BEILSTEINS HANDBUCH DER ORGANISCHEN CHEMIE

VIERTE AUFLAGE

DIE LITERATUR BIS 1. JANUAR 1910 UMFASSEND

HERAUSGEGEBEN VON DER

DEUTSCHEN CHEMISCHEN GESELLSCHAFT

BEGONNEN VON

BERNHARD PRAGER UND PAUL JACOBSON

FORTGEFÜHRT VON

FRIEDRICH RICHTER

SIEBENUNDZWANZIGSTER BAND

HETEROCYCLISCHE REIHE

VERBINDUNGEN, DIE GLEICHZEITIG SAUERSTOFF UND STICKSTOFF
ALS RINGGLIEDER ENTHALTEN
VERBINDUNGEN MIT ANDEREN HETEROATOMEN

Published and distributed in the Public Interest by Authority of the Alien Property Custodian under License No. A-149

Photo-Lithoprint Reproduction

EDWARDS BROTHERS, INC.

PUBLISHERS
ANN ARBOR, MICHIGAN

1944

BERLIN

VERLAG VON JULIUS SPRINGER

1937

Mitarbeiter:

GÜNTHER AMMERIAHN MARGARETE BAUMANN ERNST BEHRLE HORST ELSNER ILSE GAEDE EMIL GERISCH FRITZ HÖHN HERMANN HOMANN KONRAD ILBERG BENNO KÜHN GERHARD LANGER ELISABETH MATERNE HERMANN MAYER RUDOLF OSTERTAG KARL OTT HEINZ PALLUTZ OTTO SACHTLEBEN EUGEN WEEGMANN

Alle Rechte, insbesondere das der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten. Copyright 1937 by Julius Springer in Berlin.

Printed in Germany.

Copyright vested in the Alien Property Custodian, 1942, pursuant to law.

Inhalt.

Dritte Abteilung.

Heterocyclische Verbindungen.

(Schluß.)

17. Verbindungen mit 1 cyclisch gebundenem Sauerstoffatom und 1 cyclisch gebundenem Stickstoffatom (Heteroklasse 1 0, 1 N)¹).

I. Stammkerne.

		Seite	! Set	ite
A.	Stammkerne C _n H _{2n+1} ON (z. B. Isoformaldoxim [N-Derivate], Iso-		H. Stammkerne $C_nH_{2n-13}ON$ (z. B. Furfuryliden- α -picolin)	5 0
	acetoxim [N-Derivate], Morpholin, 2-Methyl-oxazolidin)	1	J. Stammkerne C _n H _{2n-15} ON (z. B. Naphthooxazole, Phenoxazin mit	
В.	Stammkerne C_nH_{2n-1} ON (z. B. 2-Methyl-oxazolin)	12	K. Stammkerne C _n H _{2n-17} ON (z. B.	62
c.	Stammkerne C _n H _{2n-3} ON (z. B. Isoxazol, Oxazol mit Thiazol,		,	71
_	Oxazine mit Thiazinen)	14	3.5-Dipnenyi-isoxazoi, 2.5-Dipne-	
D.	Stammkerne $C_nH_{2n-5}ON$ (z. B. "Camphenmorpholin")	20	M. Stammkerne C _n H _{2n-21} ON (z. B.	77
E.	Stammkerne C _n H _{2n-7} ON (z. B. Isobenzaldoxim [N-Derivate], Phen-		Benzophenoxazine mit Benzophenthiazinen)	80
	morpholin, Pyridyltrimethylen- oxyd)	22		82 83
F.	Stammkerne C _n H _{2n-9} ON (z. B. Benzonitriloxyd, Indoxazen, Anthranil, Benzoxazol, 2-Methyl-	38	P. Stammkerne C _n H _{2n-27} ON (z. B. Dibenzophenoxazine mit Dibenzophenthiazinen, Triphenyloxazol).	85 90
C	4.5-benzo-1.3-oxazin)	Jo		91
ų.	3-Phenyl-isoxazol, 4-Phenyl-oxa-	E 0		92
	zol, 2-Styryl-oxazolin)	56	T. Stammkerne C _n H _{2n-39} ON	92
	II. Ox	c y-V ei	erbindungen.	
	A. Menoexy-Verbindungen.		8. Monooxy-Verbindungen CnH2n-3O2N (z. B. Norscopolin	
1.	Monoexy-Verbindungen $C_nH_{2n+1}O_2N$	93	mit Scopolin: Norscopin mit Sco-	95
2.	Monooxy-Verbindungen CnH2n-1O2N	94	4. Monooxy-Verbindungen CnH2n-5O2N	04
	$C_nH_{2n-1}O_2N$	94	$C_nH_{2n-5}O_2N \dots 1$	U4

¹⁾ Vgl. 8. 1 Anm. 1.

		Seite	I		Seite
5.	Monooxy-Verbindungen		15.	Monooxy-Verbindungen	
	$C_nH_{2n-7}O_2N$ (z. B. Isosalicyi-			$C_nH_{2n-39}O_2N \dots \dots$	124
	aldoxim [N-Derivate])	104			
6.	Monooxy-Verbindungen		ŀ	B. Dioxy-Verbindungen.	
	$C_n H_{2n-9} O_2 N$ (z. B. 6-Oxy-4-methyl-benzoxazol)		1.	Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n+1} O ₈ N	494
7.	Monooxy-Verbindungen			(2.6-Dioxy-morpholin)	
••	$C_nH_{2n-11}O_2N$ (z. B. α -Furyl-			Dioxy-Verbindungen CnH2n-1 OaN	
	α-picolyi-carbinoi)	113	8.	Dioxy-Verbindungen CnH2n-708N	120
8.	Monooxy-Verbindnngen			Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n} -9O ₈ N	
	$C_n H_{2n-15} O_2 N$ (z. B. 2-Oxy-phen-			Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n-11} O ₈ N	126
_	oxazin mit 2-Oxy-phenthiazin) .	114	6.	Dioxy-Verbindungen CnH2n-15O3N	
y.	Monooxy-Verbindungen			(z. B. Hydroresorufin mit Resorufin und Thionol)	127
	$C_nH_{2n-17}O_2N$ (z. B. 6-Oxy-2-phenyl-benzoxazoi)	116	77	Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n-17} O ₈ N	
10	Monooxy-Verbindungen				
10.	$C_n H_{2n-19} O_2 N \dots \dots$	120		Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n-19} O ₈ N	
11.	Monooxy-Verbindungen	I		Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n-21} O ₈ N	
	$C_nH_{2n-21}O_2N$	121	10.	Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n-27} O ₃ N	100
12.	Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-25}O_2N$	192		C. Trioxy-Verbindungen.	
10	$C_nH_{2n-25}O_2N$	120		Trioxy-Verbindungen C _n H _{2n-15} O ₄ N	134
10.	$C_nH_{2n-27}O_2N \dots \dots$	124			
14.	Monooxy-Verbindungen			D. Tetraoxy-Verbindungen.	
1 40	$C_nH_{2n-29}O_2N$	124		Bis-dioxystyryl-isoxazoi	134
		xo-Ve		dungen.	
_	A. Monooxo-Verbindungen.	ļ	10.	Monooxo-Verbindungen	
1.	Monooxo-Verbindungen	495		C _n H _{2n-19} O ₂ N (z. B. "Benzoylanthranii")	994
9	$C_nH_{2n-1}O_2N[z. B. Oxazolidon-(2)]$ Monoo xo-Verbindungen	190	11.	Monooxo-Verbindungen	221
	CnH2n-3O2N [z. B. 3-Methyl-			Cn H2n-21 O2N [z. B. 2-Phenyi-	
	isoxazolon-(5), Merochinenlacton]	155		4-benzai-oxazolon-(5)]	224
8.	Monooxo-Verbindungen		12.	Monoo xo-Verbindungen	
	$C_nH_{2n-5}O_2N$ [z. B. 5-Methyl-3-acetyl-isoxazol, 3-Methyl-4-			$C_nH_{2n-28}O_2N$ (z. B. 3-Chinaidyiphthaiid)	994
	isopropyliden-isoxazolon-(5)]	165	18	Monooxo-Verbindungen	220
4.	Monooxo-Verbindungen		10.	C _n H _{2n} -25 O ₂ N (z. B. Isochino-	
	$C_n H_{2n-7} O_2 N \dots \dots$	167		phthaion)	227
5.	Monooxo-Verbindungen	j	14.	Monooxo-Verbindungen	
	$C_nH_{2n-9}O_2N(z. B. \alpha.\beta$ -Benzisoxazolon mit Saccharin, Benzoxazo-	1		$C_n H_{2n-27} O_2 N$ [z. B. 2.5.5-Tri-	
	lon, Anthranilsäureformalid, Phen-	Į.		phenyi-oxazoion-(4)]	ZZY
	morpholone)	168		B. Dioxo-Verbindungen.	1/20
6.	Monooxo-Verbindungen	į	1.	Dioxo-Verbindungen CnH2n-8O3N	994
	C _n H _{2n-11} O ₂ N [z. B. Anhydrophthalaidehydsäureoxim, Anthra-			Dioxo-Verbindung C.HO.N	231
	nil-aldehyd-(3), 3-Phenyl-isoxazo-	1		2.4-Dioxo-oxazolidin C.H.O.N	232
	lon-(5), "Acetylanthranil"]	198		Funktionelle Derivete des 9 4 Diore	
7.	Monooxo-Verbindungen	j		oxazolidins 4-Oxo-2-thion-oxazolidin	232
	$C_nH_{2n-18}O_2N$ [z. B. 3-Methyl-	940		4.* · Dioxo · tillazolidin (Sentolessio -	233
Q	4-benzai-isoxazolon-(5)]	212		saure) und Derivate (z. B. Pseudo-	
٥.	$C_nH_{2n-15}O_2N$ (z. B. ,, β -Naphtho-			tniohydantoin, Phenylsenfölgivko-	
	morpholon")	214		lid). 4-Oxo-2-thion-thiazolidin (Rhodanin)	233
9.	Monooxo-Verbindungen	ĺ		und Derivate	242
	C _n H _{2n-17} O ₂ N [z. B. Pyrrolen-			2.4-Dioxo-selenazolidin	245
	phthalid, 4.5 - Diphenyl - oxazoli-	947		2.5-Dioxo-oxazolidin C.H.O.N.	245
	don-(2)]			Dioxo-Verbindungen C.H.O.N	9 <i>AR</i>

	Sei	ite	Seite
	Dioxo-Verbindungen C ₆ H ₇ O ₃ N 28 Dioxo-Verbindungen C ₆ H ₉ O ₃ N usw. 28	51 g)	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
2.	Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-5} O_8 N$ (z. B. 4.5-Dioxo-isoxazolin mit Metafulminursäure)	1 1	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
8.	Dioxe-Verbindungen C _n H _{2n-7} O ₃ N (Cantharidinimid)	1)	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n-21} O ₈ N [z. B. 3-Phenyl- 4-salicylal-isoxazolon-(5)] 295
	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n} -9O ₈ N 26	61 k)	Oxy-oxo-Verbindungen
Э.	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-11} O ₃ N (z.B. Chinolinsäureanhydrid, Isatosäureanhydrid)		$ \overset{\circ}{C}_{n}H_{2n-23}O_{8}N \dots \qquad 297 $
6.	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-18} O ₈ N	DI 1)	Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-27}O_3N$
	(z. B. 2.4-Dioxo-5-benzal-oxazoli- din mit Benzalrhodanin) 26	69	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-15} O ₈ N 27		
	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-17} O ₈ N 27		2. Oxy - oxo - Verbindungen
	Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-19}O_8N$ 28 Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-21}O_8N$ 28		mit 4 Sauerstoffatomen.
	Dioxo-Verbindungen CnH2n-28O3N	8)	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
	(z. B. Diphthalylmonoimid, Methylcumaron-indol-indigo) 28	81 b)	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
12.	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-25} O ₃ N 28	33	Oxy-oxo-Verbindungen
18.	Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-29}O_3N$ (z. B. 3.4-Phthalyl-phenoxazin) . 28	1 1	$C_nH_{2n-11}O_4N$ 300
14	Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-31}O_3N$ 28	i W .	Oxy-oxo-Verbindnngen
17.	C. Trioxo-Verbindungen.		$C_nH_{2n-18}O_4N$ (z. B. 2.4-Dioxo- 5-salicylal-oxazolidin mit Sali- cylalrhodanin) 300
_	· ·	(م ا ء	Oxy-oxo-Verbindungen
	Trioxo-Verbindungen C _n H _{2n-5} O ₄ N 28	, ,	C _n H _{2n-15} O ₄ N 304
	Trioxo-Verbindungen C _n H _{2n-7} O ₄ N 28	1 71	Oxy-oxo-Verbindnngen
	Trioxo-Verbindungen C _n H _{2n-9} O ₄ N 28	00	$C_nH_{2n-19}O_4N$ 305
	Trioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-17}O_4N$ 28 Trioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-28}O_4N$ 28		Oxy-oxo-Verbindungen
	Trioxo-Verbindungen C _n H _{2n-25} O ₄ N 28	00 -	$C_nH_{2n-21}O_4N$ 305 Oxy-oxo-Verbindungen
	D. Tetraexe-Verbindungen.		$C_{\mathbf{n}}H_{2\mathbf{n}-23}O_{4}\mathbf{N} \dots 306$
1.	Tetraoxo-Verbindungen	_	0xy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n-25} O ₄ N
_	$C_{n}H_{2n-9}O_{\delta}N \dots 28$	89 k)	Oxy-oxo-Verbindungen
z.	Tetrao xo-Verbindungen Cn H2n-19 O5N	89	$C_n H_{2n-27} O_4 N$ (z. B. "Hydrochinonphthaleinimid") 307
	E. Oxy-oxo-Verbindungen.	i)	Oxy-oxo-Verbindungen CnH _{2n-29} O ₄ N (z. B. 2-Oxy-3.4-
	1. Oxy - oxo - Verbindungen	1	phthalyl-phenoxazin) 309
	mit 3 Sauerstoffatomen.	m)	Oxy-oxo-Verbindnngen
a)	Oxy-oxo-Verbindnngen	00	$C_nH_{2p-31}O_4N \dots 309$
		89	3. Oxy - oxo - Verbindungen
	Oxy-oxo-Verbindnagen Cn H _{2n-3} O ₃ N (,,Oxymerochinen") 29	90	mit 5 Sauerstoffatomen.
•	Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-5}O_8N$	90 a)	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
d)	Oxy-oxo-Verbindungen CnH _{2n} -9O ₈ N	91 b)	Oxy-oxo-Verbindungen CnH _{2n-18} O ₅ N 310
0)	Oxy-oxo-Verbindungen CnH _{2n-11} O ₈ N	92 e)	Oxy-oxo-Verbindungen
n	Oxv-oxo-Verbindungen	-	$C_nH_{2n-15}O_5N$ 311
,	$C_nH_{2n-18}O_8N$ [z. B. 3-Methyl-	93 d)	0 Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-19}O_5N$ 311

		Selte	Seite
-,	OH 1750-21 OH 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	312	b) $0xy-0xo-Verbindungen$ $C_nH_{2n-21}O_6N$
t)	$0xy$ - $0xo$ -Verbindungen $C_nH_{2n-23}O_5N$ (Gallorubin)	312	c) 0xy-oxe-Verbindungen $C_nH_{2n-27}O_6N$
	 Oxy - oxo - Verbindungen mit 6 Sauerstoffatomen. 		5. Oxy-oxo-Verbindungen mit 7 Sauerstoffatomen.
a)		312	Tetraoxy-diphthalylmonoimid 314
	IV.	Carbon	onsäuren.
	A. Monocarbonsäuren.	1	b) Oxo-carbonsäuren C _n H _{2n-7} O ₄ N 340
1.		315	e) Oxo-carbonsauren C _n H _{2n-11} O ₄ N
2.	Monocarbonsäuren CnH2n-8O8N .	315	(z. B. Benzoxazoloncarbonsaure,
	Monocarbonsäuren CnH2n-5O3N		Phenmorpholoncarbonsaure) 341
		315	d) Oxo-carbonsäuren C _n H _{2n-18} O ₄ N
4.	Monocarbonsäuren CnH2n-9O8N .	319	(z. B. Anhydrophthalonsaureoxim) 346
5.	Monocarbonsäuren CnH2n-11O8N		e) Oxo-carbonsauren C _n H _{2n-15} O ₄ N . 347
	(2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2	319	f) $0xo$ -carbonsauren $C_nH_{2n-21}O_4N$. 348
6.	Monocarbonsauren C _n H _{2n-18} O ₈ N	202	2. Oxo-carbonsäuren
_	(z. B. Phenyl-isoxazol-carbonsaure)	1	mit 5 Saverstoffatomen.
-	Monocarbonsäuren C _n H _{2n-15} O ₈ N .	325	a) Oxo-carbonsauren C _n H _{2n-5} O ₅ N 348
		325	b) Oxo-carbonsauren C _n H _{2n-7} O ₅ N 350
9.	Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-19}O_3N$ (z. B. Furyleinchoninsäure)	326	e) Oxo-carbonsăuren C _n H _{2n-11} O ₅ N . 351
10		326	d) Oxo-carbonsauren CnH2n-18O5N
	Monocarbonsäuren $C_nH_{2n,-25}O_8N$.	326	(α-Carbocinchomeronsäureanhydrid)351
	B. Dicarbonsauren.	1	e) Oxo-carbonsăuren C _n H _{2n-28} O ₅ N . 351
1.	Dicarbonsauren C _n H _{2n-7} O ₅ N (z. B.	1	
	Methyl-isoxazol-dicarbonsaure)	327	3. Oxo-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.
2.	Dicarbonsauren CnH2n-18O5N	327	
8.	Dicarbonsauren C _n H _{2n-15} O ₅ N	328	Oxo-carbonsäuren C ₅ H ₃ O ₆ N 351
	C Owe contames were		4. Oxo-carbonsäuren
	C. Oxy-carbonsäuren.	ĺ	mit 7 Saverstoffatomen.
	1. Oxy-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.		Carboxyisobutyryl-oxazolon-carbon-
•)	Oxy-carbonsauren CnH _{2n-5} O ₄ N	328	săure
	Oxy-carbonsauren C _n H _{2n-17} O ₄ N .	329	V Avv.ava.eeshaneimmen
~,	, on the state of		E. Oxy-oxo-carbonsturen.
	2. Oxy-carbonaduren		1. Oxy-oxo-carbon s äuren mit 5 Sauerstoffatomen.
	mit 5 Saverstoffatomen.	000	
-	Oxy-carbonsauren $C_nH_{2n-9}O_5N$.	329	a) 0xy-oxo-carbonsäuren C _n H _{2n-5} O ₅ N
b)	Oxy-carbonsauren C _n H _{2n-11} O ₅ N .	329	
	3. Oxy-carbonsäuren		b) 0xy-oxo-carbonsäuren CnH2n-11OsN (Lacton der Carb-
	mit 6 Šaverstoffatomen.		oxypyridyl-glycerinsaure) 353
	Oxy-isoxazol-dicarbonsaure	330	
	4. Oxy-carbonsäuren		2. Oxy-oxo-carboneäuren mit 6 Sauerstoffatomen.
	mit 7 Saverstoffatomen.		a) Oxy-oxo-carbonsäuren
	Dioxy-furyl-pyridin-dicarbensaure .	331	C _n H _{2n-11} O ₆ N 353
	D. Oxo-carbonsauren.		b) Oxy-oxo-carbonsäuren
	1. Oxo-carboneäuren	1	$C_nH_{2n-18}O_6N$ 354
	mit 4 Saverstoffatomen.		3. Oxy-oxo-carbonaduren
a)	Oxo-carbonsauren CnHen-5O4N		mit 7 Saverstoffatomen.
•	(z. B. Isoxazolonearbonsäure)	331	Trioxy-carboxypyridyl-fluoron 354

V. Sulfonsäuren.

		ite	Seite	ē
	A. Monosulfonsäuren.		E. Oxo-sulfonsäuren.	
1.	Monosulfonsäuren $\mathrm{C_nH_{2n-18}O_4NS}$. 3	55	1. Sulfonsäuren	
2.	Monosulfonsäuren $C_nH_{2n-15}O_4NS$. 3	55	der Monooxo-Verbindungen.	
	B. Disulfonsäuren.		a) Suifonsäuren der Monooxo-Verbin- dungen C _n H _{2n} -9O ₂ N [z. B. Sac-	
	Disulfonsäuren C _n H _{2n-18} O ₇ NS ₂ 3	356	charin-sulfonsäure-(6)-amid, Benzoxazolon-sulfonsäure-(5)] 358	3
2.	Disulfonsäuren $C_nH_{2n-15}O_7NS_2$ (Phenoxazindisulfonsäuren) 3	356	b) Sulfonsäuren der Monooxo-Verbin-	_
8.	Disulfons Euren $C_nH_{2n-17}O_7NS_2$. 3	357	dungen C _n H _{2n-15} O ₂ N 350	•
	C. Trisulfonsäuren.	į	2. Sulfonsäuren der Dioxo-Verbindungen.	
	Derivate von Trisulfonsäuren C ₁₀ H ₇ O ₁₀ NS ₃	357	Dioxo-sulfobenzal-thiazofidin 360	0
	D. Oxy-sulfonsäuren.		F. Oxy-oxo-sulfonsäuren.	
	Oxy-methyl-naphthooxazol-sulfon-		Oxy-phthalyl-phenoxazin-sulfon-	_
	sāure usw	357	sāure	U
	v	T. A	Amine.	
			2.x-Diamino-phenoxazin-Derivate . 40	0
	A. Monoamine.		Diamine C ₁₃ H ₁₃ ON ₃ 40	U
	Monoamine CnH2n+2ON2		4. Diamine C _n H _{2n-15} ON ₃ 40	2
2.	Monoamine Cn H2n ON2	361	5. Diamine C _n H _{2n-17} ON ₃ 40	3
	Monoamine $C_nH_{2n-2}ON_2$ Monoamine $C_nH_{2n-6}ON_2$ (z. B.	364	6. Diamine C _n H _{2n-19} ON ₃ (z. B. Diaminobenzophenoxazin [Derivate]) 40	3
T.	Amino-methyl-phenmorpholin)	36 5		6
K.	Monoamine CnH2n-8ON2			
	Monoamine C _n H _{2n-10} ON ₂ (z. B.		9. Diamine C _n H _{2n-25} ON ₃ 40	7
	Methyl-aminophenyi-oxazol)	368	10. Diamine C _n H _{2n-31} ON ₃ 40	17
7.	Monoamine $C_nH_{2n-14}ON_2$	368	C. Triamine.	
	azinfarbstoffe	368	1. Triamine C _n H _{2n-12} ON ₄ (z. B. Triaminophenoxazin) 40	18
	zim, 2-Amino-phenthiazin und		2. Triamine CnH2n-30 ON4 41	0
	Phenthiazim	372 374	8 Triamina C. Hon_94 ON4 41	0
Ñ.	Monoamine Cn H _{2n-16} ON ₂ (z. B.		D. Tetraamine.	
٠.	Amino-phenyi-benzoxazoi)	374		10
₽.	Monoamine C _n H _{2n-18} ON ₂ (z. B. Phenyl-aminophenyl-isoxazoi).	•••		
10.	Monoamine $C_nH_{2n-20}ON_2$ (z. B. Amino-benzophenoxazin)		1. Aminoderivate	
11	Menoamine CnH2n-24 ON2	385	a) Aminoderivate der Monooxy-Verbin-	
12.		386	$\mathbf{dungen} \ \mathbf{C_n H_{2n-7} O_{2}N} \dots 4^{n}$	11
	R. Diamine.		b) Aminoderivate der Monooxy-Verbin- dungen C _n H _{2n-15} O ₂ N (z. B.	
_		388	Aminophenoxazon, Thionolin,	
	Diamine CnH2n-7ONs			11
2.	Diamine $C_nH_{2n-11}ON_8 \dots$		A	
8.	Diamine C _n H _{2n-18} ON ₈	388 388	$\begin{array}{c c} dungen C_n H_{2n-19} O_2 N \dots & 4 \end{array}$	17
	Z. (-Disililio-phonoxeant into 250		d) Aminoderivate der Monooxy-Verbin- dungen C _n H _{2n-21} O ₂ N (z. B.	
	thionin. Thionin und Metnylen-	389		17

		Seite	Seite
-	Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen C _n H _{2n-25} O ₂ N	421	b) Aminoderivate der Dloxo-Verbin- dungen C _n H _{2n-13} O ₃ N (z. B. Aminobenzal-rhodanin) 433
I)	Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen C _n H _{2n-88} O ₂ N	421	Aminobenzal-rhodanin) 433 G. Oxy-oxo-amine.
5)	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		Dimethylamino-anilino-oxy-phen-oxazon usw
	2. Aminoderivate	1	H. Amino-carbonsăuren.
	der Dioxy-Verbindungen.	1	
•	$ \begin{array}{cccc} \textbf{Aminoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Dloxy-Verbindungen} & C_n\mathbf{H_{2n-15}}O_3N & (z.\ B. \\ \textbf{Amino-methoxy-phenoxazon}) & . & . \end{array} $	421	a) Aminoderivate der Monocarbonsänren $C_nH_{2n-5}O_8N$ (z. B. Benzalamino-cyan-thiazoi, Benzalchrysean)
•)	Aminoderivate der Dloxy-Verbindungen $C_nH_{2n-21}O_8N$	424	b) Aminoderivate der Monocarbonsäu- ren C _n H _{2n-7} O ₃ N 437
	3. Aminoderivate der Trioxy -Verbindungen.		c) Aminoderivate der Monocarbonsäu- ren C _n H _{2n-13} O ₃ N (z. B. Acet-
	Phenocyanin VS usw	424	aminophenyl-isoxazol-carbon- saureathylester) 437
	F. Oxo-amine.]	J. Amino-oxy-carbonsäuren.
	I. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen.		 Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.
L)	Aminoderivate der Monooxo-Verbin-		Amino-phenoxazon-carbonsāure usw. 438
.,	dungen C _n H _{2n-8} O ₂ N (z. B. Methylanilino-thiazolon)	425	2. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.
•,	dungen $C_nH_{2n-9}O_2N$ (z. B. Aminosaccharin, Aminophenmor-	426	 a) Aminoderivate der Oxy-carbonsänren C_nH_{2n-17}O₅N (z. B. Gallocyanin, Leukoprune mit Prune, Gallamin-
9)	Aminoderivate der Monooxo-Verbin-	4077	biau)
l)	dungen $C_nH_{2n-11}O_2N$ Aminoderivate der Monooxo-Verblu-	i	b) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren C _n H _{2n-88} O ₅ N
•	dungen C _n H _{2n-18} O ₂ N Aminoderlyate der Monooxo-Verbin-	428	3. Aminoderivate der Oxy-carboneäuren
	dungen $C_nH_{2n-17}O_2N$	428	mit 6 Sauerstoffatomen. Oxyprune usw
')	Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n-19} O ₂ N (z. B.		K. Amino-oxo-carbonsăuren.
	"Anthranoylanthranil")	429	Amino-benzoxazolon-carbonsăure
;)	Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_2 N$ (z. B. "Aminoanthrathiazol")	420	usw
,	Aminoderivate der Monooxo-Verbin-	200	L. Amino-exy-oxo-carbonsauren.
	dungen $C_nH_{2n-28}O_2N$	430	Dimethylamino-oxy-phenoxazon- carbonsaure usw 448
)	Aminoderivate der Monooxo-Verbludungen $C_n H_{2n-27} O_2 N$ (z. B.		M. Amino-sulfonsäuren.
	"Tetraäthylrhodaminimid")	431	Amino-naphthsultam-sulfonsäure,
)	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	432	Amino-phenoxazin-sulfonsaure, ,, Dehydrothiotoluidin-sulfon-
	2. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen.		săure" usw
`	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		N. Amino-oxy-sulfonsäuren.
,	Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-5} O ₈ N	432	Oxy-aminophenyl-naphthothiazol- sulfonsäure usw
	VII.	Hydro	xylamine.
	Hydroxylamino-methoxyphenyl-isoxe	azol u	sw

	VIII. H ₃	draz	ine.	Seite
	Phenylhydrazino-methyl-thiazolin usw			452
	IX. Azo-Ve	rbind	ungen.	
	Seite		D. Azoderivate der Carbonsäuren.	
	A. Azederivate der Stammkerne. Benzolazo-methylisoacetaldoxim, Thiazolazoresorcin usw 453		Benzolazo-phenyl-isoxazol-carbon- săure usw.	457
R.	Azoderivate der Oxy-Verbindungen.		E. Azoderivate der Sulfonsäuren.	
٠.	Benzolazo-oxy-methyl-benzoxazol usw		Chloramingelb	457
C.	Azoderivate der Oxo-Verbindungen. Iminobenzthiazolin-azo-naphthylamin usw 456		F. Azoderlvate der Amine. Aminobenzthiazol-azo-naphthylamin	457
	X. Diazo-Ve	rbind	iungen.	
	Thiazoldiazohydroxyd usw		~	457
	XI. Azoxy-V	erbin	dungen.	
	Dimethyl-diathyl-azoxyisoxazol usw			458
	XII. Tı	riazeı	ie.	
	Dimethyl-diazoaminothiazol-dicarbonsaure			458
	XIII. C- Quecksill	ber-V	erbindungen.	
	Methyl-hydroxymercurimethyl-dihydrooxs	zin u	sw	458
	18. Heterokias	se :	2 O, 1 N¹).	
	I. Stam			
A.	Stammkerne $C_nH_{2n+1}O_2N$ (z. B. Paraldimin mit Thialdin) 460		Stammkerne C _n H _{2n-13} O ₂ N (z. B. Methylendioxy-chinaldin)	
В.	Stammkerne C _n H _{2n-5} O ₂ N (Furfurisoaldoxim [N-Derivate]) 463	i	Stammkerne C _n H _{2n-15} O ₂ N	466
c	Stammkerne $C_nH_{2n-7}O_2N$ 463	н.	Stammkerne C _n H _{2n-17} O ₂ N (z. B. Methylendioxy-stilbazol)	467
	Stammkerne $C_nH_{2n-9}O_2N$ (z. B.	J.	Stammkerne Cn H2n-21 O2N	
υ.	Norhydrohydrastinin mit Hydro-		Stammkerne $C_nH_{2n-28}O_2N$	
	hydrastinin) 464		Stammkerne C _n H _{2n-25} O ₂ N	
E.	Stammkerne C _n H _{2n-11} O ₂ N (Nor- hydrastinin mit Hydrastinin) 465		$\begin{array}{llllllllllllllllllllllllllllllllllll$	
	II. Oxy-Ve	rbind	ungen.	
1	A. Monooxy-Verbindungen.		Monooxy-Verbindungen CnH2n-18O3N (z. B. 8-Oxy-6.7-	
1.	Monooxy-Verbindungen CnH _{2n-9} O ₃ N (z. B. 8-Oxy-6.7- methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-		methylendioxy-isochinolin mit Tarkonin)	
	isochinolin mit Hydrokotarnin) . 469	4.	Monooxy-Verbindungen	466
z.	Moneoxy-Verbindungen Cn H _{2m-11} O ₂ N (8-Oxy-6.7-methylendioxy-3.4-dihydro-isochinolin mit Kotarnin) 474	5.	$\mathbf{C_nH_{2n-15}O_8N}$ Monooxy-Verbindungen $\mathbf{C_nH_{2n-17}O_8N}$	482 482
	1) Vgl. S. 1 Anm. 1.			

		Seite	Seite	,
6.	Monooxy-Verbindungen CnH2n-21O3N (Pyrocusparin mit		7. Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n-25} O ₄ N (z. B. [Dioxy-naphthylen] difur-	
	Cusparin)	482	furylamin) 493	
7.	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	484	8. Dioxy-Verbindungen CnH _{2n-29} O ₄ N 495	
	B. Dioxy-Verbindungen.	1	C. Trioxy-Verbindungen.	
1	Dioxy-Verbindungen CnH _{2n} -9O ₄ N.	484	1. Trioxy-Verbindungen C _n H _{2n-17} O ₅ N 495	
	Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-11} O_4 N$		2. Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-19}O_5N$ 496	
	Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-13}O_4N$		3. Trioxy-Verbindungen C _n H _{2n-21} O ₅ N 496	1
	Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n-17} O ₄ N		9.11.12-Trioxy-2.3-methylendioxy- 16.17-didehydro-berbin $C_{18}H_{18}O_8N$	
	Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-19} O_4 N$	201	mit Berberin 496	,
•.	(z. B. 2.3-Dioxy-5.6-methylendi-	i	mit Berberin	
	oxy-noraporphin mit Dicentrin;		C ₂₀ H ₁₉ O ₅ N usw 502	
	11.12 Dioxy 2.3 methylendioxy	407	D. Pentaoxy-Verbindungen.	
	berbin mit Canadin)			
6.	Dioxy-Verbindnngen C _n H _{2n-21} O ₄ N	491	Pentaoxy-Verbindung C ₂₄ H ₂₈ O ₇ N . 503	
	III. O	ko-Ver	erbindungen.	
	A. Monooxo-Verbindungen.	1	D. Tetraoxo-Verbindungen.	
1.	Monooxo-Verbindungen	1	Phthalyltartrimid 517	
	$C_nH_{2n-9}O_3N$	503	E. Oxy-oxo-Verbindungen.	
2.	Monooxo-Verbindungen	- 1		
	$C_n H_{2n-11} O_3 N$ (z. B. Methylendi-	- 1	1. Oxy-oxo-Verbindungen	
	oxy-oxo-tetrahydroisochinolin mit Berberal)	503	mit 4 Sauerstoffatomen.	
		000	a) Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n-7} O ₄ N	
٥.	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	506	b) Oxy-oxo-Verbindungen	
A	Monooxo-Verbindungen		C _n H _{2n-11} O ₄ N 518	
ж.	$C_nH_{2n-19}O_3N$ (z. B. Phenyl-fur-	- 1	c) Oxy-oxo-Verbindungen	
	furyliden-isoxazolon)	506	$C_nH_{2n-18}O_4N$ 519	
5.	Monooxo-Verbindungen		d) Oxy-oxo-Verbindungen	
	$C_n H_{2n-21} O_3 N$ (z. B. Piperonal-	505	$\tilde{C}_n H_{2n-19} O_4 N$ 520	
	indogenid)	307	2. Oxy-oxo-Verbindungen	
6.	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	508	mit 5 Sauerstoffatomen.	
7		308	a) Oxy-oxo-Verbindungen	
••	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	508	$C_n H_{2n-18} O_5 N \qquad . \qquad$	
			b) Oxy-oxo-Verbindungen	
	B. Dioxo-Verbindungen.	1	$\tilde{C}_n H_{2n-19} O_5 N$ (Dioxy-methylen- dioxy-oxo-desdihydroberbin mit	
1.	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-8} O ₄ N		Allokryptopin und Kryptopin) . 521	
	(z. B. 3.5-Dioxo-1.2.4-dioxazolidin	1	e) Oxy-oxo-Verbindungen	
	mit Phenylthiuret, Phenylsenföloxyd, "Isopersulfocyansäure").	508	$C_nH_{2n-21}O_5N \dots 523$	i
9.	Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-5} O_4 N$.		d) Oxy-oxo-Verbindungen	
_	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-7} O ₄ N.		$C_nH_{2n-23}O_5N$ (z. B. ,,Noroxyberberin")	
	Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-11}O_4N$		e) Oxy-oxo-Verbindnngen	
5.	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-13} O ₄ N	010	C _n H _{2n-27} O ₅ N	
-•	(z. B. Hydrastsaureimid)	516	(Resorcinchinolinein) 525	,
6.	Dioxo-Verbindungen Cn H2n-17 O4N			
	Dioxo-Verbindungen CnH2n-28O4N		3. Oxy-oxo-Verbindungen	
	Dioxo-Verbindungen CnH2n-25 O4N		mit 6 Saverstoffatomen.	
	Dioxo-Verbindungen Cn H2n-85 O4N		Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₉ H ₁₂ O ₆ N . 526	,
		!	4. Oxy-oxo-Verbindungen	
	C. Trioxo-Verbindungen.		mit 7 Sauerstoffatomen.	
	Verbindung $C_{12}H_{19}O_5N$	517	Oxyhydrochinon-chinolinein 526	i

IV. Carbonsäuren.

Selte	Selte
A. Monocarbonsäuren.	3. Oxy-carbonsäuren
1. Monocarbonsäuren C _n H _{2n-11} O ₄ N . 527	mit 7 Šauerstoffatomen.
2. Monocarbonsäuren C _n H _{2n-19} O ₄ N . 527	a) Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-13}O_7N$. 531
S. Monocarbonsäuren C _n H _{2n-25} O ₄ N . 528	
4. Monocarbonsäuren C _n H _{2n-29} O ₄ N . 528	b) Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-19}O_7N$. 531
5. Monocarbonsäuren C _n H _{2n-33} O ₄ N . 528	
B. Dicarbonsänren.	4. Oxy-carbonsäuren mit 8 Sauerstoffatomen.
Dicarbonsăure C ₁₈ H ₁₈ O ₆ N 528	Dioxy - methylendioxyphenyl - pyridin-dicarbonsäure
C. Oxy-carbonsäuren.	din-dical bondadie
1. Oxy-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.	D. Oxo-carbonsäuren.
a) Oxy-carbonsauren C _n H _{2n-11} O ₅ N (Oxy-methylendioxy-tetrahydro- isochinolin-carbonsaure mit Ko-	Dioxo-methylendioxyphenyl-pyrro- lidin-carbonsäure 532
tarninpseudocyanid) 529 b) 0 xy-carbonsäuren $C_nH_{2n-19}O_5N$. 530	E. Oxy-oxo-carbonsauren.
2. Oxy-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.	a) 0 xy-oxo-carbonsăuren $C_nH_{2n-13}O_6N$ 532
Dioxy - methylendioxy - didehydro- berbin-carbonsaure mit Berberin- pseudocyanid	b) Oxy-oxo-carbonsäuren Cn H _{2n,-21} O ₆ N 533
V. A	mine.
A. Monoamine.	C. Oxo-amine.
Amin C ₆ H ₆ O ₂ N ₂ 534	Methylphenylthiuret usw 535
B. Diamine.	D. Oxy-oxo-amine.
Diaminoxanthen-benzisoxazolin- spiran	Methylhydrastimid usw 536
19. Heteroklas	sse 3 O, 1 N¹).
I. Stam	mkerne.
A. Stammkerne C _n H _{2n-3} O ₃ N(,,Trimorpholin'')	C. Stammkerne C _n H _{2n-11} O ₃ N (Methylendioxyanthranil) 540
	D. Stammkerne C _n H _{2n-19} O ₃ N 540
II. Oxo-Ve	rbindungen.
A. Monooxo-Verbindungen.	B. Dioxo-Verbindnngen.
1. Monooxo-Verbindungen	Dioxo-piperonyliden-oxazolidin mit
$C_n H_{2n-11} O_4 N \qquad . \qquad$	Piperonylidenrhodanin 542
2. Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n-18} O ₄ N 541	C. Oxy-oxo-Verbindungen.
3. Monooxo-Verbindungen	1. Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.
C _n H _{2n-15} O ₄ N 541	Oxy-methylendioxy-phthalidyl-
4. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-23} O_4 N$	tetrahydroisochinolin mit,,Hydro- kotarninphthalid"543
1) Vgl. S. 1 Anm. 1.	

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

b)	2. Oxy-oxo-Verbindungen mit 6 Sauerstoffa' men. Oxy-oxo-Verbindungen CnH2n-13O6N	4. Oxy-oxo-Verbindungen mil 8 Sauerstoffatomen. Acetylnarkotin	547 552 552
	Narkotinsulfonsäure	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	552
	TW A	i	
	IV. A	mine.	
	Anhydro-[methylhydrastein-oxim] usw		552
	V. Hydro	xvlamine.	
	Hydroxylamino-methylendioxyphenyl-isox	•	553
	20. Heteroklas	,	
	I. Stam: Bis-methylendioxy-berbin (Stylopin) usw.	mkerne.	555
	II. Oxy-Vei	bindungen.	
	Chelidonin usw		5 56
	III. Oxo-Ve	erbindungen.	
	Protopin, Corycavin usw	•	558
	01 Ustandilan	4.0.0 811	
	21. Heteroklas	88 I U, 2 N ·).	
	I. Stam	mkerne.	
A.	Stammkerne CnH2nON2 561	E. Stammkerne C _n H _{2n-10} ON ₂ (z. B.	
	Stammkerne C _n H _{2n-2} ON ₂ (z. B. Oxdiazole [wie Furazan] mit Thiodiazolen)	3-Phenyl-furazan, O.N-Benzenyl- acetamidoxim, O.N-Äthenyl-benz- amidoxim) F. Stammkerne C _n H _{2n-12} ON ₂	
	Stammkerne C _n H _{2n-8} ON ₂ (z. B.	G. Stammkerne $C_nH_{2n-14}ON_2$ (z. B.	
	Benzooxdiazole mit Benzothio- diazolen; O.N-Athyliden-benz-	Naphthofurazan)	578
	amidoxim)	Isocinchonicin, Isocinchonin)	580

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

	Selte	1	Seite
J.	Stammkerne C _n H _{2n-18} ON ₂ (z. B.	M. Stammkerne Cn H _{2n-24} ON ₂	598
	O.N-Benzenyi-benzamidoxim, Diphenylfurazan) 587	N. Stammkerne Cn H _{2n-26} ON ₂	
K.	Stammkerne C _n H _{2n-20} ON ₂ (z. B.	0. Stammkerne CnH2n-28ON2	
_	Diphenylenfurazan) 596	P. Stammkerne Cn H2n-30 ON2	599
L.	Stammkerne $C_nH_{2n-22}ON_2$ 598		•-•
	II. Oxy-Ve	rbindungen.	
	A. Monooxy-Verbindungen.	B. Dioxy-Verbindungen.	
1.	Monooxy-Verbindungen Cn H2n O2N2 600	1. Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n-2} O ₃ N ₂	616
2.	Monooxy-Verbindungen	2. Dioxy-Verbindungen CnH2n-8O3N2	
	$C_n H_{2n-2}O_2 N_2$ (z. B. 4-Oxy-3.4.6-	8. Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n-10} O ₃ N ₂	
_	trimethyl-1.2.5-oxdiazin) 602	4. Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n-14} O ₃ N ₂	
3.	Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O_2N_2 \dots \dots 603$	5. Dioxy-Verbindungen CnH _{2n-18} O ₃ N ₂	
A	Monooxy-Verbindungen	6. Dioxy-Verbiudungen C _n H _{2n-26} O ₃ N ₂	619
***	$C_nH_{2n-10}O_2N_2 \dots \dots \dots 607$	C. Trioxy-Verbindungen.	
5.	Monooxy-Verbindungen	1. Trioxy-Verbindungen	
	$C_n H_{2n-14} O_2 N_2 \dots 612$	C _n H _{2n-20} O ₄ N ₂	619
6.	Monooxy-Verbindungeu	$C_nH_{2n-32}O_4N_2$	620
	$C_n H_{2n-16} O_2 N_2$ (O.NSalicylalbenzamidoxim) 613	D. Tetraoxy-Verbindungen.	
7.	Monooxy-Verbindungen	1. Tetraoxy-Verbindungen	
••	$C_nH_{2n-18}O_2N_2\ldots\ldots 613$	$C_nH_{2n-20}O_5N_2 \dots \dots$	620
8.	Monooxy-Verbindungen	2. Tetraoxy-Verbindungen	
	$C_nH_{2n-20}O_2N_2$ 615 Monooxy-Verbindungen	C _n H _{2n-22} O ₅ N ₂	620
₩.	$C_nH_{2n-30}O_2N_2 \dots 615$	C _n H _{2n-32} O ₅ N ₂	620
	III Ovo V	erbindungen.	
		•	
	A. Monooxe-Verbindungen.	9. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-16} O_2 N_2 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot$	655
I.	Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n} O_2 N_2$ (z. B. "Triacetondihydroxylamin-	10. Monooxo-Verbindungen	-
	anbydrid") 621	$C_n H_{2n-18} O_2 N_2 \dots$	656
2.	Monooxo-Verbindungen	11. Monooxo-Verbindungen	
	$C_n H_{2n-2} O_2 N_2$ (z. B. Oxdiazolone [Derivate]) 624	$C_nH_{2n-20}O_2N_2$ (z. B. Diazodibenzoylmethan)	657
8.	Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-4} O_2 N_2$ (z. B. Methyi-ace-	12. Monooxo-Verbindungen	
	tonyl-furazan) 631	$C_nH_{2n-22}O_2N_2 \dots \dots$	659
4.	Monoexo-Verbindungen	18. Monooxo-Verbindungen CnH2n-24O2N2	659
	$C_n H_{2n-6} O_2 N_2$ (z. B. Pilocarpidin mit Pilocarpin) 632	14. Monooxo-Verbindungen	~~•
5.	Monooxo-Verbindungen	$C_nH_{2n-26}O_2N_2 \dots \dots$	660
	$C_nH_{2n-8}O_2N_2$ [z. B. $3-\alpha$ -Furyl-pyrazolon-(5)] 638	15. Monooxo-Verbindungen	
R.	Monooxo-Verbindungen	$C_n H_{2n-28} O_2 N_2 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot$	660
•	$C_n H_{2n-10} O_2 N_2$ (z. B. O.N-Car-	16. Monooxo-Verbindungen	000
_	bonyl-benzamidoxim) 644	$C_nH_{2n-32}O_2N_2\ldots\ldots$	660
7.	Monooxo-Verbindungen Cn H2n-12O2N2 (z. B. Diazoben-	B. Dioxo-Verbindungen.	
	zoylaceton) 651	1. Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-2} O ₃ N ₂	661
8.	Monooxo-Verbindungen	3.5-Dioxo-1.2.4-oxdiazolidin C ₂ H ₂ O ₂ N ₂ , Funktionelle Derivate	
	$C_nH_{2n-14}O_2N_2 \dots 655$	O211202112, Full Middle He Derivate	001

		Seite		bolte
	a) Derivate des 2.4-Diphenyl-3.5-		C. Trioxo-Verbindungen.	
	dioxo - 1.2.4 - thiodiazolidina	l	1. Trioxo-Verbindungen	
	(z. B. 2.4-Diphenyl-3.5-diimino-			689
	1.2.4-thiodiazolidin)		2. Trioxo-Verbindungen	
	b) Derivate von 2.4-Ditolyl-3.5-di-		C _n H _{2n-12} O ₄ N ₂ (z. B. Furfuryliden-	
	oxo-1.2.4-thiodiazolidinen (z. B.		barbitursaure)	689
	2.4 - Di - p - tolyl - 3.5 - diimino -	000	Darottal and I of the I of the I	
	1.2.4-thiodiazolidin)			
	c) Weitere N-Derivate des 3.5-Di-		D. Oxy-oxo-Verbindungen.	
	oxo-1.2.4-thiodiazolidins (z. B.		7.0 77.11.1	
	2.4-Di-α-naphthyl-3.5-diimino-		1. Oxy-oxo-Verbindungen	
	1.2.4-thiodiazolidin)	664	mit 3 Saverstoffatomen.	
	3.5-Dithion-1.2.4-thiodiazolidin und		a) Oxy-oxo-Verbindungen	
	Derivate	665	' X **	69 0
	2.5-Dioxo-1.3.4-oxdiazolidin			UDU
	C ₂ H ₂ O ₃ N ₂ , Funktionelle Derivate	666	Funktionelle Derivate des 5-Oxy-	69 0
	Funktionelle Derivate des 5-0xo-		1.3.4-oxdiazolons-(2)	OOU
	2-thion-1.3.4-oxdiazolidins.	666		
	Funktionelle Derivate des 2.5-Dioxo-		capto-1.3.4-oxdiazolons-(2) und	ann
	1.3.4-thiodiazolidins	667	des 5-Oxy-1.3.4-oxdiszolthions-(2)	UUU
	1. Derivate, entstanden nur durch		Funktionelle Derivate des 5-Oxy-	
	Veränderung der CO-Gruppen		1.3.4-thiodiazolons-(2)(z. B. 3-Phe-	
	(z. B. 2.5-Diimino-1.3.4-thio-		nyl-5-äthoxy-2-benzimino-1.3.4-	ممه
	diazolidin)	667		69 0
	2. Derivate, entstanden durch		Funktionelle Derivate des 5-Mer-	
	Veränderung der NH-Gruppen		capto-1.3.4-thiodiazolons-(2) (z. B.	
	bezw. dieser und der CO-Grup-		3 - Phenyl - 5 - methylmercapto - 2 -	^^
	pen	668		691
	a) Derivate des 3-Methyl-2.5-		Funktionelles Derivat des 5-Oxy-	<i>_</i>
	dioxo-1.3.4-thiodiazolidins .	668	1	693
	b) Derivate des 3-Phenyl-2.5-		5-Mercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2)	~~~
	dioxo-1.3.4-thiodiazolidins	669	1 7 2 7 2 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	693
	c) Derivate von 3-Tolyl-2.5-di-		1. Derivate, entstanden nur durch	
	oxo-1.3.4-thiodiazolidinen	672	Veränderung der Mercapto-	
	d) Weitere N-Derivate		0-11	693
	Funktionelle Derivate des 5-Oxo-		2. Derivate, entstanden durch	
	2-thion-1.3.4-thiodiazolidins (z. B.		Veränderung der NH-Gruppe	
	5-Phenylimino-2-thion-1.3.4-thio-		bezw. dieser und der Mercapto-	
	diazolidin)	674		694
	2.5-Dithion-1.3.4-thiodiazolidin und		a) Derivate des 3-Methyl-5-	
	Derivate	677	mercapto-1.3.4-thiodiazol-	_
	2.5-Dioxo-tetrahydro-1.3.4-oxdiazin			694
	$C_3H_4O_3N_2$	679	b) 3-Phenyl-5-mercapto-1.3.4-	
2.	Dioxo-Verbindungen Cn H2n-4O8N2		thiodiazolthion-(2) und Deri-	
	Dioxo-Verbindungen CnH2n-6O8N2		l	694
•		870	c) 3 - Tolyl - 5 - mercapto - 1.3.4 -	
4	(z. B. Diacetylfurazan)	שוט	thiodiazolthion-(2) und Deri-	
4.	Dioxo-Verbindungen CnH2n-10O8N2		vate	699
	(z. B. Pyrazindicarbonsaurean-	004	d) Weitere N-Derivate des 5-	
_	hydrid)		Mercapto - 1.3.4 - thiodiazol-	
5.	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-12} O ₈ N ₂	681	thions-(2)	700
6.	Dioxo-Verbindungen CnH2n-14O8N2		b) Oxy-oxo-Verbindungen	
	(z. B. Benzimidazoldicarbonsaure-		$C_nH_{2n-4}O_8N_2$	701
	anhydrid)	683	e) Oxy-oxo-Verbindungen	
7.	Dioxo-Verbindungen CnH2n-16O3N2		C _n H _{2n} -8O ₃ N ₂	704
•••	(z. B. Phthalylfurazan).	ลลจ		1VI
۵			d) Oxy-oxo-Verbindungen	
ð.	Dioxo-Verbindungen CnH2n-2008N2	684	$C_nH_{2n-10}O_8N_2\ldots$	701
₩.	Dioxo-Verbindungen CnH2n-22O3N2		e) Oxy-oxo-Verbindungen	
	(z. B. Dibenzoylfurazan mit Di-			702
	benzoylfuroxan)	684	f) Oxy-oxo-Verbindungen	
10.	Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-24}O_8N_2$	687	C _n H _{2n-14} O ₈ N ₂	709
11.	Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-40}O_8N_2$	688	l	
19	Dioxo-Verbindungen CaH 2n-48O3N2	400	g) Oxy-oxo-Verbindungen	700
A Aire	PIOPO - A STRIBERRINGAR OUTSU-48031/5	055	$C_nH_{2n-20}O_3N_2\ldots$	102

		Selte :	. 8	elte
	 Oxy-oxo-Verbindungen mit 4 Sauerstoffatomen. 		e) Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n-24} O ₄ N ₂	
•	$\begin{array}{c} \textbf{Oxy-oxo-Verbindungen} \\ C_nH_{2n-10}O_4N_2 \end{array}$	703	3. Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.	
-	$\begin{array}{c} \textbf{Oxy-oxo-Verbindungen} \\ C_nH_{2n-12}O_4N_2 & \dots & \dots & \dots \\ \end{array}$	703	Bis-oxybenzoyi-furazan mit Diani-	705
1		703	4. Oxy-oxo-Verbindungen	•
d)	$\begin{array}{cccc} \textbf{Oxy-oxo-Verbindnngen} \\ \textbf{C}_{n}\textbf{H}_{2n-22}\textbf{O}_{4}\textbf{N}_{2} & . & . & . & . & . \\ \end{array}$	704	mit 7 Sauerstoffatomen. Anhydronoropiansäureazin	705
	IV.	Carbo	onsäuren.	
	A. Monoearbonsäuren.		3. Oxy-carbonsäuren	
1.	Monoearbonsäuren CnH2n-4O3N2		mit 9 Šauerstoffatomen.	
	(z. B. Furazancarbonsäure, Furazanpropionsäure)		Azo-tetraoxy-dibenzyläther-dicar- bonsäure	717
	Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-10}O_3N_2$ Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-12}O_3N_2$	708	D. Oxo-carbonsäuren.	
0.	(z. B. Phenyloxdiazolcarbonsäure)	709	1. Oxo-carbonsäuren	
	Monocarbonsäuren CnH2n-14 O3 N2.		mit 4 Sauerstoffatomen.	
	Monocarbonsäuren C _n H _{2n-16} O ₃ N ₂ .		a) Oxo-carbonsäuren CnH _{2n-4} O ₄ N ₂	
	Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-20} O_3 N_2$. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-22} O_3 N_2$.		(z. B. Oxdiazoloncarbonsäure) 7	718
	Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-24}O_3N_2$.		,	719
•	2201100mm0mm0m On 122n - 54 O 3112.	,,,		719 -20
	B. Dicarbonsäuren.		,	720 720
	Diearbonsäuren $C_n H_{2n-4} O_5 N_2$	713	e) Oxo-carbonsäuren CnH _{2n-20} O ₄ N ₂ . 7	720
2.	Dicarbonsäuren C _n H _{2n-6} O ₅ N ₂ (z. B. Furazandicarbonsäure mit	713	2. Oxo-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.	
9	Furoxandicarbonsäure) Dicarbonsäuren C _n H _{2n-14} O ₅ N ₂	715	a) Oxo-carbonsäuren CnH _{2n-6} O ₅ N ₂ . 7	721
		716	l	7 2 1
	C. Oxy-carbonsäuren.		3. Oxo-carbonsäuren	
	1. Oxy-carbonsäuren		mit 6 Sauerstoffatomen.	-04
	mit 4 Sauerstoffatomen.		a) Oxo-carbonsäuren C _n H _{2n-6} O ₆ N ₂ .	
	Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-4}O_4N_2$. Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-12}O_4N_2$.			722 7 22
	2. Oxy-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.		4. Oxo-carbonsäuren mit 7 Sauerstoffatomen.	
	Oxy-oxdiazin-dicarbonsaure	717	Bis-carboxyisobutyryl-furazan	722
	V.	Sulfo	onsäuren.	
	Oxdiazoldisulfonsäure usw		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	724
	,	VT. A	Amine.	
		, s. A		
	2102002222	725	4. Monoamine C _n H _{2n-9} ON ₃ (z. B. 2-Amino-O.N-äthenyl-benzamidoxim)	727
	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	726 726	5. Monoamine C _n H _{2n-13} ON ₃ 7	728
4.	MIUMUMINING Unit 2n=7UNS · · · ·	. 20	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

e	Monoamine C _n H _{2n-15} ON ₈ (z. B.	Seite	C. Oxy-amine.	Seite
•	Amino-diphenyl-oxdiazolin)	728	5-Amino-2-oxy-1.3.4-thiodiazol usw.	732
7.	Monoamine C _n H _{2n-17} ON ₃ (z. B. 3-Amino-O.N-benzenyl-benzamid-		D. Oxo-amine.	
	oxim)	730	3-Phenyl-5-amino-1.3.4-oxdiazolon- (2) usw	
1.	Diamine $C_nH_{2n}ON_4$	730	E. Oxy-oxo-amine.	
	Diamine $C_nH_{2n-16}ON_4$		5-Anilino-3-anisoyl-1.2.4-oxdiazol	
8.	Diamine $C_nH_{2n-34}ON_4$	732	usw	733
	VI	I. Hydi	razine.	
	3-Phenyl-5-phenylhydrazino-1.3.4-ox	rdiazolo	n-(2) usw	733
	VIII. A	zo-Ver	bindungen.	
	Methyloxdiazolylbenzol-azo-naphthy	lamin,	Benzolazo-phenyl-oxdiazolon usw	733
	22. Heter	oklass	e 20, 2N¹).	
	I.	Stamm	kerne.	
A.	Stammkerne C _n H _{2n} O ₂ N ₂ (z. B.	1	J. Stammkerne CnH2n-18O2N2	743
	Glyoxaldiisoxim [N-Derivate]) .	736	K. Stammkerne $C_nH_{2n-20}O_2N_2$	744
	Stammkerne $C_nH_{2n-2}O_2N_2$	- 1	L. Stammkerne C _n H _{2n-22} O ₂ N ₂ (z. B. Difurylchinoxalin)	745
C. Stammkerne $C_nH_{2n-4}O_2N_2$ 740		740	M. Stammkerne $C_nH_{2n-24}O_2N_2$	745
D.	Stammkerne $C_n H_{2n-8} O_2 N_2$ (z. B. Benzfuroxan)	740	N. Stammkerne C _n H _{2n-26} O ₂ N ₂ (z. B.	
E.	Stammkerne $C_nH_{2n-10}O_2N_2$		•	746
	Stammkerne C _n H _{2n-12} O ₂ N ₂	!	0. Stammkerne C _n H _{2n-28} O ₂ N ₂	748
	Stammkerne $C_nH_{2n-14}O_2N_2$		P. Stammkerne C _n H _{2n-30} O ₂ N ₂ (z. B. Piperonyliden-bis-methylketol).	749
	Stammkerne $C_nH_{2n-16}O_2N_2$ (z. B.	1	Q. Stammkerne C _n H _{2n-32} O ₂ N ₂	749
	Phenyl-furyl-oxdiazol)	742	R. Stammkerne $C_nH_{2n-40}O_2N_2$	750
	II. Ox	y-Verbi	indungen.	
	Oxy-difuryl-dihydro-benzochinoxalir	usw.		750
	III. Ox	o-Verb	indungen.	
	A. Monooxo-Verbindungen.		B. Dioxo-Verbindungen.	
1.	$\textbf{Monooxo-Verbindungen } \textbf{C}_{n}\textbf{H}_{2n}\textbf{O}_{3}\textbf{N}_{2}$	752	1. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O_4N_2$	754
2.	Monooxo-Verbindungen CnH2n-4 O3N2 (α-Hydrazi-tetron-	750	2. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O_4N_2$ (z. B. "Bis-methylisoxazolon") .	
9	saure)	104	8. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O_4N_2$	
5.		753	4. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_4N_2$	755
4.	Monooxo-Verbindungen	}	5. Dioxo-Verbindungen CnH _{2n-16} O ₄ N ₂	
	$C_nH_{2n-10}O_3N_2$	753	(z. B. "Diacetanthranil")	
5.	Monooxo-Verbindungen		6. Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-20} O ₄ N ₂	
	$\frac{C_{n}H_{2n-14}O_{3}N_{2}\ldots\ldots\ldots}{C_{n}H_{2n-14}O_{3}N_{2}\ldots\ldots\ldots\ldots}$	753	7. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_4N_2$	756
	¹) Vgl. S. 1 Anm. 1.			

¹) Vgl. S. 1 Anm. 1.

9.	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	ite 57						
	IV. Carbonsäuren.							
	Difuryl-chinoxalin-carbonsaure usw	5 8						
	V. Amino							
	V. Amine. Anhydro-[methylhydrastein-phenylhydrazon] usw							
	VI. Hydrazine.							
	Phenyl-phenylhydrazino-dithiodiazoloxyd	60						
	VII. Azo-Verbindungen.							
	Benzolazo-phenyl-dithiodiazoloxyd usw	6 0						
	23. Heteroklasse 3 0, 2 N ¹).							
	I. Stammkerne.							
A.	A. Stammkerne C _n H _{2n-12} O ₃ N ₂ (z. B. ,,Isosafrolazoxim")							
	II. Oxy-Verbindungen.							
	"Diisonitrosoisomyristicinperoxyd" usw	65						
	24. Heteroklasse 4 0, 2 N¹).							
	I. Stammkerne.							
	Dipiperonylpyrazin usw	67						
	II. Oxy-Verbindungen.							
	Bis-hydrokotarnin usw							
	III. Oxo-Verbindungen.							
	Bis-methylendioxyphenyl-imidazolon usw							
	25. Heteroklasse 6 0, 2 N ¹).							
	"Hexamethylentriperoxyddiamin" usw							
	No many transfer of the contract of the contra							

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

26. Heteroklasse 10, 3 N 1).

I. Stammkerne.

A. Stammkerne C _n H _{2'n-1} ON ₃ (z. B. "Leukazon")	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$				
	, whindungen				
	erbindungen.				
Oxy-endoxy-triazolin usw					
III. Oxo-V	erbindungen.				
A. Monooxo-Verbindungen.	6. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-11} O_2 N_3 \dots \dots 784$				
i. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-1}O_2N_3$ (z. B. Oxtriazolon [Derivate]) 781	7. Monooxo-Verbindnngen C _n H _{2n-15} O ₂ N ₃ (Chinolyl-oxdiazolon) 784				
2. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-3}O_2N_3 \cdot 783$	B. Dioxo-Verbindungen.				
3. Monooxo-Verbindungen	Äthenyluramil [Derivate] usw 785 C. Trioxo-Verbindungen.				
$C_nH_{2n-5}O_2N_3$ 783					
4. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-7}O_2N_3 \dots 783$	Urosulfinsäure 786				
5. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-9}O_2N_3 \qquad . \qquad $	D. Tetraoxo-Verbindungen. Kaffolid [Derivate] 786				
IV. Carb	onsäuren.				
1. Monocarbonsäuren CnH2n-3O3N3. 787	3. Monocarbonsäuren CnH2n-11O3N3 788				
2. Monocarbonsäuren C _n H _{2n-9} O ₃ N ₃ (Furyltriazolcarbonsäure [Derivate])	4. Monocarbonsäuren C _n H _{2n-25} O ₃ N ₃ 788				
*					
27. Heteroklas	38e 20, 3 N¹)				
I. Stammkerne.					
A. Stammkerne $C_n H_{2n+1} O_2 N_3 \dots 789$	D. Stammkerne CnH2n-15O2N3 790				
B. Stammkerne C _n H _{2n-11} O ₂ N ₃ (Difuryltriazolin) 789	E. Stammkerne C _n H _{2n-19} O ₂ N ₃ 790				
C. Stammkerne $C_n H_{2n-13} O_2 N_3$ (Difuryltriazol) 789	F. Stammkerne C _n H _{2n-21} O ₂ N ₃ 790				
II. Oxo-Vei	rbindungen.				
Oxo-difuryl-dihydrotriazin					
1) Vgl. S. 1 Anm, 1.					

28. Heterokia	sse 3 0, 3 N²).
Triazintrioxyd usw	Seite
29. Heterokla	sse 40, 3 N¹).
I. Stam	nmkerne.
Bis-methylendioxyphenyl-triazol usw	
II. Oxy-Ve	erbindungen.
Oxy-bis-[methylendioxy-phenyl]-triazin u	18W
III. Oxo-V	erbindungen.
Oxo-bis-[methylendioxy-phenyl]-tetrahyd	rotriazin usw 792
30. Heterokla	sse 6 0, 3 N¹).
"Tripiperonyleyanidin"	
21 Heterokla	888 1 O, 4 N ¹).
31. Heterukia	550 IU, 4 N°).
	mkerne.
	C. Stammkerne C _n H _{2n} -8ON ₄ 794
B. Stammkerne $C_nH_{2n-6}ON_4$ (5- α -Furyl-tetrazol) 794	D. Stammkerne C _n H _{2n-22} ON ₄ 796 E. Stammkerne C _n H _{2n-48} ON ₄ 796
II. Oxo-Ve	rbindungen.
A. Monooxo-Verbindungen.	C. Trioxo-Verbindungen.
Oxo-methyl-dihydro-triazinooxazol usw	Anhydrid der 7.9-Bis-oxymethyl- harnsäure 798
B. Dioxo-Verbindungen.	D. Tetraoxo-Verbindungen.
Anhydro-[ureido-dihydro-oxdiazin- carbonsäure] usw 797	Dioxo-tetrahydro-dipyrazolophthal- saure-anhydrid 798
III. Carb	onsäuren.
Oxo-carbonsăure $C_{17}H_{18}O_{11}N_4$	
32. Heteroklas	888 20, 4 N ¹).
I. Stam	mkerne.
A. Stammkerne $C_nH_{2n-2}O_2N_4$ (Diathyliden - oxalsaurebisamidoxim) 799	C. Stammkerne C _n H _{2n-8} O ₂ N ₄ 800 ·
B. Stammkerne Cn H2n-6 O2 N4 (z. B.	D. Stammkerne C _n H _{2m-10} O ₂ N ₄ (z. B. Difurazanobenzol) 800
Diathenyl-oxalsaurebisamidoxim) 799	E. Stammkerne C _n H _{2n-12} O ₂ N ₄ 801

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

	Seite		Stammkenna C. H. a. O. N. /a. B.	Seite
F.	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H.	Stammkerne C _n H _{2n-22} O ₂ N ₄ (z. B. Dibenzenyl-oxalsäurebisamid-	208
G	Stammkerne $C_nH_{2n-18}O_2N_4$ 802	J.	oxim)	802 803
***	Stellinker of 1121 - 18 0 2 1 4			
	II. Oxo-Ve	rbind	ungen.	
	A. Dioxo-Verbindungen.		Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_4N_4$ Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O_4N_4$	
1.	$ \begin{array}{cccc} \textbf{Dioxo-Verbindungen} & C_nH_{2n-6}O_4N_4\\ (z. & B. & Methylen-bis-oxdiazolon\\ [Derivat]) & . & . & . & . & . & . & . & . & . & $		B. Oxy-oxo-Verbindungen. Oxy-bis-[oxo-oxdiazolinyl] - äthan usw.	804
	III. Carb	onsät	iren.	
	Bis-carboxyäthyl-bis-oxdiazolyl			804
	22 Hatanaklas		10 ENI)	
	33. Heteroklas	sse	i u, o n-).	
	I. Stam	mker	ne.	
A.	Stammkerne $C_nH_{2n-5}ON_5$ 805	D.	Stammkerne C _n H _{2n-21} ON ₅	806
	$\begin{array}{llllllllllllllllllllllllllllllllllll$	E.	$\begin{array}{ll} \textbf{Stammkerne} \ C_n H_{2n-47} ON_5 & (Dibenzo-dichinoxalinophenoxazin) \ . \end{array}$	807
	II. Oxy-Ver	rbind	ungen.	
	Methyl-[oxyphenyl-triazolyl]-oxdiazol us	sw		807
	34. Heteroklas	se	1 O, 6 N¹).	
	Dipyrimidylfurazan usw			808
35.	. Verbindungen mit cyclisch gebu	nder	em Sauerstoff und Phospho	r¹).
	p-Tolylphosphinsäure-o-phenylenester usw	·		809
36.	Verbindungen mit cyclisch gebu	ndei	nem Stickstoff und Phosphoi	r¹).
,	"Thiophenoxylphenphosphazin" usw			810
	37. Verbindungen mit cyclis Stickstoff und			
,	,Benzoylphenylhydrazidophosphorsäurelac	ton"	usw	810
	²) Vgl. S. 1. Anm. 1			

38. Verbindungen mit cyclisch gebundenem Sauerstoff und Arsen 1).	
Phenylarsinigsäure-o-phenylenester usw	Seite 811
39. Verbindungen mit cyclisch gebundenem Quecksilber.	
Verbindung C ₈ H ₂ ON ₂ Hg ₃	811
40. Verbindungen mit cyclisch gebundenem Sauerstoff und Quecksilber 1).	
"Quecksilberdiäthylenoxyd" usw	811
41. Verbindungen mit cyclisch gebundenem Jod.	
Diphenylenjodoniumhydroxyd usw	81 2
42. Verbindungen mit cyclisch gebundenem Stickstoff und Jod.	
Azin des Bis-[4-formyl-phenyl]-jodoniumhydroxyds usw	812
Alphabetisches Register für Bd. XXVII	

^{1).} Vgl. S. 1 Anm. 1.

Verzeichnis der Abkürzungen für die wichtigsten Literatur-Quellen.

(Die hier aufgeführten Journale sind vollständig nach dem Original bearbeitet.)

Abkürzung	Titel		
 1.	Liebigs Annalen der Chemie		
i. <i>ch</i> .	Annales de Chimie et de Physique		
m.	American Chemical Journal		
m. Soc.	Journal of the American Chemical Society		
Inn. Phys.	Annalen der Physik und Chemie (Poggendorff-Wiedemann Drude-Wien und Planck)		
lr.	Archiv für Pharmazie		
r. Pth.	Archiv für Experimentelle Pathologie und Pharmakologie		
3	Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft		
io. Z.	Biochemische Zeitschrift		
₿1.	Bulletin de la Société Chimique de France		
3. Ph. P.	Beiträge zur Chemischen Physiologie und Pathologie		
!.	Chemisches Zentralblatt		
hem. N.	Chemical News		
'h. I.	Chemische Industric		
h. Z.	Chemiker-Zeitung		
'. <i>r</i> .	Comptes rendus de l'Académie des Sciences		
D. R. P.	Patentschrift des Deutschen Reiches		
l. Ch. Z.	Elektrochemische Zeitschrift		
r.	Zeitschrift für Analytische Chemie (Fresenius)		
•	Gazzetta Chimica Italiana		
	Zeitschrift für Physiologische Chemie (HOPPE-SEYLER)		
•	Jahresbericht über die Fortschritte der Chemie		
<i>p</i> r.	Journal für praktische Chemie		
V. St.	Landwirtschaftliche Versuchsstationen		
!	Monatshefte für Chemie		
f. Fi.	Ofversigt af Finska Vetenskaps-Societetens Förhandlingar		
f. Sv.	Utversigt af Kongl. (Svenska) Vetenskaps-Akademiens Förhandlings		
C. C. H.	Pharmazeutische Zentralhalle		
h. Ch.	Zeitschrift für Physikalische Chemie		
	Recueil des travaux chimiques des Pays-Bas		
. A. L.	Atti della Reale Accademia dei Lincei (Rendiconti)		
oc.	Journal of the Chemical Society of London		
	Zeitschrift für Chemie		
ang. Ch.	Zeitschrift für Angewandte Chemie		
anorg. Ch.	Zeitschrift für Anorganische Chemie		
Biol.	Zeitschrift für Biologie		
El. Ch.	Zeitschrift für Elektrochemie		
Kr.	Zeitschrift für Krystallographie und Mineralogie		
	Journal der Russischen Physikalisch-chemischen Gesellschaft		

Verzeichnis der Abkürzungen für weitere Literatur-Quellen.

(Die hier aufgeführten Journale sind nicht vollständig nach dem Original bearbeitet.)

Abkürzung	Titel
Abh. Disch. Bunsen-Ges.	Abhandlungen der Deutschen Bunsen-Gesellschaft
Act. chem. Fenn.	Acta Chemica Fennica
Akad. Amsterdam Versl.	Koninkl. Akad. van Wetenschappen te Amsterdam; Verslag van
4 7. 101	de gewone vergaderingen der wis- en natuurkundige afdeeling
Am. J. Pharm. Am. J. Physiol.	American Journal of Pharmacy
Am. J. Sci.	American Journal of Physiology American Journal of Science
An. Españ.	Anales de la Sociedad Española de Física y Química
Ann. Ácad. Sci. Fenn.	Annales Academiae Scientiarum Fennicae
Ann, Chim. applic.	Annali di Chimica applicata
Ann. Physique	Annales de Physique
Ann. scient. Jassy	Annales Scientifiques de l'Université de Jassy
Anz. Krakau. Akad.	Anzeiger der Akademie der Wissenschaften, Krakau
Apoth. Ztg. Arb. GesundhAmt	Apotheker-Zeitung
A10. GesundisAnd	Arbeiten aus dem Kaiserlichen Gesundheits-Amte; seit 1919:
Arch. Anat. Physiol.	Arbeiten aus dem Reichsgesundheitsamte Archiv für Anatomie und Physiologie. Anatomische Abteilung
(anatom. Abtlg.)	122 VIII THE PRODUCTION WINE INVOICED TO THE PRODUCTION OF THE PRO
Arch. Farm. sperim.	Archivio di Farmacologia Sperimentale e Scienze Affini
Arch. Hyg.	Archiv für Hygiene
Arch. Sci. phys. nat.	Archives des Sciences Physiques et Naturelles, Genève
Genève	4 3 4 4 7 4 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7
Ark. Kem. Min.	Arkiv för Kemi, Mineralogi och Geologi
Atti Accad. Torino	Atti della Reale Accademia delle scienze di Torino Rezishta der Dautashan Pharmarautischen Carallachaft (reit 4024
Ber. Disch. pharm. Ges.	Berichte der Deutschen Pharmazeutischen Gesellschaft (seit 1924 mit Archiv der Pharmazie vereinigt)
Ber. Heidelberg Akad.	Sitzungsberichte der Heidelberger Akademie der Wissenschaften
Borr 11 diameter g 11 maer	(Mathnat. Kl.)
Berl. Klin. Wchochr.	Berliner Klinische Wochenschrift
Biochem. J.	Biochemical Journal
Bl. Acad. Belg.	Bulletin de l'Académie Royale de Belgique. Classe des Sciences
Bl. Assoc. Chimistes de	Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distillerie
Sucr. et Dist. Bl. Sciences Pharmacol.	de la France Bulletin des Sciences Pharmacologiques
Bl. Soc. chim. Belg.	Bulletin des Sciences Pharmacologiques. Bulletin de la Société Chimique de Belgique
Bl. Soc. Natural.	Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou
Moscou	Puntour do la position amp. des mandament de monte
Boll. chim. farm.	Bolletino chimico-farmaceutico
Brennstoffchemie	Brennstoff-Chemie
Bulet.	Buletinul Societatii de Sciinte din Bucuresci
Bull. Bur. Mines	Bulletin (Dep. of the Interior Bureau of Mines)
Carnegie Inst. Publ.	Carnegie Institution of Washington, Publications Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektions-
C. Bakt. Parasitenk.	krankheiten. Abt. I und II
C. Bioch. Bioph.	Zentralblatt für Biochemie und Biophysik
Chemische Apparatur	Chemische Apparatur
Ch. Rev. Fett- u. Harz-	Chemische Revue über die Fett- und Harzindustrie
Ind.	
Chem. met. Eng.	Chemical and Metallurgical Engineering
Chem. Umschau a. d.	Chemische Umschau auf dem Gebiete der Fette, Ole, Wachse und
Geb. d. Fette usw.	Harze
Chem. Weekbl.	Chemisch Weekblad
Colleg.	Collegium Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg
$C.r.$ $m{Trav.Lab.Carlsberg}$	Onnhee length do lintery or reportant or cerepore

Titel Abkürzung DINGLERS Polytechnisches Journal Danske Videnskab. Kongelige Danske Videnskabernes Selskab, Mathematisk-fysiske Selakah Meddelelser Disch. med. Wchschr. Deutsche medizinische Wochenschrift Zeitschrift für Färberei, Zeugdruck und den gesamten Farben-Färber-Zta. verbrauch (seit 1920: Textilberichte) Farbenzta. Farben-Zeitung Finska Kemistsam-Finska Kemistsamfundets Meddelanden fundets Medd. Fortschr. Ch., Phys., Fortschritte der Chemie, Physik und Physikalischen Chemie phys. Ch. Frdl.FRIEDLAENDERS Fortschritte der Teerfarbenfabrikation. Berlin. Von 1888 an Ges. Abh. z. Kenntnis Gesammelte Abhandlungen zur Kenntnis der Kohle der Kohle Gildem.-Hoffm.1) E. GILDEMEISTER, FR. HOFFMANN, Die ätherischen Öle. 3. Aufl. von E. GILDEMEISTER. 3 Bände. Miltitz bei Leipzig (1928 - 1931)Giorn. Farm. Chim. Giornale di Farmacia, di Chimica e di Scienze Affini L. GMELINS Handbuch der Organischen Chemie, 4. Aufl. 5 Bände und 1 Supplementband. Heidelberg (1848—1868) Qm. Groth. Ch. Kr. P. GROTH, Chemische Krystallographie. 5 Teile. Leipzig (1906) bis 1919) Helvetica Chimica Acta J. biol. Chem. Journal of Biological Chemistry J. Chim. phys. J. Franklin Inst. Journal de Chimie physique Journal of the Franklin Institute J. Gasbel. Journal für Gasbeleuchtung und verwandte Beleuchtungsarten sowie für Wasserversorgung (seit 1922: Das Gas- und Wasser-J. ind. eng. Chem. Journal of Industrial and Engineering Chemistry J. Inst. Brewing Journal of the Institute of Brewing J. Landw. Journal für Landwirtschaft Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics Journal de Pharmacie et de Chimie Journal of Physical Chemistry Journal of Physiology J. Pharmacol. exp. Ther. J. Pharm. Chim. J. phys. Chem. J. Physiology J. Soc. chem. Ind. Journal of the Society of Chemical Industry (Chemistry and Jahresbericht über die Fortschritte der Tierchemie J. Washington Acad. Journal of the Washington Academy of Sciences Kali Kali Klin. Wchschr. Klinische Wochenschrift Koll. Beih. Kolloidchemische Beihefte Koll. Z. Kolloid-Zeitschrift Mem. and Pr. Manche-Memoirs and Proceedings of the Manchester Literary and Philoster Lit. and Phil. Soc. sophical Society Midl. Drug. Pharm. Midland Druggist and pharmaceutical Review Rev. Mitt. Lebensmittel-Mitteilungen aus dem Gebiete der Lebensmitteluntersuchung unters. u. Hyg. und Hygiene Moniteur Scientifique Monit. scient. Münch. med. Wchschr. Münchener medizinische Wochenschrift

Nachrichten der landwirtschaftlichen Akademie zu Petrovsko-

Rasumovskoje

Nachr. landw. Akad.

Öst.-ung. Z. Zucker-Ind.

Rasumovskoje Naturwiss.

Petrovsko-

Naturwissenschaften Österreichisch-ungarische Zeitschrift für Zuckerindustrie und Landwirtschaft

¹⁾ Zitate ohne Angabe der Auflage beziehen sich auf die 2. Aufl.

Abkürzung	Titel .
Petroleum	Petroleum
Pflügers Arch. Physiol.	Archiv für die gesamte Physiologie des Menschen und der Tiere (PFLÜGER)
Pharm. J.	Pharmaceutical Journal (London)
Pharm. Post	Pharmazeutische Post
Philippine J. Sci.	Philippine Journal of Science
Phil. Mag.	Philosophical Magazine and Journal of Science
Phil. Trans.	Philosophical Transactions of the Royal Society of London
Photographic J.	The Photographic Journal (London)
Phys. Rev.	Physical Review
Phys. Z.	Physikalische Zeitschrift
Pr. Cambridge Soc.	Proceedings of the Cambridge Philosophical Society
Pr. chem. Soc.	Proceedings of the Chemical Society (London)
Pr. Imp. Acad. Tokyo	Proceedings of the Imperial Academy, Tokyo
Pr. Roy. Irish Acad.	Proceedings of the Royal Irish Academy
Pr. Roy. Soc.	Proceedings of the Royal Society (London)
Pr. Roy. Soc. Edin- burgh	Proceedings of the Royal Society of Edinburgh
Schimmel & Co. Ber.	Berichte von Schimmel & Co.
Schultz, Tab.1)	G. SCHULTZ, Farbstofftabellen. 5. Aufl. (Berlin 1914 [Neudruck 1920]); 7. Aufl. (Leipzig 1931—1932)
Schweiz. Wchechr. Chem. Pharm.	Schweizerische Wochenschrift für Chemie und Pharmacie (seit 1914: Schweizerische Apotheker-Zeitung)
Skand. Arch. Physiol.	Skandinavisches Archiv für Physiologie
Svensk Kemisk Tidskr.	Svensk Kemisk Tidskrift
Therapeut. Monaish.	Therapeutische Halbmonatshefte
Trans. New Zealand Inst.	Transactions and Proceedings of the New Zealand Institute
Z. Ch. Ind. Koll.	Zeitschrift für Chemie und Industrie der Kolloide (seit 1913: Kolloid-Zeitschrift)
Z. Dtsch. Öl- u. Fettind.	Zeitschrift der Deutschen Ol- und Fettindustrie
Z. exp. Path. Ther.	Zeitschrift für experimentelle Pathologie und Therapie (seit 1921 Zeitschrift für die gesamte Experimentelle Medizin)
Z. ges. Naturw.	Zeitschrift für die gesamten Naturwissenschaften
Z. ges. Schieß-Spreng- stoffwesen	Zeitschrift für das gesamte Schieß- und Sprengstoffwesen
Z. NahrGenuβm.	Zeitschrift für Untersuchung der Nahrungs- und Genußmittel sowie der Gebrauchsgegenstände
Z. öffentl. Ch.	Zeitschrift für öffentliche Chemie
Z. wiss. Mikr.	Zeitschrift für wissenschaftliche Mikroskopie und für mikro- skopische Technik
Z. wiss. Phot.	Zeitschrift für wissenschaftliche Photographie
Z. Zuckerind. Böhmen	Zeitschrift für Zuckerindustrie in Böhmen (jetzt: Zeitschrift für Zuckerindustrie der čechoslowakischen Republik)

¹⁾ Zitate ohne Angabe der Auflage beziehen sich auf die 5. Aufl.

Weitere'Abkürzungen.

		_		
absol.	== absolut	lin.	=	linear
ac.	= alicyclisch	m-		meta-
äther.	= ätherisch	Min.	=	Minute
AGFA	= Aktien-Gesellschaft für Ani-	Mol	=	Gramm-Molekül (Mole-
110111	linfabrikation	Į.		kulargewicht in Gramm)
akt.	= aktiv	MolGew.	=	Molekulargewicht
alkal.	= alkalisch	MolRefr.	==	Molekularrefraktion
alkoh.	= alkoholisch	ms-	=	meso-
ang.	= angular	n (in Verbindung		
Anm.	= Anmerkung	mit Zahlen)	=	Brechungsindex
ar.	= aromatisch	n- (in Verbindung	ζ	_
asymm.	= asymmetrisch	mit Namen)	_	normal
AtGew.	= Atomgewicht	0-	=	ortho-
Atm.	= Atmosphäre	opt. akt.	==	optisch aktiv
Aufl.	= Auflage	р-	==	para-
B.	= Bildung	prim.		primär
BASE	= Badische Anilin- und Soda-	PrivMitt.	==	Privatmitteilung
DILOI	fabrik	Prod.		Produkt
Bd.	= Band	0/0		Prozent
ber.	= berechnet	0/0ig	===	prozentig
bezw.	= beziehungsweise	racem.		racemisch
ca.	= circa	RV		Reduktionsvermögen
Ď.	= Dichte	8.		siehe
D'a	= Dichte bei 16°, bezogen auf	8.		Seite
24	Wasser von 4º	8. 8.	=	siehe auch
Darst.	= Darstellung	sek.		sekundär
Dielektr.	— zarsonang	8. 0.		siehe oben
Konst.	= Dielektrizitāts-Konstante	spezif.		spezifisch
E E	= Erstarrungspunkt	Spl.		Supplement
Einw.	= Einwirkung	Stde., Stdn.		Stunde, Stunden
Ergw.	= Ergänzungswerk (des Beilt-	stdg.		stündig
mgw.	STEIN-Handbuches)	s. u.		siehe unten
F	= Schmelzpunkt	symm.		symmetrisch
gem.	= geminal	Syst. No.		System-Nummer ¹)
Hptw.	= Hauptwerk (des BEILSTEIN-	Temp.		Temperatur
HPW.	Handbuches)	tert.		tertiär
inakt.	= inaktiv	Tl., Tle., Tln.		Teil, Teile, Teilen
K bezw. k	= elektrolytische Dissoziations-	V.		Vorkommen
IL DOZW. K	konstante	verd.		verdünnt
konz.	= konzentriert	vgl. a.		vergleiche auch
korr.	= korrigiert			vicinal
Korr. Kp	= Korngjert = Siedepunkt	Vic. Vol.		Vicinal
	= Siedepunkt unter 750 mm	wäßr.		
Kp ₇₅₀	Druck	Zers.		wäßrig Zometoung
	Druck	Zers.	=	Zersetzung

¹⁾ Vgl. dazu dieses Handbuch, Bd. I, S. XXIV.

Übertragung der griechischen Buchstaben in Zahlen.

Zusammenstellung der Zeichen für Maßeinheiten.

```
m, cm, mm
                        Meter, Zentimeter, Millimeter
m<sup>8</sup>, cm<sup>8</sup>, mm<sup>8</sup>
m<sup>8</sup>, cm<sup>8</sup>, mm<sup>8</sup>
                        Quadratmeter, Quadratzentimeter, Quadratmillimeter
Kubikmeter, Kubikzentimeter, Kubikmillimeter
t, kg, g, mg
                         Tonne, Kilogramm, Gramm, Milligramm
Mol
                         Gramm-Molekül (Mol.-Gew. in Gramm)
                         Liter
h
                         Stunde
                    =
min
                         Minute
                    ___
sec
                         Sekunde
                    _
grad
                         Grad
                    __
                        Celsiusgrad
                    ==
absol.
                    ==
                         Grad der absoluten Skala
cal
                         Grammcalorie (kleine Calorie)
kcal
                         Kilogrammcalorie (große Calorie)
                         760 mm Hg
Atm.
                         gcm/sec<sup>2</sup>
dvn
                    ==
megadyn
                    ===
                         10<sup>6</sup> dyn
bar
                        dyn/cm²
                    ==
megabar
                        10° bar
                   ==
                         10<sup>-7</sup> mm
Ā
                         10<sup>-4</sup> mm
mμ
                    _
                         10-8 mm
Amp.
                         Ampère
Milliamp.
                         Milliampère
Amp.-h
                         Ampère-Stunde
W
                         Watt
kW
                    =
                         Kilowatt
Wh
                         Wattstunde
                    =
kWh
                        Kilowattstunde
                    _
Coul.
                        Coulomb
                    =
                         Ohm
Ω
                    _
rez. Ohm
                        reziproke Ohm
                   ==
                         Volt
```

Joule

Joule



DRITTE ABTEILUNG.

HETEROCYCLISCHE VERBINDUNGEN.

(FORTSETZUNG.)

17. Verbindungen mit 1 cyclisch gebundenem Sauerstoffatom und 1 cyclisch gebundenem Stickstoffatom (Heteroklasse 10, 1N)¹).

I. Stammkerne.

A. Stammkerne C_nH_{2n+1}ON.

Für die hierhergehörigen N. Derivate der sog. Isoxime wurde neben der cyclischen Formel I (vgl. Beckmann, B. 22, 1534, 1597; 23, 1681; Goldschmidt und Mitarbeiter, B. 23, 2163, 2172; 25, 2576; Werner, B. 23, 2339; Dunstan, Goulding, Soc. 71, 574; 79, 628) sehon frühzeitig die acyclische "Nitron"-Formel III²) diskutiert (Auwers, V. Meyer,

I.
$$\underset{R_1}{R} > C = \underset{O}{\overbrace{O}} \times R_1$$
 II. $\underset{R_1}{R_1} > C = \underset{O}{\overset{N}{\cdot}} R_2$ III. $\underset{O}{\overset{R_1 \cdot N = N \cdot R_2}{\circ}}$ IV. $\underset{O}{\overset{R_1 \cdot N = N \cdot R_2}{\circ}}$

B. 22, 720; Forster, Holmes, Soc. 93, 244; Angell, Castellana, Ferrebo, R. A. L. [5] 18 II, 40 Anm. 1). Die Nitronformel wurde in neuerer Zeit namentlich von Angell und [5] 18 II, 40 Anm. 1). Die Nitronformel wurde in neuerer Zeit namentlich von Angeli und seinen Schülern (Ang., Alessander, Pegna, R. A. L. [5] 19 I [1910], 652; Al., R. A. L. [5] 19 II [1910], 422; Ang., Al., Alazzi-Mancini, R. A. L. [5] 20 I [1911], 546; Ang., R. A. L. [5] 22 I [1913], 292; Al., G. 51 I [1921], 75; 52 I [1922], 193) sowie von Brady (Soc. 105 [1914], 2104) befürwortet. Auch Anlagerungsreaktionen (Staudinger, Miescher, Helv. 2 [1919], 556; vgl. indessen Lindemann, Tschang, B. 60 [1927], 1725 Anm. 4) und spektrochemische Argumente (v. Auwers, Ottens, B. 57 [1924], 451; vgl. indessen L., Tsch.) wurden zugunsten der Nitronformel gedeutet. Obwohl unzweideutige Beweise für die heute allgemein angenommene Formel II noch nicht erbracht sind, spricht die Analogie zu den Azoxy-Verbindungen doch sehr für ihre Richtigkeit. Für die Azoxy-Verbindungen ist durch die Untersuchungen von Angeli die Existenz isomerer Formen bewiesen. deren Beziehungen die Untersuchungen von Angell die Existenz isomerer Formen bewiesen, deren Beziehungen am besten durch die Formeln III und IV gedeutet werden (vgl. EUGEN MÜLLER, Die Azoxyverbindungen [Stuttgart 1936]). Das Auftreten diastereoisomerer Isoxim-Derivate,

¹⁾ Verbindungen, die Schwefel, Selen oder Tellur als Ringglieder enthalten, sind den entsprechenden Sanerstoff-Verbindungen systematisch zugeordnet. Vgl. Bd. I, S. 3, § 5.

a) Zur Bezeichnung "Nitron" vgl. a. ATACK, Soc. 119 [1921], 1177.

das schon von Werner (B. 23, 2339) vorausgesagt war, ist sowohl mit der Ringformel (V-VI) als auch mit der Nitronformel (VII-VIII) vereinbar. Experimentell bewiesen wurde die Existenz zweier isomerer N-Derivate durch SEMPER, LICHTENSTADT, B. 51 [1918], 933 (vgl. a. ATACK, Soc. 119 [1921], 1183) und Brady, Mehta, Soc. 125 [1925], 2297 (vgl. Sutton,

TAYLOR, Soc. 1931, 2190). Eine Spaltung in optische Antipoden ist von Scheiber, B. 44 [1911], 761 und Lindemann, Tschang, B. 60 [1927], 1725 ohne Erfolg versucht worden. Doch würde auch eine gelungene Spaltung keine Entscheidung zwischen Ringformel und Nitronformel gestatten, da es nicht von vornherein sicher ist, ob Verbindungen vom Typus der Formeln VII und VIII ebene Konfiguration besitzen. Die Existenz der ähnlich gebauten optisch-aktiven Salze von aci-Nitroverbindungen (Kuhn, Albrecht, B. 60 [1927], 1297; vgl. Dunkel, Ph. Ch. B 10 [1930], 448; Shriner, Young, Am. Soc. 52 [1930], 3332; Thurston, Sh., Am. Soc. 57 [1935], 2163; Mills, British Association for the Advancement of Science, Report 1932, 41; Ingold, Wilson, Soc. 1934, 96; Hsü, I., W., Soc. 1935, 1781) läßt eine Spaltbarkeit der Nitrone wenigstens prinzipiell möglich erscheinen. Die Möglichkeit einer Desmotropic zwischen Ringform und Nitronform ist von Staddinger, Miescher, Male 9, 562 dislutiont proceder. Helv. 2, 563 diskutiert worden (vgl. dagegen Alessandri, G. 51 [1921], 78 Anm.). Bei unsymmetrisch substituierten Benzylisobenzaldoximen ist eine durch Natrium-

äthylat katalysierbarc Gleichgewichtsreaktion

beobachtet worden (Behrend, A. 265, 238; Neubauer, A. 298, 187; Wegener, A. 314, 231; vgl. Ingold, Shoppee, Soc. 1929, 1202; Hsü, I., Wilson, Soc. 1935, 1781). Bei diesen Umlagerungen sind mehrfach Verbindungen erhalten worden, die als additionelle Verbindungen (IX+X) gedeutet werden. Sie sind durch Krystallisation nicht zerlegbar, zeigen in Eisessig einfaches Molckulargewicht und verdienten eine genauere Untersuchung.

Isoformaldoxim, Formisoaldoxim $CH_3ON = H_2C - NH$.

N-Benzyl-isoformaldoxim $C_8H_9ON = H_2C - N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ bezw. $H_2C : N(:O) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ C_0H_5 . Zur Konstitution vgl. S. 1. — Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt (Beckmann, J. pr. [2] 56, 74). — B. Aus β -Benzyl-hydroxylamin durch Einw. von Formaldehyd in alkoholisch-ätherischer Lösung (Be.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 116°.

 $\begin{array}{lll} \textbf{N-[2-Oxy-naphthyl-(1)-methyl]-isoformaldoxim} & C_{12}H_{11}O_{2}N = \\ H_{2}C_{\bigcirc\bigcirc}N\cdot CH_{2}\cdot C_{10}H_{0}\cdot OH & bezw. & H_{2}C:N(:O)\cdot CH_{2}\cdot C_{10}H_{0}\cdot OH. & Zur & Konstitution & vgl. \end{array}$ S. 1. — B. Aus β-Naphthol beim Behandeln mit Formaldehyd und Hydroxylamin in schwach saurer, wäßrig-alkoholischer Lösung (BETTI, G. 88 I, 389). — Nadeln (aus Alkohol, Benzol oder Chloroform). F: 149° (Zers.). Ziemlich schwer löslich in Ligroin; löslich in kalter verdünnter Natronlauge. — Die alkoh. Lösung liefert bei mehrwöchigem Stehen im Dunkeln, schneller beim Kochen N.N-Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)-methyl]-hydroxylamin (Bd. XV, S. 38). Liefert bei der Reduktion mit Zink und wäßrig-alkoholischer Salzsäure unterhalb 400 [2-Oxynaphthyl-(1)-methyl]-amin, in der Siedehitze Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)-methyl]-amin (B., G. 36 I, 396, 399). Beim Kochen mit 20% giger Salzsäure erhält man das Hydrochlorid des N.N-Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)-methyl]-hydroxylamins, bei mehrtägigem Aufbewahren in 20° /oiger Natronlauge Methylen-di- β -naphthol und N.N-Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)-methyl]-hydroxylamin. Liefert bei kurzem Kochen mit Acetanhydrid N.[2-Acetoxy-naphthyl-(1)-methyl methyl]-isoformaldoxim. Bei der Einw. von Benzoylchlorid in alkal. Lösung entsteht das Dibenzoylderivat des N-[2-Oxy-naphthyl-(1)-methyl]-hydroxylamins (Bd. XV, S. 38). — Die alkoh. Lösung gibt mit Ferrichlorid eine rothraune Färbung.

 $\begin{array}{ll} \textbf{N} \cdot [\textbf{2} \cdot \textbf{Acetoxy-naphthyl-(1)-methyl}] \cdot isoformaldoxim & C_{14}H_{12}O_3N \\ H_2C \\ \hline O \\ \hline N \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 & bezw. & H_2C : N(:O) \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_0 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2. & Zur & Konstinus \\ \end{array}$ tution vgl. S. 1. — B. Aus der vorangehenden Verbindung bei kurzem Kochen mit Acetanhydrid (Betti, G. 36 I, 392). — Prismen (aus Alkohol). F: 130°. Unlöslich in verd. Natronlauge.

2. Stammkerne C₂H₅ON.

1. Stammkern $C_2H_5ON = \frac{H_2C-NH}{H_4C-O}$.

Sultam der β -Amino-äthan- α -sulfonsäure, Anhydrotaurin ("Äthansulfonimid") $C_2H_3O_2NS = H_2C-NH_1$. B. Beim Einleiten von Ammoniak in eine gekühlte ätherische Lösung von β -Chlor-äthan- α -sulfonsäure-chlorid (James, J. pr. [2] 34, 350). Aus Äthan- α - β -bis-[sulfonsäure-chlorid] beim Behandeln mit Ammoniak (Kohler, Am. 19, 744). — Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 88° (Ko.). Löslich in Wasser, schwer löslich in Eisessig, unlöslich in Alkohol und Äther (Ja.; Ko.). — $Hg(C_2H_4O_2NS)_2$. Amorph (Ja.).

2. Isoacetaldoxim, Acetisoaldoxim $C_2H_5ON=CH_2\cdot HC -NH$. Vgl. Acetaldoxim, Bd. I, S. 608.

N-Methyl-isoacetaldoxim $C_3H_7ON = CH_3 \cdot HC$ N·CH₃ bezw. $CH_3 \cdot CH : N(:O) \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Entsteht als additionelle Verbindung mit Natrium-jodid neben O-Methyl-acetaldoxim (Bd. I, S. 609), wenn man Methyljodid auf Acetaldoxim in Natriummethylat-Lösung erst bei 0° , zuletzt auf dem Wasserbad einwirken läßt (Dunstan, Goulding, Soc. 79, 635). — Die additionelle Verbindung mit Natriumjodid liefert bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure Acetaldehyd und Methylamin; bei der Reduktion der alkoh. Lösung mit Natriumamalgam in Gegenwart von wenig Eisessig entsteht Methylathylamin. Gibt bei der Hydrolyse Acetaldehyd und β -Methyl-hydroxylamin. — $2C_3H_7ON + NaI$. Hygroskopische Nadeln (aus Methanol). Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Methanol.

3. Stammkerne C_3H_7ON .

1. Oxazolidin $C_3H_7ON = \begin{bmatrix} H_2C - NH \\ b_3 & 1 \\ H_2C \cdot O \cdot CH_2 \end{bmatrix}$.

3-Methyl-oxazolidin $C_4H_9ON = \frac{H_2C - N \cdot CH_3}{H_2C \cdot O \cdot CH_3}$. B. Bei der Einw. von äther. Formaldehyd-Lösung auf Methyl- $[\beta$ -oxy-äthyl]-amin in Gegenwart von Kaliumcarbonat (Knorr, Matthes, B. 34, 3488). — Kp₇₃₅: 100° . — Pikrat $C_4H_9ON + C_6H_3O_7N_3$. Hellgelb. F: 152°.

3-Phenyl-thiazolidin $C_9H_{11}NS = H_9C - N \cdot C_6H_5$. B. Bei der Reduktion von 3-Phenyl-thiothiazolidon-(2) (Syst. No. 4271) mit Zinn und alkoholisch-wäßriger Salzsäure in der Wärme (Foerster, B. 21, 1871). — Öl. Mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — $2C_9H_{11}NS + 2HCl + PtCl_4$.

2. Isopropionaldoxim $C_3H_7ON = C_2H_5 \cdot HC - NH$.

N-Benzyl-isopropionaldoxim $C_{10}H_{15}ON = C_2H_5 \cdot HC - O \cdot N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ bezw. $C_2H_3 \cdot CH:N(:O) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus β -Benzyl-hydroxylamin durch Einw. von Propionaldehyd in Äther (Beckmann, Götze, J. pr. [2] 56, 74). — Krystallinisches Pulver. F: 106°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther.

3. Isoacetoxim, Acetonisoxim C₃H₇ON = (CH₃)₂C NH. Vgl. Acetoxim, Bd. I, S. 649.

N-Methyl-isoacetoxim C₄H₉ON =(CH₃)₂C_ON·CH₃ bezw. (CH₂)₄C:N(:O)·CH₂. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Das Perjodid entsteht beim Erhitzen von Acetonoxim mit überschüssigem Methyljodid in Alkohol (Dunstan, Goulding, Soc. 71, 577). Entsteht neben O-Methyl-acetoxim (Bd. I, S. 650) t.'s additionelle Verbindung mit Natriumjodid bei der Einw. von Methyljodid auf Acetonoxim in Natriummethylat-Lösung, zuletzt auf dem Wasserbad (Du., Gou., Soc. 79, 630). — Liefert bei der Reduktion mit siedender Jodwasserstoffsäure oder mit Zinkstaub und verd. Salzsäure Aceton und Methylamin, bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Alkohol in Gegenwart von etwas Eisessig Methylisopropylamin

¹⁾ Die früber so aufgefaßte Verbindung mnß als Äthylensulfonsänreamid CH₂:CH·SO₂·NH₂ formnliert werden (CLUTTERBUCK, COHEN, Soc. 121 [1922], 120, 125). — Damit wird anch die Tatsache verständlich, daß die obige Verbindung nicht zu Taurin aufgespalten werden kann.

(Du., Gou., Soc. 71, 578; 79, 632, 640). Beim Kochen mit Wasser oder verd. Säuren erhält man β -Methyl-hydroxylamin und Aceton (Du., Gou., Soc. 79, 632). — $2C_4H_9ON + 2HI + I$ (Du., Gou., Soc. 71, 577; Soc. 79, 632). Rote Krystalle mit grünem Reflex (aus Chloroform oder Methanol + Äther). — $C_4H_9ON + NaI$. Hygroskopische Krystalle (aus Methanol). F: 206° (Zers.) (Du., Gou., Soc. 79, 632). Sebr leicht löslich in Wasser, löslich in Methanol und Alkohol, unlöslich in Äther.

 $\textbf{N-\ddot{A}thyl-isoacetoxim} \hspace{0.2cm} C_5H_{11}ON = (CH_3)_2C \underbrace{\hspace{0.2cm} O \hspace{0.2cm} N \cdot C_2H_5} \hspace{0.2cm} bezw. \hspace{0.2cm} (CH_3)_2C : N(:O) \cdot C_2H_5.$ Zur Konstitution vgl. S. 1. - B. Die additionelle Verbindung mit Natriumjodid (s. u.) entsteht neben O-Äthyl-acetoxim (Bd. I, S. 650) bei der Einw. von Äthyljodid auf Acetonoxim in Natriummethylat-Lösung, zuletzt auf dem Wasserbad (Dunstan, Goulding, Soc. 79, 633; vgl. Du., Gou., Soc. 71, 579). — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure Athylamin, bei der Hydrolyse β -Athyl-hydroxylamin und Aceton (Dv., Gov., Soc. 79, 634; vgl. Dv., Gov., Soc. 71, 579). — $C_5H_{11}ON+NaI$. Hygroskopische Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Dv., Gov., Soc. 79, 634).

N-Phenyl-isoacetoxim C₂H₁₁ON = (CH₃)₂C N·C₆H₅. Eine Verbindung, der früher diese Formel und Konstitution zugeschrieben wurde, ist als dimolekular erkannt und in Bd. XV, S. 6 als Verbindung C18H22O2N2 abgehandelt worden.

N - [2 - Oxy - 5 - oximino - 2.4 - dimethyl - oyclohexen - (3) - yl - (1)] - isoacetoxim $C_{11}H_{18}O_3N_2 = (CH_3)_2C \frac{C(CH_3)(OH) \cdot CH}{O} C \cdot CH_3 \text{ bezw.}$

 $(CH_3)_2C:N(:O)\cdot HC < C(CH_3)(OH)\cdot CH > C\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus dem Oxim des 4-Hydroxylamino-1.3-dimethyl-cyclohexen-(1)-ol-(3)-ons-(6) (Bd. XV, S. 51) und Accton in Petroläther in Gegenwart von wenig Salzsäure beim Einengen auf dem Wasserbad (Bamberger, Rudolf, B. 40, 2251). — Stark lichtbrechende Tafeln (aus Alkohol). Triklin (Henz, B. 40, 2251). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 195,5° (Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol, kaltem Chloroform und heißem Aceton, ziemlich leicht in beißem Benzol, ziemlich schwer in heißem Wasser, schwer in siedendem Äther. — Wird von verd. Mineralsäuren oder bei der Einw. von p-Nitro-phenylhydrazin in wäßrig-alkoholischer Essigsäure in die Komponenten zerlegt. Beim Kochen mit Benzaldehyd in alkob. Lösung entsteht N-[2-Oxy-5-oximino-2.4 - dimetbyl - cyclohexen - (3) - yl - (1)] - isobenzaldoxim (Syst. No. 4194). Liefert bei der Einw. von Benzoylchlorid in kalter sodaalkalischer Lösung ein Dibenzoylderivat (s. u.). Bei der Einw. von o- oder p-Nitro-benzoldiazoniumnitrat-Lösung unter Eiskühlung erhält man die entsprechenden Verbindungen $C_{26}H_{39}O_8N_7$ (s. u.). — Reduziert Fehlingsche Lösung erst nach längerem Stehenlassen. Die alkoh. Lösung gibt mit Ferrichlorid vorübergehend eine gelbe Färbung.

Verbindung C₂₆H₃₉O₈N₇. B. Aus der vorangehenden Verbindung durch Einw. von o-Nitro-benzoldiazoniumnitrat in wäßr. Lösung bei starker Kühlung (BAMBERGER, RUDOLF, B. 40, 2254). — Amorph. Löslich in Alkalilaugen mit tief carminroter Farbe. — Die alkoh. Lösung wird durch Ferrichlorid dunkelgrün gefärbt und scheidet auf Zusatz von Kupfer-

acetat braune Flocken ab.

Verbindung C₂₆H₃₉O₈N₇. B. Analog der vorangehenden Verbindung durch Einw. von p-Nitro-benzoldiazoniumnitrat (Bamberger, Rudolf, B. 40, 2253). — Citronengelbe Flocken (aus verd. Essigsäure). Zersetzt sieb bei 150°. Löslich in Natronlauge mit himbeerroter Farbe. — Die alkoh. Lösung wird durch Ferrichlorid tief grün gefärbt und scheidet auf Zusatz von Kupferacetat braunc Flocken ab.

Dibenzoylderivat $C_{26}H_{26}O_5N_2 = (CH_3)_2C - O - N \cdot HC < \frac{C(CH_3)_4(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH}{CCH_2 - C(:N \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_3} \cdot C \cdot CH_3$. bezw. $(CH_3)_2C:N(:O) \cdot HC < \frac{C(CH_3)_4(O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH}{CCH_2 - C(:N \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_3} \cdot C \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus N - [2 - Oxy - 5 - oximino - 2.4 - dimetbyl - cyclohexen - (3) - yl - (1)] - isoacetoxim bei der Einw. von Benzoylchlorid in sodaalkalischer Lösung unter Kühlung (BAMBERGER, RUDOLF, B. 40, 2253). — Krystalle (aus Alkohol). F: 145—146°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, kaltem Benzol und kaltem Aceton, leicht in heißem Ligroin; unlöslich in Alkalilaugen.

CO·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. S. 1. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt (Schmidt, B. 31, 3229). — B. Neben O-Benzoyl-acetoxim bei der Einw. von Benzoylchlorid auf eine äther. Suspension von überschüssigem Natrium-acetoxim unter Kühlung (SCHMIDT, B. 31, 3227). — Hellgelbes, leicht bewegliches Öl. Unbegrenzt mischbar mit Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. 100 g Petroläther (Kp: 50—60°) lösen bei 20° 6,58 g. Di: 1,0981. ni: 1,5279. — Lagert sich sehon bei Zimmertemperatur, rascher in der

Wärme oder bei Einw. von verd. Säuren oder Alkalien in O-Benzoyl-acetoxim um. Beim Behandeln mit kalter rauchender Salzsäure wird Benzoesäure abgespalten. — Die alkoh. Lösung gibt mit Ferrichlorid eine rotviolette Färbung.

 $\begin{array}{lll} \textbf{N-Aminoformyl-isoacetoxim,} & \textbf{Isoacetoxim-N-carbons\"aureamid,},, \textbf{Aceton-carbamidoxim''} & \textbf{C_4H_8O_2N_2} = (\textbf{CH_3)_2C} : \textbf{O} \\ > \textbf{N \cdot CO \cdot NH_2} & \textbf{bezw.} & (\textbf{CH_3)_2C} : \textbf{N : CO \cdot NH_2}. \end{array}$ Zur Konstitution vgl. S. 1. — Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt (Conduché, A. ch. [8] 13, 61, 64). — B. Aus dem Hydrochlorid des Isooxylarnstoffs bei gelindem Erwärmen mit Aceton (Co., A. ch. [8] 13, 59, 63). — Prismen (aus Benzol). F: 1180 bis 119° (Co., A. ch. [8] 13, 60). 100 g Wasser lösen bei 16—17° 6,2 g, 100 g Alkohol ca. 10 g; löslich in Accton und heißem Benzol, ziemlich sehwer löslich in Essigester, sehwer in Äther (Co., A. ch. [8] 13, 60). Mol.-Refr. in Wasser und Eisessig: Co., A. ch. [8] 13, 92. — Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam und Alkohol Isopropylharnstoff (Co., A. ch. [8] 13, 65). Wird durch verd. Salzsäure in Aceton und Isooxyliarnstoff gespalten (Co., A. ch. [8] 13, 61). Beim Behandeln mit wäßriger oder alkoholischer Kalilauge erhält man Kaliumcyanat und Acetoxim (Co., A. ch. [8] 13, 67, 68). Bei der Einw. von Benzaldehyd auf eine Lösung von Acetonearbamidoxim entsteht N-Aminoformyl-isobenzaldoxim (S. 26) (Co., A. ch. [8] 13, 64).

N - [Dihydrocumarinyl - (4)] - isoacetoxim (,, Acetonhydroxylamincumarin")

$$C_{12}H_{13}O_3N$$
, Formel I bezw. II. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Beim Kochen von β -Hydr-II. $C_{12}H_{13}O_3N$ Formel I bezw. II. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Beim Kochen von β -Hydr-II. $C_{12}H_{13}O_3N$ III. $C_{12}H_{13}O_3N$ III. $C_{12}H_{13}O_3N$ III. $C_{12}H_{13}O_3N$ III. $C_{12}H_{13}O_3N$ $C_{12}H_{13}O_3N$ $C_{12}H_{13}O_3N$ $C_{13}H_{13}O_3N$ $C_{13}H_{13}O_3N$ $C_{12}H_{13}O_3N$ $C_{13}H_{13}O_3N$ $C_{13}H_{13}O_3N$

oxylamino-β-[2-oxy-phenyl]-propionhydroxamsāure (Bd. XV, S. 59) mit Aceton in Gegenwart von etwas konz. Salzsäure (Francesconi, Cusmano, G. 39 l, 196). — Tafeln (aus Alkohol). F: 107°. Löslich in organischen Lösungsmitteln. — Reduziert Feillingsche Lösung. Beim Abdampfen mit verd. Salzsäure entstehen Cumarin und Hydroxylaminhydrochlorid.

4. Stammkerne C₄H₉ON.

1. Tetrahydro - 1.4 - oxazin, Morpholin C₄H₈ON, s. nebenstehende Formel. B. Aus Bis-[β-oxy-äthyl]-amin (Bd. IV, S. 283) beim Fraktzen mit konz Salzsäure im Robr auf 1600 oder besser beim Erhitzen CH₂·CH Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 160° oder besser beim Erhitzen mit 70% jeger Schwefelsäure auf 160-1700 und nachfolgender Destillation des Reaktionsprodukts mit starker Alkalilauge (KNORR, B. 22, 2084; 30, 918; A. 301, 1, 2; D. R. P. 95854; C. 1898 I, 813; Frdl. 5, 809). Neben 4-Amino-morpholin beim Erhitzen von N.N-Bis-[\(\beta\)-axy-\(\text{athyl}\)-hydrazin mit Schwefels\(\text{aure}\) (KNORR, BROWNSDON, \(\beta\). 35, 4474). Beim Erhitzen von Bis- $[\beta$ -phenoxy-äthyl]-amin (Bd. VI, S. 172) mit Salzsäure auf 160° (Marckwald, Chain, von Bis-[β-phenoxy-āthyl]-amin (Bd. VI, S. 172) mit Salzsaure au 160° (MARCKWALD, CHAIN, D. R. P. 120047; C. 1901 I, 1074; Frdl. 6, 1158). Aus p-Toluolsulfonsäure-[(β-oxy-āthyl)-(β-phenoxy-āthyl)-amid] (Bd. XI, S. 106) oder aus p-Toluolsulfonsäure-[bis-(β-naphthoxy-āthyl)-amid] (Bd. XI, S. 106) beim Erhitzen mit 25°/oiger Salzsäure im Rohr auf 170° oder beim Kochen mit 70°/oiger Schwefelsäure (Ma., Ch., B. 34, 1158; D. R. P. 120047; C. 1901 I, 1074; Frdl. 6, 1158). Aus 4-[4-Nitroso-phenyl]-morpholin oder aus 4-[2.4-Dinitro-phenyl]-morpholin beim Kochen mit 10°/oiger Natronlauge (Ma., Ch., D. R. P. 119785; C. 1901 I, 978; Frdl. 6, 1158). Durch Erhitzen von 4-p-Toluolsulfonyl-morpholin mit 25°/oiger Salzsäure im Rohrauf 470° (Sann, R. 34, 2008) — Leicht bewegliebes hydrogkonisches Öl von niperidin. im Rohr auf 170° (Sand, B. 34, 2908). — Leicht bewegliehes, hygroskopisches Ol von piperidinähnlichem Geruch. Kp₇₆₀: 128° (korr.) (Kn., A. 301, 3). Flüchtig mit Äther- oder Wasserdampf (Kn., A. 301, 3). D[∞]₁: 1,0007; n[∞]₁: 1,4540 (Kn., A. 301, 3). Mit allen gebräuchlichen Lösungsmitteln unbegrenzt mischbar (Kn., A. 301, 3). Reagiert stark alkalisch (Kn., A. 301, 3). — Beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° entsteht 4.4-Dimethyl-morpholiniumjodid (Kn., A. 301, 8; Kn., Matthes, B. 32, 738). Gibt mit Jod-Kaliumjodid, Quecksilherchlorid, Kaliumwismutjodid, Phosphormolybdänsäure oder Tannin in wäßr. Lösung eharakteristische Niederschläge (Kn., A. 301, 5, 18). — C₄H₉ON+HCl. Krystalle. Schmilzt unter vorhergehender Zersetzung bei ca. 174—177° (Kn., A. 301, 4); sehmilzt ohne Zersctzung bci 175—176° (Sand). Leicht löslich in Wasser (Kn.). — 2C₄H₉ON + CO₂ (vielleicht carbamidsaures Salz C₄H₈ON ·CO₂H + C₄H₉ON?). B. Bei der Einw. von Koblendioxyd auf Morpholin in Äther (Kn., A. 301, 4). Krystallinischer Niederschlag. Leicht flüchtig. — C₄H₉ON + HCl + AuCl₃. Nadeln (aus Wasser). F: 240° (Zers.) (Kn., A. 301, 4). — 2C₄H₉ON + 2 HCl + PtCl₄. Prismen (aus Wasser). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 210° (Zers.) (Kn., A. 301, 4); zersetzt sich bei 208° (Sand). Ziemlich leicht löslich in Wasser (Kn.). — Pikrat C₄H₉ON + C₆H₃O₇N₃. Prismen (aus Alkohol). F: ca. 145—147° (Kn., A. 301, 5), 146—148° (Sand). Ziemlich schwer löslich in Wasser (Kn.). — Pikrolonat C₄H₉ON + C₁₀H₉O₈N₄. Goldgelbe Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 255° (Kn., A. 301, 5). Schwer löslich in Wasser. sehmilzt ohne Zersctzung bei 175-1760 (SAND). Leicht löslich in Wasser (KN.). — 2C₄H₉ON

- 4-Methyl-morpholin $C_5H_{11}ON=O<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_2}N\cdot CH_3$. B. Man erhitzt Methylbis-[β-oxy-āthyl]-amin (Bd. IV, S. 284) mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 160° (Kn., B. 22, 2090) oder mit 70°/ $_0$ iger Schwefelsäure auf 160° (Kn., A. 301, 10; D. R. P. 95854; C. 1898 I, 813; Frdl. 5, 809), übersättigt mit Alkalilauge und destilliert mit Wasserdampf. Aus [β-Brom-āthyl]-phenyl-āther bei der Einw. von wäßrig-alkoholischer Methylamin-Lösung bei 100° und nachfolgendem Erhitzen des entstandenen, nicht näher beschriebenen Methylbis-[β-phenoxy-āthyl]-amins mit konz. Salzsäure auf 160° (Marckwald), Chain, D. R. P. 120047; C. 1901 I, 1074; Frdl. 6, 1158). Leieht bewegliche, flüchtige Flüssigkeit von ammoniakalischem Geruch. Kp₇₅₀: 115—116° (korr.) (Kn., A. 301, 11). Mit Wasser- oder Ätherdampf flüchtig (Kn., A. 301, 11). Mischbar mit Wasser, Alkohol und Äther (Kn., B. 22, 2091; A. 301, 11). D^{**}₁: 0,9051; n^{**}₁: 1,4332 (Kn., A. 301, 11, 17). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Ammoniumjodid auf 240° entsteht Morpholin (Kn., A. 301, 11). Bei der Einw. von Methyljodid in Äther entsteht 4.4-Dimethyl-morpholiniumjodid (Kn., B. 22, 2091; A. 301, 13; Kn., Matthes, B. 32, 738). Gibt mit Kaliumwismutjodid und Tannin-Lösung charakteristische Niederschläge (Kn., A. 301, 12, 18). $C_6H_{11}ON + HCl$. Prismen (aus Alkohol). F: 205° (Kn., B. 22, 2091). $C_5H_{11}ON + HCl + AuCl_3$. Prismen oder Nadeln (aus Wasser). F: 183° (Kn., B. 22, 2091; A. 301, 13). Ziemlich schwer löslich in Wasser. $2C_5H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$. Blaßrote Nadeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 199° (Kn., B. 22, 2091; A. 301, 13). Sehr leicht löslich in Wasser. Pikrat $C_5H_{11}ON + C_6H_3O_7N_3$. Nadeln. F: 225—226° (Kn., A. 301, 12). Fast unlöslich in Alkohol und Äther.
- 4.4-Dimethyl-morpholiniumhydroxyd $C_6H_{16}O_2N = O < CH_2 \cdot CH_2 > N(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus Morpholin beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (Knorr, A. 301, 8; Kn., Matthes, B. 32, 738). Entsteht auch beim Vermischen äther. Lösungen von 4-Methyl-morpholin und Methyljodid (Kn., B. 22, 2091; A. 301, 13; Kn., Ma., B. 32, 738). Die aus dem Jodid durch Behandlung mit feuchtem Silberoxyd erhaltene freie Base zerfällt beim Eindampfen ihrer wäßr. Lösung unter Bildung von Acctaldehyd und Dimethyl- $[\beta$ -oxy-äthyl]-amin (Kn., B. 22, 2092). Chlorid. Krystallinische Masse (Kn., B. 22, 2091). $C_6H_{14}ON \cdot Cl + AuCl_3$. Ziemlich schwer löslich in Wasser (Kn., B. 22, 2091). Chloroplatinat. Nadeln (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser (Kn., B. 22, 2091). Jodid $C_6H_{14}ON \cdot I$. Nadeln (aus Alkohol). F: ea. 246° (Kn., A. 301, 13; Kn., Ma., B. 32, 738).
- 4-Äthyl-morpholin $C_6H_{13}ON=O<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2}>N\cdot C_2H_5$. B. Aus Äthyl-bis-[β-oxyāthyl]-amin bei 18-stdg. Erhitzen mit $70^9/_0$ iger Schwefelsäure auf 160° (Knorr, A. 301, 14; D. R. P. 95854; C. 1898 I, 813; Frdl. 5, 809). Leicht bewegliche Flüssigkeit von ammoniakalischem Geruch. Kp₇₅₁: 138—139° (korr.) (Kn., A. 301, 14). Mit Wasser- und Ätherdampf flüchtig (Kn., A. 301, 14). Mischbar mit Wasser, Alkohol und Äther (Kn., A. 301, 14). D^{**}₁: 0,8996; n^{**}₁: 1,4400 (Kn., A. 301, 15). Wird bei der Einw. alkal. Permanganat-Lösung gespalten (Kn., A. 301, 17). Gibt mit Bromwasser einen orangeroten Niederschlag (Kn., A. 301, 17). Gibt mit Bromwasser einen orangeroten Niederschlag (Kn., A. 301, 17). Die wäßr. Lösung von 4-Äthyl-morpholin gibt mit Kaliumquecksilberjodid eine in gelben Nadeln krystallisierende Verbindung vom Schmelzpunkt 85—89° (Kn., A. 301, 15). Liefert auch mit Quecksilberchlorid, Kaliumwismutjodid, Phosphormolybdänsäure oder Tannin-Lösung charakteristische Niederschläge (Kn., A. 301, 15, 18). $C_6H_{13}ON + HCl$. Hygroskopische Krystalle (Kn., A. 301, 16). $C_6H_{13}ON + HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol) oder Tafeln (aus Wasser). $C_6H_{13}ON + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol) oder Tafeln (aus Wasser). Nadeln. F: 189—190° (Kn., A. 301, 16).
- 4 Methyl 4 äthyl morpholiniumhydroxyd $C_7H_{17}O_2N = O < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2} > N(CH_3)(C_2H_5) \cdot OH$. B. Aus 4-Methyl-morpholin durch Einw. von Äthyljodid oder aus 4-Äthyl-morpholiniumjodids mit Silberoxyd in wäßr. Lösung (Knorr, A. 301, 13, 17). Öl. Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch. Zersetzt sich unter Aldehydbildung. Jodid $C_7H_{16}ON \cdot I$. Krystallinische Massc. Sehr hygroskopisch. F: 165—166°. Sehr leicht löslich in Wasser.
- 4-Phenyl-morpholin $C_{10}H_{18}ON = O < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > N \cdot C_6H_5$. B. Aus Bis-[β -oxy-āthyl]-anilin (Bd. XII, S. 183) beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 160—180° und Destillieren des nicht rein erhaltenen [β -Chlor-āthyl]-[β -oxy-āthyl]-anilins oder Kochen desselben mit Natronlauge (Knorr, B. 22, 2094). Beim Erhitzen von Bis-[β -oxy-āthyl]-

anilin mit 70% iger Schwefelsäure auf ca. 160% (Kn., D. R. P. 95854; C. 1898 I, 813; Frdl. 5, 809). — Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 53%; Kp: ca. 270% (Kn., B. 22, 2094; D. R. P. 95854). Mit Wasserdampf flüchtig (Kn., B. 22, 2094). Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (Kn., B. 22, 2094). — $C_{10}H_{13}ON + HCl$ (Kn., B. 22, 2094). — Chloroaurat. Nadeln. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser (Kn., B. 22, 2094).

- **4-[4-Nitroso-phenyl]-morpholin** $C_{10}H_{12}O_2N_2 = O < CH_2 \cdot CH_3 > N \cdot C_6H_4 \cdot NO.$ B. Aus 4-Phenyl-morpholin bei Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure unter Eiskühlung (Marck-WALD, CHAIN, D. R. P. 119785; C. 1901 I, 978; Frdl. 6, 1158). — Grüngelbe Blättchen (aus Wasser). F: 100°. — Zerfällt beim Kochen mit Natronlauge in p-Nitroso-phenol und Morpholin.
- 4-[2.4-Dinitro-phenyl]-morpholin $C_{10}H_{11}O_5N_3 = O\langle CH_2 \cdot CH_2 \rangle N \cdot C_0H_3(NO_2)_2$. B. Aus 4-Phenyl-morpholin beim Eintragen in 33% sige Salpetersäure unter Eiskühlung (MARCK-WALD, CHAIN, D. R. P. 119785; C. 1901 I, 978; Frdl. 6, 1158). Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 118°. — Beim Kochen mit Natronlauge erhält man Morpholin und 2.4-Dinitrophenol.
- **4-Benzyl-morpholin** $C_{11}H_{15}ON = O < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2} > N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus unreinem [β -Oxy-āthyl]-benzylamin-hydrochlorid (erhalten durch Kondensation von Benzylamin mit Glykolchlorhydrin) beim Erhitzen mit Zinkchlorid oder konz. Schwefelsäure (Gold-SCHMIEDT, JAHODA, M. 12, 84). Das Hydrobromid entsteht neben bromwasserstoffsaurem Bis- $[\beta$ -brom- \hat{a} thyl]-benzylamin bei 7—8-stdg. Erhitzen von Bis- $[\beta$ -oxy- \hat{a} thyl]-benzylamin mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 100° (GABRIEL, STELZNER, B. 29, mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsaure im Rohr auf 100° (GABRIEL, STELZNER, B. 29, 2386). — Öl. Kp: 260—261° (korr.) (GA., St.). Schwer löslich in Wasser (GA., St.). — $C_{11}H_{18}ON+HCl$. Blättchen (aus Alkohol). F: 244—245° (Zers.) (GA., St.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Go., JA.). — $C_{11}H_{16}ON+HBr$. Blättchen (aus Alkohol). F: 234—235° (GA., St.). — $C_{11}H_{16}ON+HCl+AuCl_3$. Nadeln. F: 202—203° (Zers.) (GA., St.). Sehr schwer löslich. — $2C_{11}H_{16}ON+2HCl+PtCl_4$. Rotgelbe Nadeln. F: 211° (Zers.) (GA., St.). Sehr schwer löslich in Alkohol (Go., JA.). — Pikrat $C_{11}H_{15}ON+C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 184—185° (GA., ST.).
- $\textbf{4-[}\beta\text{-Oxy-\ddot{a}thyl]-morpholin} \quad C_{6}H_{13}O_{2}N = O < \begin{matrix} CH_{2}\cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot$ Tris-[β-oxy-āthyl]-amin beim Erhitzen mit 70% iger Schwefelsäure auf 160—170% (Knorr, A. 301, 9; D. R. P. 95854; C. 1898 I, 813; Frdl. 5, 809). Beim Aufbewahren von Morpholin mit Äthylenoxyd in Gegenwart von Wasser bei 0% (Kn., A. 301, 9). — Dickflüssiges Öl. Kp_{787} : 227° (korr.) (Kn., A. 301, 9). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Kn., D. R. P. 95854). n_0^{0} : 1,4780 (Kn., D. R. P. 95854).

Über eine Verbindung, die vielleicht als Pikrat von $4-[\beta-Oxy-\bar{a}thyl]-morpholin aufzufassen ist, s. bei <math>\beta.\beta'$ -Dijod-diāthyläther (Bd. I, S. 339).

- $\begin{array}{c} \text{CAy-L.c.o.4-tetrahydro-naphthyl-(2)]-morpholin (?)} & C_{14}H_{19}O_{2}N = \\ + \text{HO·HC·CH}_{2} & C_{6}H_{4}(?). & B. & \text{Neben N-}[\beta\text{-Oxy-athyl}]-\text{naphthalanmorpholin} \\ + \text{OCH}_{2} & \text{CH}_{2} & \text{CH}_{2} & \text{Neben N-}[\beta\text{-Oxy-athyl}]-\text{naphthalanmorpholin}} \\ + \text{OCH}_{2} & \text{CH}_{2} &$ (S. 55) beim Erwärmen äquivalenter Mengen von Tetrahydronaphthylenoxyd (Bd. XVII, S. 64) mit Bis-[β-oxy-āthyl]-amin auf dem Wasserbad und Erhitzen des öligen Reaktionsprodukts mit 60% iger Schwefelsäure auf 150% (Knorr, A. 307, 178). — Zähflüssiges Öl. Kp₁₅₉: 300—310°.
- **4-Benzoyl-morpholin** $C_{11}H_{13}O_2N = O < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2} > N \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Morpholin durch Einw. von Benzoylehlorid in Äther unter Kühlung (Knork, A. 301, 7). - Prismen (aus Ather). F: 74-756. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Benzol und Chloroform.

 $\textbf{Morpholin-carbons\"{a}ure-(4)-\"{a}thy lester} \ \ C_7H_{13}O_3N = O < \\ \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > N \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \quad B.$ Aus Morpholin durch Einw. von Chlorameisensäureester in äther. Lösung (Knorr, A. 301, 7). — Öl. Kp₇₄₆: 220—2216 (korr.).

Morpholin-carbonsäure-(4)-amid $C_5H_{10}O_2N_2 = O\langle \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \rangle N \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus salzsaurem Morpholin durch Einw. von Kaliumcyanat in wäßr. Lösung bei 1006 (Knorr. A. 301, 8). - Prismen. F: 110-113°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

 $\textbf{4.4'-Athylen-di-morpholin} \ C_{10}H_{20}O_{2}N_{2} = \left[O < \begin{matrix} CH_{2} \cdot CH_{2} \\ CH_{2} \cdot CH_{2} \end{matrix} > N \cdot CH_{2} \end{matrix} \right]_{2}. \ B. \ \text{Bei 18-stdg}.$ Erhitzen von N.N.N'.N'.Tetrakis-[β-oxy-āthyl]-āthylendiamin mit Schwefelsaure im Rohr auf 160-170° (Knorg, Brownsdon, B. 35, 4472). - Krystallinische Masse (aus Äther oder Ligroin). F: 74°. Kp₉: 153—154° (korr.). Mit Wasserdampf schwer flüchtig. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Liefert bei der Einw. von überschüssigem Methyljodid 4.4′-Äthylen-di-morpholin-bis-jodmethylat (s. u.). — Gibt mit Bromwasser, Kaliumqueeksilberjodid, Kaliumwismutjodid, Nesslers Reagens und Phosphormolybdänsäure charakteristische Fällungen. — $C_{10}H_{20}O_2N_2+2HCl$. Tafeln und Nadeln (aus verd. Alkohol). Sublimierbar. Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol. — $C_{10}H_{20}O_2N_2+2HCl+2AuCl_3$. Hellgelbe Nadeln. Zersetzt sich von 197° ab. — $C_{10}H_{20}O_2N_2+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: 257° (Zers.). — Pikrat $C_{10}H_{20}O_2N_2+2C_0H_3O_7N_3$. Gelbe Tafeln. Zersetzt sich bei 230—236°. — Pikrolonat $C_{10}H_{20}O_2N_2+C_{10}H_8O_5N_4$. Goldgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 258°. Sehr sehwer löslich.

4.4'- Äthylen - di - morpholin - bis - hydroxymethylat $C_{12}H_{26}O_4N_2 = \left[O < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > N(CH_3)(OH) \cdot CH_2 - \right]_2$. — Dijodid $C_{12}H_{26}O_2N_2I_2$. B. Aus der vorangehenden Verhindung bei Einw. von überschüssigem Methyljodid (Knorr, Brownsdon, B. 35, 4473). Tafeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 262°.

 $\begin{array}{l} \textbf{4-[1-Phenyl-5-oxo-2.3-dimethyl-pyrazolinyl-(4)]-morpholin, 4-Antipyryl-morpholin $C_{15}H_{19}O_2N_3$ = $0<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_2}> & C - \frac{C\cdot CH_3}{OC\cdot N(C_6H_5)\cdot N\cdot CH_3}. & B. \text{ Man behandelt 4-Amino-occ-New Masser im Rohr} \\ & & OC\cdot N(C_6H_5)\cdot N\cdot CH_3 \\ & & & OC\cdot N(C_$

antipyrin (Bd. XXIV, S. 274) mit Äthylenoxyd in Gegenwart von wenig Wasser im Rohr erst bei Zimmertemperatur, zuletzt bei 60° und erhitzt das entstandene ölige Reaktionsprodukt mit 50° /giger Schwefelsäure im Rohr auf $125-135^{\circ}$ (Luft, B. 38, 4048). — Aromatisch riechende Nadeln (aus Äther). F: 157° . Löslich in Äther, Alkohol und Benzol, schwer löslich in Wasser; löslich in verd. Säuren. — Pikrat $C_{15}H_{19}O_2N_3+C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Tafeln (aus Alkohol + Äther). F: 172° . Löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol. — Quecksilberehlorid-Doppelsalz. Krystallinische Masse. F: 201° (Zers.). Löslich in heißem Wasser und Alkohol.

4 - Methyl - 4 - antipyryl - morpholiniumhydroxyd $C_{16}H_{23}O_3N_3 = 0 < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_3} > N(CH_3)(OH) \cdot C = \frac{C \cdot CH_3}{OC \cdot N(C_6H_5) \cdot N \cdot CH_3} = Jodid C_{16}H_{22}O_2N_3 \cdot I.$ B. Aus der voran-OC $\cdot N(C_6H_5) \cdot N \cdot CH_3$

gehenden Verbindung beim Kochen mit Methyljodid in Methanol (Lurr, B. 38, 4049). Nadeln. F: 134°. Löslich in Alkohol. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser.

4-p-Toluolsulfonyl-morpholin $C_{11}H_{15}O_3NS = O < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > N \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus p-Toluolsulfonsäure-amid bei Einw. von $\beta \cdot \beta'$ -Dijod-diathyläther in 3% jeger alkoholischer Kalilauge (Sand, B. 34, 2908). — Prismen (aus Alkohol). F: 147%. — Gibt beim Erhitzen mit 25% jeger Salzsäure im Rohr auf 170% Morpholin.

4-Nitroso-morpholin $C_4H_8O_2N_2 = O < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2^2 \cdot CH_2^2} > N \cdot NO$. B. Beim Versetzen der schwefelsauren Lösung von Morpholin mit Natriumnitrit unter Kühlung (Knorr, A. 301, 6). — Gelbe Krystalle. F: 29°. Kp₇₄₇: 224—224,5° (korr.) (Kn.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (Kn.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure 4-Amino-morpholin und geringe Mengen Dimorpholino-diimid (S. 9) (Kn., Brownsdon, B. 35, 4474).

4-Amino-morpholin ("Morpholylhydrazin") $C_4H_{10}ON_2 = O < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > N \cdot NH_2$.

B. Durch Reduktion von 4-Nitroso-morpholin mit Zinkstaub und Essigsäure, neben Dimorpholino-diimid (S. 9) (Knorr, Brownsdon, B. 35, 4474). — Stark lichtbrechendes, hygroskopisches Öl von charakteristischem Geruch. Kp₇₆₇: 168° (korr.). Leicht flüchtig mit Äther- und Wasserdampf. Mischbar mit Wasser, Alkohol, Äther sowie mit verd. Natronlauge. D^{1,8,8}; 1,0590. n²5: 1,4770. — Gibt beim Behandeln mit Oxydationsmitteln oder beim Aufbewahren der wäßr. Lösung an der Luft Dimorpholino-diimid (S. 9). Reduziert Fehlinosche Lösung in der Wärme, ammoniakalische Silber-Lösung sehon in der Kälte. Bei der Einw. von Methyljodid entsteht 4-Amino-4-methyl-morpholiniumjodid. Gibt beim Erhitzen mit Chloroform und alkoh. Kalilauge die Isonitrilreaktion. — C₄H₁₀ON₂+ HCl. Prismen (aus Alkohol). F: 164°. Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, schwer in Chloroform, unlöslich in Äther.

 $\begin{array}{l} \textbf{4-Amino-4-methyl-morpholiniumhydroxyd} \ \, C_5H_{14}O_2N_2 = \\ O<\begin{matrix} CH_2\cdot CH_3 \\ CH_2\cdot CH_3 \end{matrix}> N(CH_3)(NH_2)\cdot OH. \ \, -- \ \, Jodid \ \, C_5H_{13}ON_3\cdot I. \ \, B. \ \, Aus \ \, der \ \, vorangehenden \ \, Verschip = 1.5 \\ O<\begin{matrix} CH_3\cdot CH_3 \\ CH_3 \end{matrix}> N(CH_3)(NH_3)\cdot OH. \ \, -- \ \, Jodid \ \, C_5H_{13}ON_3\cdot I. \ \, B. \end{array}$

bindung bei Einw. von Methyljodid in Äther (Knorr, Brownsdon, B. 35, 4477). Tafeln (aus Alkohol). F: 170—171°. Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in Äther.

- 4-Benzalamino-morpholin $C_{11}H_{14}ON_2 = O < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > N \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. Aus 4-Amino-morpholin durch Einw. von Benzaldehyd in Äther (Knorr, Brownsdon, B. 35, 4476). Platten (aus Alkohol). F: 89°. Leicht löslich in Äther und heißem Alkohol, fast unlöslich in Wasser. Zerfällt beim Kochen mit Säuren in die Ausgangsprodukte.
- 4-Benzamino-morpholin $C_{11}H_{14}O_2N_2 = O < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > N \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus salzsaurem 4-Amino-morpholin bei Einw. von 1 Mol Benzoylchlorid in 2 Mol verd. Natronlauge (Knorr, Brownsdon, B. 35, 4476). Platten (aus Alkohol). F: 214°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in Wasser.
- 4-Ureido-morpholin ("Morpholylsemicarbazid") $C_bH_{11}O_2N_3=O<\frac{CH_a\cdot CH_a}{CH_a\cdot CH_a}>N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_a$. B. Aus salzsaurem 4-Amino-morpholin bei Einw. von überschüssigem Kaliumeyanat in Wasser (Knorr, Brownsdon, B. 35, 4477). Krystalle (aus Alkohol). F: 218° (Zers.). Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in Äther.

Dimorpholino-diimid ("Dimorpholyltetrazon") $C_8H_{16}O_2N_4 = O < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2} > N \cdot N \cdot N \cdot N < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2} > O$. B. Durch Oxydation einer wäßr. Lösung von 4-Amino-morpholin mit gelbem Quecksilberoxyd (Knorr, Brownsdon, B. 35, 4477). In geringer Menge auch bei der Reduktion von 4-Nitroso-morpholin mit Zink und Essigsäure (K., B., B. 35, 4474). — Krystalle (aus Alkohol). F: 152°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser; leicht löslich in verd. Säuren. Ist mit Wasserdampf flüchtig. — Zersetzt sich oberhalb des Schmelzpunktes oder beim Erwärmen mit verd. Säuren.

Tetrahydro-1.4-thiazin, 1.4-Thiazan, Thiomorpholin $C_4H_9NS = S < \frac{CH_9 \cdot CH_9}{CH_2 \cdot CH_9} > NH$. B. Durch Zusatz von Äthylenbromid zu einer Lösung von salzsaurem β-Amino-āthylmercaptan in 2n-alkoh. Kalilauge und $^{1}/_{2}$ -stdg. Kochen des Reaktionsprodukts (Langlet, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 5). — Farbloses, leicht bewegliches Öl von piperidinähnlichem Geruch. Kp: 165°. Mit Wasserdampf flüchtig. Mischbar mit Wasser. — $C_4H_9NS + HCl$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 163°. — $C_4H_9NS + HCl + PtCl_4$. Undeutliche Krystalle. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol. — $C_4H_9NS + 2HgCl_2$. Mikroskopische Nadeln (aus Alkohol).

Thiomorpholin - thiocarbonsäure - (4) - anilid $C_{11}H_{14}N_{2}S_{3} = S < \frac{CH_{2} \cdot CH_{2}}{CH_{3} \cdot CH_{2}} > N \cdot CS \cdot NH \cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus Thiomorpholin und Phenylsenföl in Alkohol (Langlet, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 6). — Nadeln (aus siedendem Alkohol). F: 171°.

- 2. **2-Methyl-oxazolidin** $C_4H_9ON = \frac{H_2C NH}{H_2C \cdot O \cdot CH \cdot CH_3}$. B. In geringer Menge aus β -Amino-āthylalkohol beim Kochen mit Acetaldehyd in Äther (Knorr, Matthes, B. 34, 3488). Stark riechende Flüssigkeit. Kp₇₄₈: 140—142°. Reagiert alkalisch. Ist mit Äther-dampf flüchtig. Polymerisiert sich beim Aufbewahren zu einem dickflüssigen Öl. Das Pikrat liefert beim Umkrystallisieren aus Alkohol das Pikrat des β -Amino-āthylalkohols. Pikrat. Schmilzt unscharf hei 75°.
- 2.3 Dimethyl oxazolidin $C_5H_{11}ON = \frac{H_2C N \cdot CH_3}{H_2C \cdot O \cdot CH \cdot CH_3}$. B. Aus β -Methylamino-äthylalkohol beim Kochen mit Acetaldehyd in Äther (Knorr, Matthes, B. 34, 3487). Stark riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₈: 109°. Reagiert alkalisch. Leicht flüchtig mit Ätherdampf. Wandelt sich bei längerem Aufbewahren in ein hraunes, zähflüssiges Polymerisationsprodukt um. Das Pikrat liefert beim Erwärmen mit Alkohol das Pikrat des β -Methylamino-äthylalkohols. Pikrat $C_5H_{11}ON + C_6H_3O_7N_3$. Dunkelgelber Niederschlag. Schmilzt unscharf bei 75°.
- 5. 2.4-Dimethyl-oxazolidin $C_5H_{11}ON = \frac{CH_3 \cdot HC NH}{H_3C \cdot O \cdot CH \cdot CH_3}$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. hei 2.4-Dimethyl-oxazol (S. 17).

6. Stammkerne C₂H₁₅ON.

4.4.6 - Trimethyl - tetrahydro - 1.3 - oxazin ("Diaceton methylamin")

 $H_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot NH$

 $C_7H_{16}ON = \frac{H_2C_1C(GH_3)_2\cdot NH}{CH_3\cdot HC_2O_1CH_2}$. B. Aus Methyl-[β -amino-isobutyl]-carbinol durch Einw. von 1 Mol 38% gier wäßr. Formaldehyd-Lösung (Kohn, M. 25, 827, 851). — Aminartig riechende Flüssigkeit. Kp: 149—152% (unkorr.). — Nimmt an der Luft begierig Wasser und Kohlendioxyd auf. Liefert bei der Einw. von Methyljodid in Methanol 3.3.4.4.6-Pentamethyltetrahydro-1.3-oxaziniumjodid. — C₇H₁₅ON + HCl + AuCl₃. Gelbe, krystallinische Fällung. F: 140—143°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser. — 2C₇H₁₅ON + 2 HCl + PtCl₄. Nadeln. — Pikrat C₇H₁₅ON + C₆H₃O₇N₃. Stäbchenförmige Krystalle. Schmilzt je nach der Sehnelligkeit des Erhitzens zwischen 118—131°.

3.4.4.6 - Tetramethyl - tetrahydro-1.3 - oxazin $C_8H_{17}ON = \frac{H_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot N \cdot CH_3}{CH_3 \cdot HC} = \frac{CH_3 \cdot HC}{CH_3 \cdot HC} = \frac{CH_3 \cdot HC}{CH_3 \cdot HC} = \frac{CH_3 \cdot HC}{CH_3 \cdot HC} = \frac{CH_3 \cdot N \cdot CH_3}{CH_3 \cdot N \cdot CH_3} = \frac{CH_3 \cdot N \cdot CH_3}{CH_3 \cdot N \cdot CH_3} = \frac{CH_3 \cdot N \cdot CH_3}{CH_3 \cdot N \cdot CH_3} = \frac{CH_3 \cdot N \cdot CH_3}{CH_3 \cdot N \cdot CH_3} = \frac{CH_3 \cdot N \cdot CH_3}{CH_3 \cdot N \cdot CH_3} = \frac{CH_3 \cdot N \cdot CH_3}{CH_3 \cdot N \cdot CH_3} = \frac{CH_3 \cdot N \cdot CH_3}{CH_3 \cdot N \cdot CH_3} = \frac{CH_3 \cdot N \cdot CH_3}{CH_3 \cdot N \cdot CH_3} = \frac{CH_3 \cdot N \cdot CH_3}{CH_3 \cdot N \cdot CH_3} = \frac{CH_3 \cdot N \cdot CH_3}{CH_3 \cdot N \cdot CH_3} = \frac{CH_3 \cdot$ Mit Wasser unter Erwärmung mischbar. — Gibt bei der Einw. von Methyljodid 3.3.4.4.6-Pentamethyl-tetrahydro-1.3-oxaziniumjodid. — $C_8H_{17}ON + HCl + AuCl_3$. Blättchen (aus Wasser). Erweicht bei ca. 80° und schmilzt zwischen 120° und 136°. — $2C_8H_{17}ON + 2HCl + PtCl_4$. Krystallpulver (aus Wasser). — Pikrat $C_8H_{17}ON + C_6H_3O_7N_3$. Braungelbe Nadeln (aus Wasser). — Pikrat $C_8H_{17}ON + C_6H_3O_7N_3$. Wasser). F: 171-173°.

3.3.4.4.6 - Pentamethyl - tetrahydro - 1.3 - oxaziniumhydroxyd $C_0H_{21}O_2N =$

 $H_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)_2 \cdot OH$. Das Jodid entsteht bei der Einw. von Methyljodid auf CH, HC---O--CH, 4.4.6-Trimethyl-tetrahydro-1.3-oxazin in Methanol, zuletzt bei Siedehitze (Кони, М. 25, 833). Bei der Einw. von Methyljodid auf 3.4.4.6-Tetramethyl-tetrahydro-1.3-oxazin (K.). — $C_0H_{20}ON \cdot Cl + AuCl_3$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 241° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. — $2C_0H_{20}ON \cdot Cl + PtCl_4$. Gelbrote Krystalle (aus Wasser). F: 255° (Zers.).

3-Äthyl-4.4.6-trimethyl-tetrahydro-1.3-oxazin $C_0H_{10}ON =$

 $\mathbf{H_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot N \cdot C_2H_5}$ B. Aus Methyl- $[\beta$ -äthylamino-isobutyl]-carbinol bei Einw. CH₃·HC—O—CH₂ von wäßr. Formaldehyd-Lösung (Kohn, M. 25, 843). — Öl. Kp: 176—180° (unkorr.). — Liefert bei der Einw. von Methyljodid in Methanol 3-Athyl-3-4.4-6-tetramethyl-tetrahydro-1.3-oxaziniumjodid (s. u.). — $C_9H_{19}ON + HCl + AuCl_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 180° bis 182° . Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. — $2C_9H_{19}ON + 2HCl + PtCl_4$. Säulen (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser. — Pikrat $C_9H_{19}ON + C_8H_3O_7N_3$. Krystalle. F: 112-115°.

3 - Äthyl - 3.4.4.6 - tetramethyl - tetrahydro-1.3-oxaziniumhydroxyd $C_{10}H_{23}O_2N =$

 $H_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot N(CH_3)(C_2H_5) \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von 3.4.4.6-Tetra-CH, HC O CH, methyl-tetrahydro-1.3-oxazin mit Äthyljodid und Alkohol im Rohr auf 1100 (Kohn, M. 25, 840). Bei der Einw. von Methyljodid in Methanol auf 3-Athyl-4.4.6-trimethyl-tetrahydro-1.3-oxazin (K., M. 25, 846). — $C_{10}H_{22}ON \cdot Cl + AuCl_3$. Hellgelbe Nadeln. Färbt sich bei 175° orangegelb und sehmilzt bei 204° zu einer braunroten Flüssigkeit. — $2C_{10}H_{22}ON \cdot Cl$ + PtCl₄. Hellorangegelbes Krystallmehl (aus Wasser). Schwärzt sich bei 226° und schmilzt bei 2310 unter Aufschäumen.

3 - Acetyl - 4.4.6 - trimethyl - tetrahydro - 1.3 - oxazin $C_0H_{12}O_0N =$

 $H_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot N \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4.4.6-Trimethyl-tetrahydro-1.3-oxazin beim Kochen CH, · HC — O — CH, mit Acetanhydrid (Конн, M. 25, 831). — Flüssigkeit. Kp: 235—237° (unkorr.); Kp₁₀: 125°. Ist mit Wasser in allen Verhältnissen mischbar. — Gibt mit Goldchlorid in salzsaurer Lösung ein Doppelsalz.

3-Nitroso-4.4.6-trimethyl-tetrahydro-1.3-oxazin $C_7H_{14}O_2N_2 =$

 $H_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot N \cdot NO$ $CH_3 \cdot HC - O - CH_3$. B. Aus 4.4.6-Trimethyl-tetrahydro-1.3-oxazin bei Einw. von Kaliumnitrit und verd. Sehwefelsäure (Kohn, M. 25, 830). — Gelbe Flüssigkeit von schwach aromatischem Geruch. Kp22-24: 129-1310.

2. Isoŏnanthaldoxim, Önanthisoaldoxim $C_7H_{18}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot HC - NH$.

N-Methyl-isoönanthaldoxim $C_8H_{17}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot HC - N \cdot CH_3$ bezw. $CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH$ [CH₃]₅·CH:N(:O)·CH₃. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus Önanthaldoxim durch Einw. von Methyljodid und Natriummethylat-Lösung, neben Önanthaldoxim-O-methyläther (Bd. I, S. 698) (Goldschmidt, Zanoli, B. 25, 2594; vgl. a. Brühl, Ph. Ch. 16, 207). — Öl. — Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure unter Druck Methylamin. Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure entstehen Önanthol und β-Methyl-hydroxylamin.

 $\textbf{N-Benzyl-iso} \\ \ddot{\textbf{o}} \\ \text{n-thaldoxim} \quad \textbf{C}_{14}\textbf{H}_{21}\\ \textbf{ON} \\ = \textbf{CH}_{3} \cdot [\textbf{CH}_{2}]_{5} \cdot \textbf{HC} \\ \hline{\textbf{C}_{O}} \\ \textbf{N} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{C}_{6}\\ \textbf{H}_{5} \\ \text{ bezw.} \\$ $\mathrm{CH_{3}\cdot[CH_{3}]_{5}\cdot CH:N(:O)\cdot CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}}.$ Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus Önanthaldoxim bei Einw. von Benzylchlorid in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung (Goldschmidt, Zanoli, B. 25, 2594). Durch Einw. von β-Benzyl-hydroxylamin auf Onanthol in Gegenwart von Natriumdicarbonat-Lösung (Neubauer, A. 298, 191; Wegener, A. 314, 235 Anm. 8) oder in äther. Lösung (Beckmann, J. pr. [2] 56, 74). — Blättchen (aus Ligroin oder Benzol). F: 85° (Be.), 83° (Go., Z.; We.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (Neu.). — Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure unter Druck auf 1000 Benzylamin (Go., Z.). Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure entstehen Önanthol und β -Benzyl-hydroxylamin (Go., Z.).

 $\begin{array}{ll} \textbf{N-Aminoformyl-isoönanthaldoxim, Isoönanthaldoxim-N-carbonsäureamid $C_8H_{16}O_2N_2=CH_3\cdot[CH_2]_3\cdot HC_{\overbrace{O}}\cdot N\cdot CO\cdot NH_2$ bezw. $CH_3\cdot[CH_2]_3\cdot CH:N(:O)\cdot CO\cdot NH_2$. Zur} \end{array}$ Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus Önanthol bei Einw. von Isooxyharnstoff (Bd. III, S. 96) in Gegenwart von etwas verd. Salpetersäure (Conducté, A. ch. [8] 13, 54). — Krystalle (aus Xylol). F: 85-86°. Löslich in Alkohol, Ather und Benzol, unlöslich in Wasser.

7. 6 • Methyl • 4 • isopropyl • tetrahydro • 1.3 • oxazin $C_8H_{17}ON =$ $\mathbf{H_2C \cdot CH[CH(CH_3)_2] \cdot NH}$ CH. · HC — O — CH.

3.6 - Dimethyl - 4 - isopropyl - tetrahydro - 1.3 - oxazin $C_0H_{10}ON =$

 $\mathbf{H_2C \cdot CH[CH(CH_3)_2] \cdot N \cdot CH_3}$ B. Aus 3-Methylamino-2-methyl-hexanol-(5) bei Einw. von wäßr. Formaldehyd-Lösung (Kohn, M. 28, 428). — Charakteristisch riechende Flüssigkeit. Kp: 179—181° (unkorr.). — Gibt bei der Einw. von Methyljodid 3.3.6-Trimethyl-4-isopropyl-tetrahydro-1.3-oxaziniumjodid. — $C_9H_{19}ON + HCl + AuCl_3$. Sandiges Pulver. — $2C_2H_{19}ON + 2HCl + PtCl_4$. Gelbroter, krystalliner Niederschlag.

8.8.6 - Trimethyl - 4 - isopropyl - tetrahydro-1.3 - oxaziniumhydroxyd $C_{10}H_{23}O_2N = H_2C \cdot CH[CH(CH_3)_2] \cdot N(CH_3)_2 \cdot OH$ B. Don Lodid ontatalt heider Firm you Matheliadid . B. Das Jodid entsteht bei der Einw. von Methyljodid auf die vorangehende Verbindung in Äther (Конк, M. 28, 429). — Jodid. Nadeln. — C₁₀H₂₂ON·Cl + AuCl₂. Nadeln (aus Wasser). F: 136-139°.

8. Stammkerne C.H., ON.

6 - Methyl - 4 - isobutyl - tetrahydro - 1.3 - oxazin $C_9H_{19}ON =$ $\mathbf{H_{2}C \cdot CH[CH_{2} \cdot CH(CH_{2})_{2}] \cdot NH}$ CH₂·HC O CH.

8.6 - Dimethyl - 4 - isobutyl - tetrahydro - 1.8 - oxazin $C_{10}H_{21}ON =$

 $H_3C \cdot CH[CH_3 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot N \cdot CH_3$. B. Aus 4-Methylamino-2-methyl-heptanol-(6) durch —ĊH₃ Einw. von 38% giger wäßriger Formaldehyd-Lösung (Kohn, Giaconi, M. 28, 467). — Aminartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₈: 83,5—84. Reagiert alkalisch. Löslich in Alkohol und Ather. — Gibt bei der Einw. von Methyljodid 3.3.6-Trimethyl-4-isobutyl-tetrahydro-1.3-oxaziniumjodid. — $C_{10}H_{11}ON + HCl + AuCl_2$. Hellgelber, voluminöser Niederschlag. Verfärbt sich bei 130° und schmilzt bei 134° (Zers.). — $2C_{10}H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Nadeln.

8.8.6 - Trimethyl - 4 - isobutyl - tetrahydro - 1.8 - oxaziniumhydroxyd $C_{11}H_{46}O_2N=$ $\mathbf{H_{2}C \cdot CH[CH_{2} \cdot CH(CH_{2})_{2}] \cdot N(CH_{2})_{2} \cdot OH}$ B. Das Jodid entsteht aus der vorangehenden ĊН, CH, HC-Verbindung durch Einw. von Methyljodid (Kohn, Giaconi, M. 28, 469). — C11H24ON·Cl+ AuCl_s. Krystallinische Masse. F. 123—124° (Zers.). — 2C₁₁H₂₄ON·Cl+PtCl₄. Rötliche Krystalldrusen. F: 134-135°.

2. 4.6.6 - Trimethyl - 2 - äthyl - tetrahydro - 1.3 - oxazin $C_9H_{19}ON =$

 $H_2C \cdot CH(CH_3) \cdot NH$ (CH₃)₂C — CH·C₂H₅ B. Aus 4-Amino-2-methyl-pentanol-(2) bei der Einw. von Propionaldehyd unter Kühlung (Koiin, M. 26, 954). — Leicht bewegliche Flüssigkeit von ammoniakartigem Geruch. Kp₇₅₀: 165—168° (unkorr.). Löslich in Äther. — $2C_9H_{19}ON + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle.

3 - Nitroso - 4.6.6 - trimethyl - 2 - äthyl - tetrahydro - 1.3 - oxazin $C_9H_{18}O_2N_2 = H_2C \cdot CH(CH_3) \cdot N \cdot NO$ B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Behandeln mit $(CH_3)_2C - O - CH \cdot C_2H_5$ B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Behandeln mit Kaliumnitrit und Schwefelsäure erst bei Zimmertemperatur, dann bei 50° (Kohn, M. 26, 955). — Gelbes, moschusartig riechendes Öl. Löslich in Äther.

9. 4.4.6 - Trimethyl-2-isopropyl-tetrahydro-1.3 - oxazin $C_{10}H_{21}ON = H_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot NH$ B. Aus 2-Amino-2-methyl-pentanol-(4) bei der Einw. von $CH_3 \cdot HC = O = CH \cdot CH(CH_3)_2$ Isobutyraldehyd (Kohn, M. 25, 852). — Flüssigkeit von aminartigem Gerueh. Kp₇₄₄: 171° bis 173° (unkorr.). — $C_{10}H_{21}ON + HCl + AuCl_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 144° (Zers.). — $2C_{10}H_{21}ON + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle.

3.4.4.6 - Tetramethyl - 2 - isopropyl - tetrahydro - 1.3 - oxazin $C_{11}H_{25}ON = H_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot N \cdot CH_3$

 12 C·C(CH₃)₂·N·CH₃. B. Aus Methyl-[β-methylamino-isobutyl]-earbinol bei der CH₃·HC— O— CH·CH(CH₃)₂. B. Aus Methyl-[β-methylamino-isobutyl]-earbinol bei der Einw. von Isobutyraldehyd (KOHN, M. 25, 856). — Flüssigkeit von aminartigem Gerueh. Kp₇₅₀: 190—194° (unkorr.). — $C_{11}H_{23}ON + HCl + AuCl_3$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 140° (Zers.). — $2C_{11}H_{23}ON + 2HCl + PtCl_4$. Krystalldrusen.

 $3.3.4.4.6 - \text{Pentamethyl} - 2 - \text{isopropyl} - \text{tetrahydro} - 1.3 - \text{oxaziniumhydroxyd} \\ \frac{\text{H}_2\text{C} \cdot \text{C}(\text{CH}_3)_2 \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2 \cdot \text{OH}}{\text{CH}_2\text{H}_{27}\text{O}_2\text{N}} = \frac{\text{H}_2\text{C} \cdot \text{C}(\text{CH}_3)_2 \cdot \text{N}(\text{CH}_3)_2}{\text{CH}_3 \cdot \text{H}_2\text{C}} - 0 - \frac{\text{CH} \cdot \text{CH}(\text{CH}_3)_2}{\text{CH} \cdot \text{CH}(\text{CH}_3)_2} \\ \text{Methyljodid auf die åther. Lösung der vorangehenden Verbindung (Kohn, M. 25, 858).} - \frac{\text{C}_{12}\text{H}_{26}\text{ON} \cdot \text{Cl} + \text{AuCl}_3}{\text{C}_{12}\text{H}_{26}\text{ON} \cdot \text{Cl} + \text{AuCl}_3}. \text{ Hellgelbe Krystalle. F: } 123-126^{\circ}.$

3-Nitroso-4.4.6-trimethyl-2-isopropyl-tetrahydro-1.3-oxazin $C_{10}H_{20}O_2N_2=H_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot N\cdot NO$ $CH_3\cdot HC \longrightarrow CH\cdot CH(CH_3)_2$ $B. \text{ Aus 4.4.6-Trimethyl-2-isopropyl-tetrahydro-1.3-oxazin durch Einw. von Kaliumnitrit und verd. Schwefelsäure (Kohn, <math>M.$ 25, 854). — Gelbes, gewürzartig riechendes Öl.

B. Stammkerne $C_n H_{2n-1}ON$.

1. Stammkerne C₃H₅ON.

2. Δ^2 -Oxazolin C_3H_5ON . Stellungsbezeichnung für hiervon abgeleitete Namen: H_2C --N $\begin{pmatrix} 1 & 3 & 3 & 3 \\ 5 & 1 & 2 & 2 \end{pmatrix}$ H_2C --O--CH

2. Stammkerne C_4H_7ON .

1. $3-Methyl-\Delta^2-isoxazolin$ $C_4H_7ON=\frac{H_2C-C\cdot CH_3}{H_2C\cdot O\cdot N}$. B. Bei kurzem Erwärmen von Methyl- β -chloräthyl-keton mit Hydroxylamin in wäßrig-methylalkoholischer Lösung (Blaise, Maire, C. r. 142, 216; M., Bl. [4] 3, 272, 276). — Kp_{15} : 60° (M.).

2. **2-Methyl-** Δ^2 -oxazolin $C_4H_7ON = \frac{H_2C_2 - N}{H_2C_2 + O \cdot C \cdot CH_3}$. B. Beim Kochen von bromwasserstoffsaurem β -Brom-äthylamin mit Acetauhydrid (Gabriel, B. 22, 2221; G., Heymann,

B. 23, 2502; G., Eschenbach, B. 30, 2495). In geringer Ausbeute neben Essigsäure- β -chloräthylester bei der Wasserdampf-Destillation von rohem Acctimino-β-chloräthyl-äther (G., NEUMANN, B. 25, 2387). — Öf von süßlich pyridinartigem Geruch. Kp_{757.5}: 109.5—110.5° (korr.) (G., E.). Löst sich in Wasser mit alkal. Reaktion (G., E.). — Beim Kochen des Pikrats mit Wasser erhält man das Pikrat des β-Acctoxy-äthylamins (Bd. IV, S. 275) (G.; vgl. G., H.). — C₄H₇ON + HCl + AuCl₃. Citronengelbe Tafeln: F: 184—185° (G., E.). — 2C₄H₇ON + 2HCl + PtCl₄. Orangegelbe Stäbchen. Zersetzt sich bei 192° (G., E.). Sehr leicht löslich in Wasser. — Pikrat C₁H₇ON + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 157—159° (G.), 159—160° (G., E.).

2 - Methyl - Δ^2 -thiazolin $C_4H_7NS = \frac{H_2C - N}{H_2C \cdot S \cdot C \cdot CH_3}$. B. Beim Kochen von salzsaurem Bis-[β -amino-äthyl]-disulfid mit Acetanhydrid und Natriumacetat und Behandeln des sirupösen Reaktionsprodukts mit Phosphorpentachlorid (Gabriel, B. 24, 1117). Beim Kochen von Thioacetamid mit Athylenbromid (Pinkus, B. 26, 1083). Beim Erhitzen von Thioacetamid mit bromwasserstoffsaurem β-Brom-äthylamin auf 90° (G., v. Hersch, B. 29, 2610). — Pyridinartig riechende, leichtbewegliche Flüssigkeit. Kp_{769} : $144.5-145^{\circ}$ (G.); Kp: 144° (P.; G., v. H.). Mischbar mit Wasser (G.). — Beim Behandeln einer mit Salzsäure angesäuerten Lösung von 2-Methyl-∆2-thiazolin mit Bromwasser erhalt man Taurin (Bd. IV, S. 528) (G.). 2-Methyl-12-thiazolin liefert beim Kochen oder Eindampfen mit Salzsäure β-Amino-athylmercaptan (G.). — Pikrat C₄H₇NS + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 169° bis 170° (G.). Schwer lösheh.

2 - Methyl - Δ^2 - selenazolin $C_4H_7NSe = \frac{H_2C-N}{H_2C\cdot Se\cdot C\cdot CH_3}$. B. Beim Kochen von salzsaurem Bis- $[\beta$ -amino-äthyl]-diselenid mit Aeetanhydrid und Natriumacetat und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad (Michiels, B. 25, 3048). — Pyridinähnlich riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₂: 160–162°. Mit Wasserdampf flüchtig. n_0^{re} : 1,556. Leicht löslich in Wasser und Äther. — Pikrat $C_1H_7NSe+C_6H_3O_7N_3$. Krystalle. F: 158-159°.

3. Stammkerne C_5H_9ON .

- I. 3-Methyl-.12-dihydro-1.2-oxazin $C_5H_9ON = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot C \cdot CH_3}{H_2C O N}$. B. Beim Erhitzen von Pentanol-(5)-oxim-(2) auf 100° (Marshall, Perkin, Soc. 59, 861, 867). — Farbloses Öl.
 - 2. 2-Methyl- Δ^2 -dihydro-1.3-oxazin $C_5H_9ON = \frac{H_2C\cdot CH_2\cdot N}{H_2C-O-C\cdot CH_3}$
- $\textbf{2-Methyl-} \Delta^2\text{-dihydro-}\textbf{1.3-thiazin} \ C_5H_9NS = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot N}{H_2C S C \cdot CH_3}. \ \text{Das Molekulargewicht}$ ist nach V. Meyer in Diphenylamin-Dampf bestimmt (Pinkus, B. 26, 1082). — B. Beim Kochen einer Lösung von Thioacetamid niit der 10-fachen Gewichtsmenge 3-Chlor-1-brompropan (P.). — Flüssigkeit. Kp₇₅₇: 173°. Löst sieh in Wasser mit alkal. Reaktion. — Zersetzt sich nicht beim Eindampfen mit Salzsäure. — Pikrat. F: 138°. Ziemlich schwer löslich in Wasser.
- $3 \ddot{A}thyl \varDelta^2 isoxazolin \ C_5H_9ON = \frac{H_2C C \cdot C_2H_5}{H_2C \cdot O \cdot N}. \ B. \ Bei \ kurzem \ Erwärmen$ von Athyl- β -chlorathyl-keton mit Hydroxylamin in wäßrig-methylalkoholischer Lösung (Blaise, Maire, C. r. 142, 216; M., Bl. [4] 3, 272, 276). — Kp₁₁: 69° (M.). — 2 C₅H_{ϕ}ON + PtCl₄. Hellgelbes Pulver. F: 170° (Zers.) (M.).
 - 4. 2-Athyl- Λ^2 -oxazolin $C_5H_9ON = \frac{H_2C-N}{H_2C\cdot O\cdot C\cdot C_2H_5}$
- $\textbf{2-\ddot{A}thyl-} \varDelta^{\textbf{2}-\textbf{thiasolin}} \ C_{\textbf{5}} H_{\textbf{9}} NS = \frac{H_{\textbf{2}} C N}{H_{\textbf{2}} C \cdot S \cdot \ddot{C} \cdot C_{\textbf{2}} H_{\textbf{5}}}. \ \textit{B. Aus rohem bromwasserstoffsaurem}$ β-Brom-äthylamin und rohem Thiopropionamid bei 125—130° (GABRIEL, v. HIRSCH, B. 29, 2611). — Riecht wie 2-Methyl-\(\Delta^2\)-thiazolin. Kp: 162°. — Pikrat C₅H₉NS+C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln, F: 135°.

- 5. 2.5 Dimethyl Δ^2 oxazolin $C_5H_9ON = \frac{H_2C N}{CH_3 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot CH_3}$. B. Man kocht bromwasserstoffsaures β -Brom-propylamin mit 3 Tln. Acetanhydrid, destilliert das übergeblüssige Acetanhydrid in the solution of the s schüssige Acetanhydrid und die entstandene Essigsäure im Vakuum bei 60-90° ab und destilliert den Rückstand mit konz. Kalilange (UEDINCK, B. 32, 975). — Hygroskopische, pyridinartig riechende Flüssigkeit. Kp: 117—119° (korr.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Liefert beim Eindampfen mit Salzsäure β-Acetoxypropylamin, β -Oxy-propylamin und Essigsäure. — $C_5H_9ON + HCl + AuCl_3$. Nadeln. — $2C_5H_9ON + 2HCl + PtCl_3$. Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 188—190° (Zers.). Leieht löslich in Wasser. — Pikrat $C_5H_9ON + C_6H_3O_7N_3$. Hellgelbe Tafeln. F: 114—115°. H₂C - N
- 2.5 Dimethy1 Δ^2 thiazolin $C_5H_9NS = \frac{H_2C N}{CH_3 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot CH_3}$. B. Beim Erhitzen von rohem bromwasserstoffsaurem β -Brom-propylamin mit Thioacetamid auf 135° (Gabriel, v. Hirsen, B. 29, 2611). Kp. 152°. Schwer löslich in Wasser. Beim Erwärmen mit Bromwasser in saurer Lösung erhält man β -Methyl-taurin (Bd. IV, S. 531). — $2C_5H_9NS + 2HCI$ + PtCl. Krystalle (aus Wasser).

4. Stammkerne C₆H₁₁ON.

- 1. $3-Propyl-\Delta^2-isoxazolin$ $C_6H_{11}ON = \frac{H_2C-C\cdot CH_2\cdot C_2H_5}{H_2C\cdot O\cdot N}$. B. Aus β -Chloräthyl-propyl-keton und Hydroxylamin (Blaise, Maire, C. r. 142, 216; M., Bl. [4] 3, 276). — Flüssigkeit. Kps: 77°.
- 2. 3.3.5 Trimethyl Λ^4 isoxazolin, "Anhydrodiacetonhydroxylamin" $C_0H_{11}ON = \frac{HC -C(CH_3)_2}{CH_3 \cdot C \cdot O \cdot NH}$. B. Bei der Einw. von Hydroxylamin auf Mesityloxyd in Natriummethylät-Lösung unter Kühlung, neben anderen Produkten (Harries, Jablonski, B. 31, 1376, 1380). — Süßlich riechende Flüssigkeit. Kp: 162—164°; Kp₂: 52°. — Reduziert FEHLINGsehe Lösung nicht. Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit und Salzsäure ein hellgrünes Ol (Nitrosoverbindung?).

grünes Of (Nitrosoverbindung:).

5-Methyl-2-äthyl- Δ^2 -oxazolin $C_6H_{11}ON = \frac{H_2C}{CH_3 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot C_2H_5}$ 5-Methyl-2-äthyl- Δ^2 -thiazolin $C_6H_{11}NS = \frac{H_2C - N}{CH_3 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot C_2H_5}$. B. Beim Erwärmen $C_6H_{11}NS = \frac{H_1C - N}{CH_3 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot C_2H_5}$. B. Beim Erwärmen von rohem bromwasserstoffsaurem β-Brom-propylamin mit Thiopropionamid auf 140—150° (Gabriel, v. Hirsch, B. 29, 2612). — Öl. Kp: 172°. Löslich in Wasser.

C. Stammkerne $C_n H_{2n-3}ON$.

1. Stammkerne C_3H_3ON .

 $\| {}_{5}^{4} \| {}_{2}^{3} \|$. 1. Isoxazol C₃H₃ON. Stellungsbezeichnung für hiervon abgeleitete Namen: B. Bei der Einw. von Hydroxylamin auf Propargylaldehyd oder dessen Diäthylaeetal

(CLAISEN, B. 36, 3665). — Pyridinähnlich riechende Flüssigkeit. Kp786: 95-95,50; Dia 1,0843. Löst sich bei Zimmertemperatur in ca. 6 Vol. Wasser. — Gibt beim Behandeln mit Natrium- oder Kaliumäthylat-Lösung die Alkalisalze des Cyanacetaldehyds. — C₃H₃ON + CdCl₂. Krystalliniseh. Zerfällt beim Erwärmen mit Wasser in die Komponenten. — 2C₃H₃ON + PtCl₄. Hellgelbe Krystalle.

4-Nitro-isoxazol $C_3H_2O_3N_2 = \frac{O_2N \cdot C - CH}{HC \cdot O \cdot N}$. Bei der Einw. von salzsaurem Hydroxylamin auf das Natriumsalz des Nitromalondialdehyds (HILL, TORREY, Am. 22, 92, 106). — Platten (aus Äther + Ligroin). F: 46—47° (HILL, T.). Leieht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, sehwer in Sehwefelkohlenstoff, sehr schwer in Ligroin (HILL, T.). Die wäßr. Lösung ist farblos, wird aber allmählich gelb und nimmt dabei (wahrscheinlich infolge der Bildung von Nitromalondialdehyd-monoxim) saure Reaktion an (Hill, T.; Hill, Hale, Am. 29, 259, 271). Löst sich in Alkalilaugen mit tiefgelber Farbe (Hill, T.). — Zersetzt sieh bei kurzem Koehen mit Wasser in Ameisensäure und eine Verbindung C₅H₂O₄N₄(?) [vielleieht NC·CH(NO₂)·CH:C(NO₂)·CN(?); gelber Sirup; AgC₅HO₄N₄: gelbe Nadeln] (Hill.,

Hale, Am. 29, 259, 273). Liefert mit Anilin in alkoli. Lösung Nitrocyanacetaldehyd-anil (Bd. XII, S. 517) (HILL, HALE, Am. 29, 257, 270). Gibt mit Phenylhydrazin in Alkohol 1-Phenyl-4-nitro-pyrazol (Bd. XXIII, S. 45) und Hydroxylamin (HILL, HALE, Am. 29, 257, 271).

-CH Isothiazol C₃H₃NS. Stellungsbezeichnung für hiervon abgeleitete Namen:

HC-3 Oxazol CaHaON. Stellungsbezeichnung für hiervon abgeleitete Namen: -CH -N

HC-Thiazol C3H2NS. Stellungsbezeichnung für hiervon abgeleitete Namen: HC—S --СН

- B. Bei allmählichem Zusatz einer 20% igen alkoholischen Äthylnitrit-Lösung zu einer siedenden alkoholischen Lösung von salzsaurem 2-Amino-thiazol (S. 155) (Popp, A. 250, 275). Bei gelindem Erwärmen von Thioformamid mit Chloracetaldehydhydrat (WILL-276). Bei geindem Erwarmen von Inioformamid mit Unioracetaidenydnydrat (wildstätter, Wirth, B. 42, 1918). — Farblose, pyridinähnlich ricchende Flüssigkeit. Sehr hygroskopisch (P.). Kp: 116,8° (korr.) (P.; W., W.). Mit Wasserdampf flüchtig (W., W.). Di;: 1,1998 (P.). — C₃H₃NS + HCl + AuCl₃. Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 248—250° (Zers.) (P.). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol. — C₃H₃NS + HgCl₂. Undeutliche Krystalle. F: 202—204° (P.). Schwer löslich in Wasser. — C₃H₃NS + HCl + HgCl₂. Nadeln. F: 103—104° (P.). — 2C₃H₃NS + PtCl₄. Gelbliche Säulen (W., W.). — 2C₃H₃NS + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Orangegelbe Tafeln und Prismen (W., W.). Verliert das Krystallwasser bei 110° und zersetzt sich bei ca. 250° (P.). Leicht löslich in Wasser (W., W.; vgl. P.) und heißem Alkohol (P.). Liefert beim Erwärmen in wäßer Lösung das verangehende Platinsalz (W. Alkohol (P.). Liefert beim Erwärmen in wäßr. Lösung das vorangehende Platinsalz (W., W.). — Pikrat $C_3H_3NS+C_6H_3O_7N_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 151° (P.).
- HC-N 2 - Chlor - thiazol $C_3H_2NCIS = \frac{H_2C-H_3}{H_2C\cdot S\cdot CCI}$. B. Bei kurzem Kochen von diazotiertem 2-Amino-thiazol (S. 155) mit starker Salzsäure (Schatzmann, A. 261, 10). — Thiazolähnlich riechende Flüssigkeit. Kp: 144-144,5°. Sehr leicht flüchtig mit Wasserdampf. In jedem Verhältnis mischbar mit Alkohol und Äther. Schwer löslich in Wasser und verd. Säuren. Leicht löslich in überschüssigen konzentrierten Säuren. — Gibt beim Erwärmen mit Zinkstaub und Eisessig Thiazol. — 2C₃H₂NClS+2HCl+PtCl₄. Gelbe Krystalle. Unbeständig. Schwer löslich in Alkohol.
- **2-Brom-thiagol** $C_3H_3NBrS = \frac{HC-N}{HC \cdot S \cdot CBr}$. B. Bei kurzem Kochen von diazotiertem 2-Amino-thiazol mit starker Bromwasserstoffsäure (Schatzmann, A. 261, 12). — Flüssigkeit. Kp: 1710. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in kaltem Eisessig Thiazol. — $2\tilde{C}_3H_2NBrS + 2HCl + PtCl_4$. F: 1970 (Zers.). Unbeständig.

HC-Selenazol C₃H₃NSe. Stellungsbezeichnung für hiervon abgeleitete Namen: HC-Se-CH

2. Stammkerne C₄H₅ON.

HC-CH=CH 1. 1.2-Oxazin, Orthoxazin C₄H₅ON. Stellungsbezeichnung für hiervon abgeleitete Namen:

1.3-Oxazin, Metoxazin C.H.ON. Stellungsbezeichnung für hiervon abgeleitete HC-CH=N

1). Bezeichnung als "Pentoxazol": GABRIEL, POSNER, B. 27, Namen: HC---O-3515; G., A. 409, 305.

1.3 - Thiazin, Metathiazin C. H. NS. Stellungsbezeichnung für hiervon abgeleitete HC--CH=N

1). Bezeichnung als "Penthiazol": Traumann, A. 249, 34; Namen: GABRIEL, POSNER, B. 27, 3515 Anm.

¹⁾ Es kommen auch desmotrope Formen in Betracht.

1.4-Oxazin, Paroxazin, auch schlechthin Oxazin genannt, (4H5ON, Stellungs-CH = CH

bezeiehnung für hiervon abgeleitete Namen: O 1 6 5 NH 1).

1.4-Thiazin, Parathiazin, auch schleehthin Thiazin genannt, C4H5NS. Stellungs-CH=CH

bezeichnung für hiervon abgeleitete Namen: Sold abgele

3-Methyl-isoxazol $C_4H_6ON = \frac{HC - C \cdot CH_3}{HC \cdot O \cdot N}$. B. Neben viel 5-Methyl-isoxazol

beim Aufbewahren einer Mischung von Natrium-oxymethylenaceton und salzsaurem Hydroxylamin mit starker Salzsaure (CLAISEN, B. 25, 1787; 36, 3673 Anm.; 42, 64). Neben wenig 5-Methyl-isoxazol beim Erwärmen von Oxymethylenaceton-sesquioxim (Bd. I, S. 767) mit konz, Salzsäure (CL., B. 42, 64). Man isoliert 3-Methyl-isoxazol aus dem Gemisch mit 5-Methylisoxazol durch kurzes Behandeln mit kalter Natriumäthylat-Lösung oder mit alkoh. Kalilauge, wobei 5-Methyl-isoxazol vollständig in Cyanaceton übergeführt wird (Cl., B. 36, 3673; 42, 64, 66). — Pyridinähnlich riechende Flüssigkeit. Kp: 118.5°; I) 16: 1,026 (Cl., B. 42, 65). Schwer löslich in Wasser (Ct., B. 42, 65). — Liefert beim Erwärinen mit Natriumäthylat-Lösung oder mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad Acetonitril und Essigester bezw. Alkaliaeetat (Cl., B. 36, 3673; 42, 59, 60).

- 5. 5-Methyl-isoxazot $C_4H_5ON = \frac{HC CH}{CH_3 \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. Beim Erwärmen von Oxymethylenaccton-sesquioxim (Bd. I, S. 767) mit 0,5n-Salzsäure (Claisen, B. 42, 64). Über eine weitere Bildung von 5-Methyl-isoxazol s. im vorangehenden Artikel. — Pyridinähnlich riechende Flüssigkeit. Kp: 122,2—122,3°; Kp₂₀: 29—30°; D¹⁵: 1,029 (Cl., B. 42, 62, 65), Sehwer löslich in Wasser und verd. Mineralsäuren. — Liefert beim Behandeln mit Natriumäthylat-Lösung oder warmer verdünnter Kalilauge Cyanaceton. Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 1000 erhält man Diacetonitril (Bd. 111, S. 660). 5-Methyl-isoxazol liefert beim Erhitzen mit Dimethylsulfat auf 70° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Kaliumbenzoat in Wasser N-Benzoyl-acetessigsäure-methylamid (Bd. IX, S. 260). Gibt bei längerem Kochen mit Phenylhydrazin 1-Phenyl-5-amino-3-methyl-pyrazol (Bd. XXIV, S. 25). — 2C₄H₅ON + PtCl₄. Goldgelbe Krystalle. F: ca. 210—212°. Zersetzt sich nicht beim Kochen mit Wasser.
- 2.5 Dimethyl isoxazoliumhydroxyd $C_5H_9O_2N = \frac{HC-CH}{CH_3 \cdot \overset{\circ}{C} \cdot O \cdot \overset{\circ}{N}(CH_3) \cdot OH}$. Jodid C₅H₈ON·I. B. Beim Erhitzen von 5-Methyl-isoxazol mit Methyljodid im Rohr auf 100° (Claisen, B. 42, 67). Krystalle. F: 125—126°. Leicht löslich in Wasser. Liefert beim Behandeln mit Silberoxyd in kalter wäßriger Lösung (nicht näher beschriebenes) Acetessigsäuremethylamid.

etnylamid.

6. 2-Methyl-oxazol $C_4H_5ON = \frac{HC - N}{HC \cdot O \cdot C \cdot CH_3}$.

2-Methyl-thiazol $C_4H_5NS = \frac{HC - N}{HC \cdot S \cdot C \cdot CH_3}$.

B. Bei gelindem Erwärmen von Chlor-

acetaldehyd mit Thioacetamid (Hantzsch, A. 250, 271). — Flüssigkeit. Riecht wie α-Picolin. Kp₇₃₉: 127,5—128° (korr.). Mit Wasserdampf flüchtig. In jedem Verhältnis mischbar mit Wasser. — Verbindung mit Quecksilberehlorid. Niederschlag. F: 154,5°. Schwer löslich in Wasser. — Queeksilberchlorid-Chlorwasserstoff-Verbindung. Krystalle. F: 111—112°. — 2C₄H₅NS+2HCl+PtCl₄. Platten oder Nadeln (aus Wasser). F: 199° (Zers.). — Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 145—146°. Schwer löslich in Wasser; leicht löslich in Alkohol und Beuzol.

7. 4-Methyl-oxazol $C_4H_5ON = \frac{CH_3 \cdot C - N}{HC \cdot O \cdot CH}$.

4-Methyl-thiazol $C_4H_5NS = \frac{CH_3 \cdot C - N}{HC \cdot S \cdot CH}$. B. Aus 2-Oxy-4-methyl-thiazol (S. 158)

bei der Zinkstaub-Destillation (Arapides, A. 249, 24). Beim Behandeln von diazotiertem 2-Amino-4-methyl-thiazol (S. 159) mit siedendem Alkohol (Porr. A. 250, 277). — Leicht

¹⁾ Es kommen auch desmotrope Formen in Betracht.

bewegliche Flüssigkeit. Riecht wie α-Picolin. Kp: 133—134° (A.), 131—132° (P.). Schwerer als Wasser (P.). In jedem Verhältnis mischbar mit Alkohol, Ather und kaltem Wasser; scheidet sich aus der wäßr. Lösung beim Erwärmen größtenteils wieder ab (A.). - Bläut scheidet sich aus der währ. Losung beim Erwärmen großtenteils wieder ab (A.). — Diaut Lackmus nicht (A.). — Chloroaurat. Krystalle. F: 184—185° (Zers.); löslich in heißem Wasser (P.). — Verbindung mit Quecksilberchlorid. F: 148° (P.). — Quecksilberchlorid-Chlorwasserstoff-Verbindung. Blättehen. F: 119° (P.). — 2C₄H₅NS + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Prismen. F: 204° (Zers.) (A.; P.). Löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol (A.). — Pikrat. Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 174° (P.).

3. Stammkerne C₅H₇ON.

1. 3.5-Dimethyl-isoxazol C₅H₇ON = HC—C·CH₃ CH₃·C·O·N Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (Auwers, Ph. Ch. 15, 53). — B. Bei der Einw. von salzsaurem Hydroxylamin auf Acetylaceton in Wasser in Gegenwart von Kaliumcarbonat (A. Combes, A. ch. [6] 12, 215; Bl. [2] 50, 146; Zedel, B. 21, 2178; vgl. Claisen, B. 24, 3901). Beim Kochen von 2-Amino-penten-(2)-on-(4) (Bd. I, S. 785) mit trocknem salzsaurem Hydroxylamin und geschmolzenem Kaliumacetat in Alkohol (A. Combes, Bl. 1317, 780). Aug Acetylacetondioxylin beim Frbitzen auf 1400 oder beim Kochen mit Wasser [3] 7, 780). Aus Acetylacetondioxim beim Erhitzen auf 140° oder beim Kochen mit Wasser (Tafel, Pfeffermann, B. 36, 220). — Ol. Kp:141—142°; D¹⁵: 0,985 (Z.); D^{15.2}: 0,9835 (Brühl, Ph. Ch. 16, 216). $n_{\alpha}^{15,3}$: 1,4411; $n_{\gamma}^{15,3}$: 1,4439; $n_{\gamma}^{15,2}$: 1,4574 (Br.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium in wäßr. Äther 2-Amino-penten-(2)-on-(4) (Claisen, B. 24, 3914).

2. 2.4-Dimethyl-oxazol $C_5H_7ON = \frac{CH_3 \cdot C - N}{HC \cdot O \cdot C \cdot CH_3}$. B. Beim Kochen von Acetamid mit $1^{1}/_{2}$ Tln. Chloraceton (Oesterreich, B. 30, 2255; vgl. Schuftan, B. 28, 3071). — Pyridinahnlich riechende Flüssigkeit. Kp: 1080 (Sch.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (SCH.). — Liefert beim Eintragen in eine siedende 4% ige Kaliumpermanganat-Lösung 2-Methyl-oxazol-carbonsäure-(4) (OE.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol eine Base C₅H₁₁ON (s. u.) (OE.). Beim Erhitzen mit Acetaldchyd im Autoklaven auf 140—145° erhält man eine Base C₄H₅N (s. u.) und Essigester (OE.). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Prismen. F: 82—90° (Sch.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther. — 2C₅H₇ON + 2HCl + PtCl₄. Gelbrote Tafeln. F: 196° (Zers.) (Sch.). Sehr leicht löslich in Wasser.

Base C₄H₅N, vielleicht HC:CH·C·CH₃, "Methylpyriculin". Das Molekulargewicht

ist vaporimetrisch bestimmt (OESTERREICH, B. 30, 2259). — B. Beim Erhitzen von 2.4-Dimethyl-oxazol mit Acetaldehyd im Autoklaven auf 140—145° (OE., B. 30, 2258). — Pyridinähnlich riechendes Öl. Kp: 156—157°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser. anmen riechendes of. Ap: 130—157. Leicht lösich in Alkohol und Ather, sehwer in Wasser. Löst sich in Salzsäure unter starker Erwärmung. — Chloroaurat. Goldgelbe, anscheinend wasserhaltige Nadeln (aus Alkohol). F: 91—920. — $2C_4H_5N+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Krystalle (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich bei ca. 185°, ohne zu schmelzen. Ziemlich leicht löslich in Äther-Alkohol. — Pikrat $C_4H_5N+C_6H_3O_7N_3$. Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 125° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Äther.

Base $C_5H_{11}ON$, vielleicht 2.4-Dimethyl-oxazolidin $H_2\dot{C} \cdot O \cdot \dot{C}H \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von 2.4-Dimethyl-oxazol mit Natrium in siedendem Alkohol (Oesterreich, B. 30, 2255). — Piperidinähnlich riechendes Öl. Kp: 1590. Löslich in Alkohol, Äther und verd. Salzsäure. — 2C₈H₁₁ON + 2HCl + PtCl₄. Gelbrote Nadeln (aus verd. Salzsäurc). Verkohlt bei 180°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Ather-Alkohol. — Pikrat C. H.; ON+ C₆H₃O₂N₃. Citronengelbe Nadeln (aus Wasser). Schmilzt unter teilweiser Zersetzung bei 103—104°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer in Äther.

Verbindung C₁₁H₁₅O₂N, vielleicht 3-Benzoyl-2.4-dimethyl-oxazolidin CH₃·HC—N·CO·C₆H₅. B. Aus der Base C₅H₁₁ON (s. o.) und Benzoylchlorid beim Er-H₂C·O·CH·CH₃

hitzen auf 140° (OESTERREICH, B. 30, 2257). — Blättchen (aus Alkohol). F: 105°.

Verbindung C₁₂H₁₆O₂N₂, vielleicht 2.4-Dimethyl-oxazolidin-carbonsäure-(3)-CH₃·HC—N·CO·NH·C₆H₅

R Reim Erhitzen der Base C.H. ON (a. c.) mit B. Beim Erhitzen der Base C₅H₁₁ON (s. o.) mit Phenylisocyanat (OESTERREICH, B. 30, 2257). — Nadeln (aus Alkohol). F: 225°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Äther, unlöslich in Wasser.

Verbindung C₁₂H₁₆ON₂S, vielleicht 2.4-Dimethyl-oxazolidin-thiocarbonsäure-CH₃·HC—N·CS·NH·C₆H₅

B. Bei der Einw. von Phenylsenföl auf die Base (3)-anilid H.C.O.CH.CH

C₅H₁₁ON (S. 17) (OESTERREICH, B. 30, 2257). — Tafeln (aus Alkohol). F: 145°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Äther, fast unlöslich in Wasser.

2.4-Dimethyl-thiazol C₅H₇NS = CH₃·C—N
HC·S·C·CH₃

Bei allmählichem Eintragen von Thioacetamid in warmes Chloraceton oder bei gelindem Erwärmen von Thioacetamid mit Chloraceton in Gegenwart von Wasser oder Alkohol (Hantzsch, A. 250, 265). Bei der trocknen Destillation von [2-Methyl-thiazolyl-(4)]-essigsäure (Steude, A. 261, 41). Beim Erhitzen von 2.4-Dimethyl-thiazol-carbonsäure-(5) mit Calciumoxyd (Rublew, A. 259, 266). — Durchdringend riechende Flüssigkeit (H.). Kp₇₁₉: 144—145,5° (korr.) (H.). D¹⁵: 1,06601 (H.). In jedem Verhältnis mischbar mit eiskaltem Wasser; bei gelindem Erwärmen der Lösung tritt Entmischung ein (H.). — Wird beim Erwärmen mit Kaliumchlorat und konz. Salzsäure völlig zersetzt (H.). Liefert beim Aufgießen einer siedenden alkoholischen Lösung auf überschüssiges Natrium Äthyl-isopropyl-amin (Schuftan, B. 27, 1009); bei allmählichem Zusatz von Natrium zu einer Lösung von 2.4-Dimethyl-thiazol in Alkohol und nachfolgendem gelindem Erwärmen der Flüssigkeit erhält man Äthylamin und Propylmercaptan (Schatzmann, A. 261, 6). Gibt beim Erhitzen mit 40% iger Formaldehyd-Lösung im Rohr auf 160° 2-Methyl-4-β-oxy-äthyl]-thiazol (S. 96) (Schu.). — C₅H₇NS + 2HgCl₂. Niederschlag. F: 176—177° (Zers.) (H.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in verd. Salzsäure unter Umwandlung in das nachfolgende Salz. — C₅H₇NS + 2HCl + 4HgCl₂ + 4H₂O. Nadeln. F: 110° (H). Sehr leicht löslich in Wasser. — 2C₅H₇NS + 2HCl + PtCl₄. Prismen. F: 215° (Zers.) (H.). Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Pikrat. Prismen. F: 137138° (H.).

2.3.4-Trimethyl-thiazoliumhydroxyd $C_6H_{11}ONS = \frac{CH_3 \cdot C - N(CH_3) \cdot OH}{HC \cdot S \cdot C \cdot CH_3}$. — Jodid $C_6H_{10}SN \cdot I$. B. Beim Erhitzen von 2.4-Dimethyl-thiazol mit Methyljodid im Rohr auf 100° (Hantzsch, A. 250, 268). Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich langsam oberhalb 225°. Leicht löslich in Wasser. Luftbeständig. Wird beim Erhitzen mit konz. Kalilauge langsam unter Entwicklung eines deutlichen Geruchs nach Methylamin zersetzt.

3. 2.5-Dimethyl-oxazol $C_5H_7ON = \frac{HC - N}{CH_3 \cdot \overset{\circ}{C} \cdot O \cdot \overset{\circ}{C} \cdot CH_3}$ 2.5-Dimethyl-thiazol $C_5H_7NS = \frac{HC - N}{CH_3 \cdot \overset{\circ}{C} \cdot CH_3}$. B. Entsteht in geringer Menge

beim Eintragen von Sulfurylchlorid in eine mit Bariumcarbonat versetzte äther. Lösung von Propionaldehyd und Kochen des Reaktionsprodukts mit Thioacetamid (Hubacher, A. 259, 240). — Pyridinähnlich riechende Flüssigkeit. Kp₇₃₄: 148,9—150,9° (korr.) (H.); Kp₇₅₈: 153° (korr.) (Gabriel, B. 43 [1910], 1287). Mit Wasserdampf flüchtig (H.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (H.). Schwerer löslich in Wasser als 2.4-Dimethyl-thiazol (H.). — 2C₅H₇NS+2HCl+PtCl₄. Säulen. F: 202° (H.), 213—214° (Zers.) (G.). — Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 166—167° (H.), 172° (G.). Schwer löslich in Wasser (H.).

4. Stammkerne C₆H₉ON.

1. 3.4.5-Trimethyl-isoxazol $C_6H_9ON = \frac{CH_3 \cdot C - C \cdot CH_3}{CH_3 \cdot C \cdot O \cdot N}$. Zur Konstitution vgl.

Dunstan, Dymond, Soc. 59, 426; Dun., Goulding, Šoc. 77, 1268. — Das Molekulargewicht ist vaporimetrisch (Ssokolow, Ж. 18, 282) und kryoskopisch in Benzol und Eiscssig (Dun., Dy., Soc. 59, 414) bestimmt. — B. Beim Erhitzen von Nitroäthan mit alkoholischem oder wäßrigem Ammoniak im Rohr auf 100—120° sowie beim Erwärmen mit Alkalicarbonaten oder -hydroxyden in wäßriger oder alkoholischer Lösung (Ss., Ж. 18, 277; 19, 384; 20, 579; B. 19 Ref., 540; 21 Ref., 710; Dun., Dy., Soc. 59, 411, 412, 413). Beim Erhitzen von Methylacetylaceton mit salzsaurem Hydroxylamin in alkoh. Lösung (Dun., Dy., Soc. 59, 428). — Pfcfferminzartig riechende Flüssigkeit (Ss., Ж. 18, 282). F: 3,5° (Dun., Dy.). Kp₂₅₀: 134° bis 135° (Dun., Dy.); Kp₇₇₂: 175° (korr.) (Ss., Ж. 18, 282; 20, 582); Kp: 171° (korr.; geringe Zers.) (Dun., Dy.). Mit Wasserdampf flüchtig (Dun., Dy.). D³: 1,0001 (Ss., Ж. 18, 283; ½°, 582); D⁴: 0,9956; D¹¹: 0,9859; D²²: 0,9788 (Dun., Dy.). n²⁰: 1,4473; n²⁰: 1,4608; n²⁰: 1,4673; n²⁰: 1,4733 (Dun., Dy.). Magnetisches Drehungsvermögen: Dun., Dy. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Petroläther, schwer in Wasser (Dun., Dy.). Unlöslich in konz. Ammoniak oder konz. Kalilauge, löslich in nicht zu stark verdünnten Säuren; unzersetzt löslich in rauchender Salpetersäure (Dun., Dy.). — Gibt beim Erwärmen mit Salpetersäure Essigsäure und Oxalsäure (Dun., Dy.). Liefert beim Erwärmen mit Permanganat-Lösung Essigsäure, bei der Reduktion mit Zink und verd. Schwefelsäure oder mit Aluminiumamalgam und verd. Schwefelsäure Essigsäure, Ammoniak und einen sekundären Alkohol, vielleicht Butanol-(2) (Dun., Dy.). Bleibt beim Behandeln mit Zinn und konz. Salzsäure oder beim Erhitzen mit konz. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr

auf 2000 größtenteils unverändert (Dun., Dr.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium in wäßr. Äther 2-Amino-3-methyl-penten-(2)-on-(4) (Bd. I, S. 792) (Dun., Dy.; vgl. Claisen, B. 24, 3912). Gibt bei der Zinkstaub-Destillation Ammoniak, Acetonitril, Methan und Äthan (Dun., Dy.). Einw. von Chlor oder Brom: Dun., Dy. Beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 100° erhält man ein Chlorderivat C6H8ONCl(?), etwas Ammoniumchlorid und andere Produkte (Dun., Dr.). Wird von konz. Salzsäure selbst bei längerem Erhitzen auf 130° nur wenig unter Bildung von Essigsäure angegriffen (Dun., Dr.). Zersetzt sich nur wenig beim Erhitzen mit konz. Kalilauge im Rohr auf 100—120°; zerfällt beim Erhitzen mit alkoh. Natronlauge im Rohr auf 180° nur zu einem geringen Teil in Essigsäure und Ammoniak (Dun., Dy.). — $C_6H_9ON + AuCl_3$. Krystalle (Dun., Dy.). — $C_6H_9ON + HgCl_2$. Krystalle. Zerfällt schon beim Liegen an der Luft oder beim Erhitzen in wäßr. Lösung in die Komponenten (Dun., Dy.).

- 2. 2-Methyl-4-äthyl-oxazol $C_6H_9ON = \frac{C_2H_5\cdot C-N}{HC\cdot O\cdot C\cdot CH_3}$.

 2-Methyl-4-äthyl-thiazol $C_6H_9NS = \frac{C_2H_5\cdot C-N}{HC\cdot S\cdot C\cdot CH_3}$. B. Man behandelt Methyl-
- acetessigester mit Brom in kaltem Äther, kondensiert das Keaktionsprodukt mit Thioacetamid, verseift mit alkoh. Natronlauge und destilliert das rohe Natriumsalz der α-[2-Methylthiazolyl-(4)]-propionsaure mit Kalk (Rublew, A. 259, 263).—Öl. Kp₇₁₉: 169—171° (korr.).— Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Prismen. F: 138—139°.— 2C₆H₀NS+2HCl+PtCl₄. Rotgelbe Prismen. F: 182—183° (Zers.).— Pikrat. Citronengelbe Prismen (aus Wasser). F: 114-115°.
- 3. 4-Methyl-2-äthyl-oxazol $C_6H_9ON = \frac{CH_3 \cdot C N}{HC \cdot O \cdot C \cdot C_2H_5}$.

 4-Methyl-2-äthyl-thiazol $C_6H_9NS = \frac{CH_3 \cdot C N}{HC \cdot S \cdot C \cdot C_2H_5}$. B. Aus Thiopropionsäureamid und Chloraceton in Alkohol (Hubacher, A. 259, 230). Pyridinähnlich riechende Flüssigkeit, Kp. 1606—1619 (korr.) Mischland Alkohol und Alkohol un Flüssigkeit. Kp728,5: 160,6—1610 (korr.). Mischbar mit Alkohol und Äther; schwer löslich in kaltem Wasser; die wäßr. Lösung entmischt sich beim Erwärmen. — 2C₆H₉NS + 2HCl + PtCl₄. Gelbrote Krystalle. F: 177° (Zers.).
- 4. 2.4.5-Trimethyl-oxazol $C_8H_9ON = \frac{CH_3 \cdot C N}{CH_3 \cdot C \cdot O \cdot C \cdot CH_3}$ 2.4.5-Trimethyl-thiazol $C_6H_9NS = \frac{CH_3 \cdot C N}{CH_3 \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH_3}$. B. Bei gelindem Erwärmen von Thioacetamid mit rohem Methyl-a-chloräthyl-keton (Rublew, A. 259, 258). - Öl. Kp_{717,5}: 166,5—167,5° (korr.). D¹⁶: 1,0130. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser; die Lösung entmischt sich beim Erwärmen. — Hydrochlorid. Zerfließliche Krystalle (aus salzener Lösung). F: 173—174°. — Chloroaurat. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 155—156°. — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Täfelchen. F: 148—119°. — 2C₆H₈NS + 2HCl + PtCl₄.

 Orangesete Priemen, F: 222 2220 (Zen.) — Bibnat Gelbe Beimen (aus Wasser). F: 422°. Orangerote Prismen. F: 232-2330 (Zers.). -- Pikrat. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: 1330.
- Soda (Bouveault, Bongert, Bl. [3] 27, 1087). — Stark riechendes Öl. Kp20: 75-76°.
- 6. 5-n-Amyl-isoxazol C₃H₁₃ON = HC CH
 CH₃·[CH₂]₄·C·O·N

 n-Amylpropiolaldehyd mit salzsaurum Hydroxylamin und Natriumacetat in wäßrig-alkoholischer Lösung (Moureu, Delange, C. r. 138, 1341; Bl. [3] 31, 1336). Aromatisch riechendes Ol Kr. 27, 27 50, De. 0.054 riechendes Öl. Kp_{14} : 87—87,5°. D_{0}° : 0,954.
- 7. Stammkerne C_pH₁₅ON. 1. $\mathbf{5}$ - \mathbf{n} - \mathbf{Hexyl} - \mathbf{iso} \mathbf{xazol} $\mathbf{C_9H_{16}ON} = \frac{\mathbf{HC} - \mathbf{CH}}{\mathbf{CH_3} \cdot [\mathbf{CH_3}]_5 \cdot \overset{\parallel}{\mathbf{C}} \cdot \mathbf{O} \cdot \overset{\parallel}{\mathbf{N}}}$. B. Bei der Einw. von salzsaurem Hydroxylamin auf n-Hexylpropiolaldehyd in verd. Alkohol in Gegenwart von Natriumacetat (MOUREU, DELANGE, C. r. 138, 1341; Bl. [3] 31, 1336). — Aromatisch riechendes Öl. Kp₁₅: 103—104°. D°: 0,943. 2*

- 2. 3.4.5-Triāthyl-isoxazol $C_9H_{15}ON = \frac{C_2H_5 \cdot C C \cdot C_2H_5}{C_2H_5 \cdot C \cdot O \cdot N}$. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt (Dunstan, Dymond, Soc. 59, 431). B. Beim Erhitzen von 1-Nitro-propan mit konzentrierter wäßriger Kaliumcarbonat-Lösung auf 100° (Dun., Dv.). — Flüssig. Kp: 214° (korr.). Dis: 0,9382. Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure Propionsäure.
- 8. 3 (oder 5)-Methyl-5 (oder 3)-isohexyl-isoxazol $C_{10}H_{17}ON = HC C \cdot CH_3$ $HC C \cdot [CH_2]_3 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei der Einw. von $(CH_3)_2CH \cdot [CH_2]_3 \cdot C \cdot O \cdot N$ $CH_3 \cdot O \cdot O \cdot N$ $CH_3 \cdot O$
- 9. 8-Methyl-5.8-isopropyliden-hexahydrophenmorpholin $C_{12}H_{21}ON$, Formel I.

4.8-Dimethyl-5.8-isopropyliden-hexahydrophenmorpholin, "Methylcamphanmorpholin" C₁₃H₂₃ON, Formel II. B. Bei der Reduktion von Methylcamphenmorpholin (S. 22) mit Natrium und Alkohol (Duden, A. 307, 197). — Nadeln (aus Ligroin), Prismen (aus Wasser). F: 101°. Kp: 252—254°. Leicht löslich in heißem Wasser und den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. — Liefert mit Methyljodid bei Zimmertemperatur ein Jodmethylat [Blättchen (aus Wasser). Zerfällt oberhalb 250° wieder in die Komponenten; Chloroplatinat: Prismen; zersetzt sich bei 127°]. — Pikrat. Prismen (aus wenig Wasser). F: 1950. Leicht löslich in Äther.

D. Stammkerne $C_n H_{2n-5} ON$.

1. Stammkerne $C_9H_{13}ON$.

1. 5-[δ -Methyl- γ -pentenyl]-isoxazol $C_9H_{13}ON = (CH_3)_2C:CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$ HC---CH B. Aus 2-Methyl-octen-(2)-on-(6)-al-(8) und Hydroxylamin in verd. Alkohol (Leser, C. r. 128, 371). — Kp₁₈: 113—114°. Unlöslich in Alkalilauge. — Gibt bei der Einw. von Natriumäthylat-Lösung unter Kühlung das Nitril der 2-Methyl-octen-(2)-on-(6)-säure-(8).

2. 4.5 (oder 3.4) - Dimethyl - 3(oder 5) - γ - butenyl - isoxazol $C_9H_{13}ON = H_3 \cdot C - C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2$ oder $CH_3 \cdot C - C \cdot CH_3 \cdot B$. Aus 3-Methyl-CH₃·C—C·CH₂·CH₂·CH:CH₂ oder CH₃·C·O·N CH₂·CH·CH₂·CH₂·C·O·N $\stackrel{Oder}{C}$ CH₂·CH·CH₂·C·O·N $\stackrel{Oder}{C}$ $\stackrel{Oder}{$

- 2. Stammkerne $C_{10}H_{15}ON$.
- Natriumcarbonat in Alkohol auf dem Wasserbad (Barbier, Leser, Bl. [3] 17, 749). — Kp14: 118-119°.
 - Derivat eines Stammkerns C₁₀H₁₅ON.

Sultam der [d-Campher]-imid-sulfon-Sultam der [d-Campher]-imid-sulfollsäure-(6 oder 1¹), Anhydro-[d-campherβ-sulfamid] C₁₀H₁₅O₂NS, Formel I oder II, I.
bezw. desmotrope Formen. B. Aus [d-Campher]-β-sulfonsäure-chlorid und verd. Am.
moniak (Armstrong, Lowry, Soc. 81, 1448; vgl. Reychler, Bl. [3] 19, 124). Aus [d-Campher]-β-sulfonsäure-amid beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (A., L.), beim Behandeln mit konz. Mineralsäuren (A., L.) oder mit Natriumäthylat-Lösung (L., Magson, Soc. 89, 1046). — Krystalle (aus Alkohol). F: 220° (R.), 223° (A., L.). [\alpha]_{\mathbb{B}} = 33.5° (Chloroform; c = 5) (A., L.).

Anhydro - [\$\alpha\$ - chlor - (d - campher) - \$\beta\$ - sulfamid] \$C_{10}H_{14}O_2NCIS\$, Formel III oder IV, bezw. desmotrope Formen. \$B\$. Beim Erhitzen von \$\alpha\$-Chlor-[d-campher] - \$\beta\$-sulfamid mit Acetanhydrid oder Salzsulfamid mit Acetanhydrid oder Salzsulfamid mit Acetanhydrid oder Salzsulfamid Aceton). Rhombisch bisphenoidisch (A., L.; vgl. \$Groth\$, \$Ch. Kr. 3, 710\$). F: 167° (A., L.). [\alpha]|; +59,5° (Aceton; c = 5) (A., L.). — Geht bei Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung teilweise in eine (nicht beschriebene) stereoisomere Verbindung über (L., Magson, \$Soc. 89, 1048).

Anhydro - [$\alpha.\alpha'$ - dichlor - (d - campher) - β -sulfamid] $C_{10}H_{13}O_{2}NCl_{2}S$, Formel V oder VI. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von [d-Campher]- β -sulfamid, α -Chlor-[d-campher]- β -sulfamid oder Anhydro-[α -chlor-(d-campher]- β -sulfamid] in heißem Eisessig (Armstrong, Lowry, Soc. 81, 1457). — Prismen (aus Aceton). Rhombisch bisphenoidisch (A., L.; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 711). F: 176°. [α]₀: α - Gibt beim Behandeln mit Zinkstaub und Eisessig Anhydro-[d-campher]- β -sulfamid.

Anhydro - [\$\alpha\$ - brom - (d - campher) - \$\beta\$ - sulfamid] \$C_{10}H_{14}O_2NBrS\$, Formel VII oder VIII bezw. desmotrope Formen. \$B\$. Entsteht als cinziges Reaktionsprodukt beim Erhitzen von \$\alpha\$-Brom-[d-campher]-\$\beta\$-sulfamid mit Acetanhydrid (Armstrong, Lowry, Soc. 81, 1453). Im Gemisch mit dem \$\alpha'\$-Stereoisomeren bei der Einw. von Brom auf [d-Campher]-\$\beta\$-sulfamid in Eisessig bei ca. 100° oder beim Erhitzen von \$\alpha\$-Brom-[d-campher]-\$\beta\$-sulfamid mit konz. Bromwasserstoffs\hat{a}ure (A., L.). — Prismen (aus Aceton), Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). Rhombisch bisphenoidisch (A., L.; vgl. \$Groth, Ch. Kr. 3, 710). F: 186° (A., L.). [\$\alpha''_{10}: +99,3° (Aceton; c = 5) (A., L.). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: L., Desch, Soc. 95, 1343. — Gibt bei der Reduktion Anhydro-[d-campher]-\$\beta\$-sulfamid (A., L.). Geht bei Einw. von Natrium\hat*athylat-L\hat{o}sung teilweise in die stereoisomere \$\alpha'\$-Verbindung (s. u.) \hat{u} \hat{v} \text{iber} (L., Magson, Soc. 89, 1048).

Anhydro- $[\alpha'$ -brom-(d-campher)- β -sulfamid] $C_{10}H_{14}O_2$ NBrS, Formel VII bezw. VIII, bezw. desmotrope Formen. B. Entsteht neben der stercoisomeren α -Verbindung (s. o.) bei der Einw. von Brom auf [d-Campher]- β -sulfamid oder bei der Einw. von Bromwasserstoffsäure auf α -Brom-[d-campher]- β -sulfamid (Armstrong, Lowry, Soc. 81, 1455). — F: 166°. [α] $_{0}^{16}$: $+40.5^{\circ}$ (Aceton; c=5).

Anhydro- $[\alpha$ -chlor- α' -brom-(d-campher)- β -sulfamid] $C_{10}H_{13}O_2$ NClBrS, Formel IX oder X. B. Aus α -Chlor-[d-campher]- β -sulfamid und Brom (Armstrong, Lowry, Soc. 81, 1459). — Nadeln (aus Essigner), Prismen (aus Aceton). Rhombisch bisphenoidisch (A., L.; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 712). F: 1740. $[\alpha]_{1}^{h_1}:+2,4^0$ (Aceton; c=5).

Anhydro- $[\alpha'$ -chlor- α -brom-(d-campher)- β -sulfamid] $C_{10}H_{13}O_2NClBrS$, Formel IX oder X. B. Aus α -Brom-[d-campher]- β -sulfamid und Chlor (Armstrong, Lowry, Soc. 81, 1459). — Prismen (aus Aceton), Nadeln (aus Essigsäure). Rhombisch bisphenoidisch (A., L.; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 712). F: 194°. $[\alpha]_1^n$: —42,2° (Aceton; c=5).

Anhydro - [\alpha.\alpha' - \text{dibrom} - (d - \text{campher}) - \frac{0_2 \text{S}}{N} \frac{\text{H}_2 \color= \text{N}}{N} \frac{\text{N}_1 \color= \text{N}}{N} \frac{\text{H}_2 \color= \text{N}}{N} \frac{\text{N}_1 \color= \text{N}}{N} \frac{\text{L}_1 \color= \text{N}}{N} \frac{\text{L}_2 \color= \text{N}}{N} \frac{\text{L}_1 \color= \text{N}}{N} \frac{\text{L}_2 \color= \text{L}_2 \color= \text{N}}{N} \frac{\text{L}_2 \color= \text{L}_2 \color= \text{L}_2

3. Stammkerne C₁₁H₁₇ON.

1. $\alpha - f\alpha - Furyi] - \beta - f\alpha - piperidyi] - dthan <math>C_{11}H_{17}ON = H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot HC - CH$ H. B. Bei der Reduktion von $\alpha - [\alpha - Furyi] - \beta - [\alpha - pyridyi] - \beta - [\alpha - pyridyi]$ Lathylen (S. 60) mit Natrium und absol. Alkohol (Merck, B. 21, 2711). — Flüssig. Riecht

piperidinartig. Kp: $245-247^{\circ}$. — $C_{11}H_{17}ON+HCl$. Krystalle. F: $145-148^{\circ}$. — $C_{11}H_{17}ON+HCl$. Krystalle. F: $145-148^{\circ}$. — $C_{11}H_{17}ON+HCl$. Nadeln. F: $119-121^{\circ}$.

- 2. Oximanhydrid des 2-Methyl-camphanol-(2)- $_{\rm H_2C-C(CH_3)-C(CH_3)-O}$ ons-(3) $C_{11}H_{17}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem α -Oxim des 2-Methyl-camphanol-(2)-ons-(3) (Bd. VIII, S. 15) beim Kochen mit $10^0/_{\rm o}$ iger Schwefelsäure oder aus den stereoisomeren β oder $\frac{1}{2}$ der $\frac{1}{2}$
 - 3. Derivat eines Stammkerns C₁₁H₁₇ON.

Sultam der 3-Methyl-campherimid - sulfonsäure - (6 oder 1¹), Anhydro - $[\alpha - methyl - campher - \beta - sulf-amid]$ C₁₁H₁,O₂NS, Formel I oder II, bezw. desmotrope Formen. B. Man erwärmt α -Methyl-campher - β - sulfamid mit konz. Salzsäure bis zur erfolgten Auflösung (GLover, Soc. 93, 1297). — Krystallpulver (aus Alkohol). F: 167,5°. Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in heißem Alkohol.

- 4.8-Dimethyl-5.8-isopropyliden-5.6.7.8-tetrahydrophenmorpholin, "Methylcamphenmorpholin" $C_{13}H_{21}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-[Methyl- $(\beta$ -oxy-āthyl) amino]-campher beim Destillieren oder beim Kochen mit $20-30^{\circ}/_{0}$ iger Schwefelsäure (Duden, A. 307, 195; Knorr, D. R. P. 105498; C. 1900 I. 737; Frdl. 5, 811). Gelbliches Öl von intensivem, süßlichem Geruch. Kp₇₅₃: 240—241° (D.). Färbt sich beim Aufbewahren an der Luft dunkel und nimmt dabei eine grünliche Fluorescenz an (D.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Methylcamphanmorpholin (S. 20) (D.). Mit Methyljodid in Methanol entsteht ein bei 194° schmelzendes und aus Alkohol-Äther in Säulen krystallisierendes Jodmethylat (D.). Chloroplatinat. Krystalle (aus verd. Salzsäure). F: 204—205° (Zers.) (D.). Pikrat $C_{13}H_{21}ON + C_{6}H_{3}O_{7}N_{2}$. Blättchen (aus Wasser). F: 208° (Zers.). Ziemlich schwar löslich in heißem Wasser (D.).
- 8-Methyl-4-[β -oxy-äthyl]-5.8-isopropy-liden-5.6.7.8-tetrahydro-phenmorpholin, "Oxäthylcamphenmorpholin" $C_{14}H_{23}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-[Bis- $(\beta$ -oxy-äthyl)-amino]-liden-beim Erhitzen mit 40% iger Schwefelsäure oder 20% iger Salzsäure im Rohr auf 120—130% (Duden, A. 307, 192; Knorr, D. R. P. 105498; C. 1900 I, 737; Frdl. 5, 811). Gelbliches Öl. Kp₃₅: ca. 190% (K.); Kp₇₀: 205—210% (D.); Kp₂₄₀: ca. 240% (D.). Mit Wasserdampf schwer flüchtig (D.; K.). Hydrojodid. Blättchen (aus Wasser). F: 169—170% (D.). Pikrat $C_{14}H_{23}O_2N + C_6H_3O_7N_3$. Prismen (aus Wasser). F: 127% (D.).

E. Stammkerne $C_n H_{2n-7} ON$.

- 1. Stammkerne C,H,ON.
- 1. Isobenzaldoxim, Benzisoaldoxim C₇H₇ON = C₆H₅·HC NH. Vgl. die Benzaldoxime, Bd. VII, S. 218, 221. Zur Konstitution vgl. S. 1 und Ergw. Bd. VII/VIII, S. 121 Anm. 1.
- N Methyl isobensaldoxim 1) $C_8H_9ON = C_6H_5 \cdot HC \longrightarrow N \cdot CH_3$ bezw. $C_6H_5 \cdot CH : N(:O) \cdot CH_3$. Das Hydrochlorid bezw. Hydrobromid entsteht beim Erwärmen von Benz-

¹⁾ Zur Konstitution vgl. S. 1

aldehyd mit salzsaurem oder bromwasserstoffsaurem N-Methyl-hydroxylamin in Alkohol (BECKMANN, A. 365, 205; Scheiber, A. 365, 225, 235); aus diesen Salzen erhält man die freie Base durch Einw. von Ammoniak auf eine Suspension in Benzol (SCH.). Das Hydrohromid entsteht bei der Einw. von 1 Mol Methylbromid auf 1 Mol α-Benzaldoxim in ahsol. Methanol erst hei Zimmertemperatur, zuletzt bei 60° im Autoklaven (Sch., A. 365, 225; vgl. a. Luxmoore, Soc. 69, 183). N-Methyl-isohenzaldoxim entsteht in Form seiner Natriumjodid-Verbindung (s. u.) ncben O-Methyl-β-benzaldoxim (Bd. VII, S. 223) heim Erwärmen aquimolekularer Mengen von β -Benzaldoxim, Methyljodid und Natriummethylat in Methanol auf dem Wasserhad (Goldschmidt, B. 23, 2177; G., Kjellin, B. 24, 2810, 2812). — Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 82° (G., Kj.), 83—83,5° (Be., A. 365, 206; Sch.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Benzol, löslich in Äther, schwer löslich in Ligrion (G., KJ.; BE.). Ist hygroskopisch (Sch.). Ist nicht flüchtig mit Wasserdampf (G., KJ.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Brady, Soc. 105, 2113. — Reduziert Fehlingsche Lösung (SCH.). Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure Benzaldehyd und N-Methyl-hydroxylamin (L.; G., KJ.). Beim Behandeln mit Jodwasserstoffsäure entsteht Methylamin (L.). Beim Behandeln von bromwasserstoffsaurem N-Methyl-isobenzaldoxim mit Ammoniak in Alkohol entsteht neben freiem N-Methyl-isobenzaldoxim O-Methyl-benzaldoxim; beim Einleiten von Ammoniak in eine Suspension in Benzol erhält man ausschließlich N-Methyl-isobenzaldoxim (SCH.). Gibt bei der Einw. von Phosphorpentachlorid in Äther N-Methyl-henzamid (BE., A. 365, 208). Bei der Einw. von 1 Mol Phenylisocyanat in Benzol bei Zimmertemperatur

entsteht 2-Methyl-3.4-diphenyl-1.2.4-oxdiazolidon-(5) $\frac{C_8H_5 \cdot HC \cdot N(CH_3)}{C_8H_5 \cdot N}$ (G., KJ.; BE., A. 365, 207). — N-Methyl-isobenzaldoxim gibt mit Ferrichlorid in Alkohol

eine hellrote Färbung (Br., A. 365, 206).

CaHoON + HCl. Krystalle. F: 140°; außerordentlich hygroskopisch (Scheiber, A. **365**, 235; vgl. a. Beckmann, A. **365**, 206). — $C_8H_9ON + HCl + H_2O$. F: ca. 95—100° (Sch.). — $C_8H_9ON + HBr$. Schmilzt wasserfrei bei 124°; ist sehr hygroskopisch (Sch.). — $C_8H_9ON + HBr + H_2O$. Krystalle. F: 67—68,5° (Sch.), 67—67,5° (Luxmoore, Soc. 69, 183). — $2C_8H_9ON + HI$. Gelbe Krystalle. F: 128° (Zers.); leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Benzol; wird an der Luft braun (Be., A. 367, 287). — $C_8H_9ON + HI$. Wurde nicht rein erhalten. Hellgelb. F: 78—79° (Be., A. 367, 287). — Über zwei Perjodide, die annähernd den Formeln $C_8H_9ON + HI + 2I$ (rotviolett; F: 118°) und $C_8H_9ON + HI + 4I$ (schwarzviolett; F: 92°) entsprechen, vgl. BE., A. 367, 288. — $C_6H_9ON + NaI$. Krystallinisch. F: 69—72°; sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Benzol und Äther; zerfließt an der Luft; zerfällt in wäßr. Lösung quantitativ in die Komponenten (kryoskopisch nachgewicsen) (Goldschmidt, Kjellin, B. 24, 2810). — Verbindung mit Calciumchlorid. Nadeln (G., Kj.).

N-Äthyl-isobenzaldoxim $C_9H_{11}ON = C_6H_5 \cdot HC_{\bigcirc \bigcirc}N \cdot C_2H_5$ bezw. $C_6H_5 \cdot CH : N(:O) \cdot C_9H_5 \cdot CH :$ C_0H_t , B. Beim Erwärmen von β -Benzaldoxim mit Äthyljodid in alkoh. Natronlauge auf 50° bis 60° (Beckmann, B. 22, 1536). Die Verhindung mit Natriumjodid entsteht beim Erwärmen von \$\textit{\textit{Benzaldoxim}} \text{mit Athyljodid in Natrium\text{athylat-Losung auf dem Wasserhad (Goldschmidt, Kjellin, B. 24, 2313). — Hellgelhes Öl. — Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffs\text{\text{Bure}} \text{sure} \text{suff} \text{200}^0 \text{Athylamin (B.).} — Verbindung mit Natriumjodid. Krystalle.

F: 67-70° (G., KJ.).

N-Phenyl-isobenzaldoxim $C_{13}H_{11}ON = C_6H_5 \cdot HC - N \cdot C_6H_5$ bezw. $C_8H_5 \cdot CH$:

N(:O)·C, H, B. Bei der elektrolytischen Reduktion von Nitrobenzol in Gegenwart von Benzaldehyd in Eisessig + konz. Schwefelsäure an einer Platin-Kathode (Gattermann. B. 29, 3040; BAYER & Co., D. R. P. 96564; C. 1898 II, 80; Frdl. 5, 58). Durch Einw. von Benzaldehyd auf N-Phenyl-hydroxylamin in der Wärme (Plancher, Piccinini, R. A. L. [5] 14 II, 38), auf N-Phenyl-hydroxylamin in Wasser oder Alkohol hei Zimmertemperatur (BAMBERGER, B. 27, 1556) oder auf salzsaures N-Phenyl-hydroxylamin in Alkohol hei Zimmertemperatur (Beckmann, A. 365, 203). — Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). F: 1120 (BE., A. 367, 273), 113,5° (BAM., WEITNAUER, B. 55 [1922], 3376 Anm. 2). Kryoskopisches Verhalten in Azoxybenzol: Bruni, R. A. L. [5] 11 II, 191. — Liefert beim Oxydieren mit Ferriehlorid Nitrosobenzol (G.). Reduziert heiße Fehlingsche Lösung (Bam.). Giht heim Erwärmen mit Säuren Benzaldehyd und 4-Amino-phenol (BAM.; G.). Beim Behandeln mit wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure in der Kälte entstehen Benzaldehyd und N-Phenylhydroxylamin (BAM.). Bei der Einw. von 1 Mol Phenylisocyanat entsteht eine Verhindung vom Schmelzpunkt 1700 [2.3.4-Triphenyl-1.2.4-oxdiazolidon-(5)(?)] (Angell, Castellana, R. A. L. [5] 14 II, 659). — Hydrochlorid. Gelbliche Krystalle (Be., A. 365, 203). — 2C₁₈H₁₁ON + HI + 2I. B. Aus 2 Mol N-Phenyl-isobenzaldoxim und 3 Atomen Jod in Benzol auf dem Wasserbad (Br., A. 367, 273, 291). Braunrote Krystalle (aus Benzol, Athylenbromid oder Athyljodid). F: 101—102°. Zersetzt sich beim Lösen in Alkohol oder Ather; unlöslich in Ligroin und Petroläther.

 $\textbf{N-}o\textbf{-}\textbf{Tolyl-isobenzaldoxim} \ C_{14}H_{13}ON = C_6H_{\delta} \cdot HC_{\overbrace{O}} N \cdot C_6H_{4} \cdot CH_{3} \ \text{bezw.} \ C_6H_{\delta} \cdot CH \colon$

N(:O)·C₆H₄·CH₃. B. Bei der clektrolytischen Reduktion von 2-Nitro-toluol in Gegenwart von Benzaldehyd in Eisessig + konz. Schwefelsäure an einer Platin-Kathode (GATTERMANN, B. 29, 3041). — Nadeln (aus Ligroin). F: 119—120° (G.), 117—118° (BECKMANN, A. 367, 278). — 2C₁₄H₁₃ON+HI+2I. B. Aus 2 Mol N-o-Tolyl-isohenzaldoxim und 3 Atomen Jod in Benzol auf dem Wasserhad (B., A. 367, 278, 291). Gelhrote Nädelchen (aus Äthyl-jodid). F: 93—94°.

 $\textbf{N-m-Tolyl-isobenzaldoxim} \ C_{14}H_{13}ON = C_{6}H_{5} \cdot HC \underbrace{\hspace{1cm} N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3} \text{ bezw. } C_{6}H_{5} \cdot CH :}$

N(:O)·C₆H₄·CH₃. B. Bei der elektrolytischen Reduktion von m-Nitro-toluol in Gegenwart von Benzaldehyd in Eisessig + konz. Schwefelsäure an einer Platin-Kathode (GATTERMANN, B. 29, 3041). Aus N-m-Tolyl-hydroxylamin und Benzaldehyd in Alkohol oder Benzol auf dem Wasserbad (Beckmann, A. 367, 273, 279). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 91—92° (B.), 95—96° (G.). — Liefert heim Oxydieren m-Nitroso-toluol (G.). — 2C₁₄H₁₃ON + HI + 2I. Goldgrüne Nädelchen (aus Benzol). F: 85—86° (B., A. 367, 279, 291).

 $\textbf{N-p-Tolyl-isobenzaldoxim} \ C_{14}H_{13}ON = C_{6}H_{5} \cdot HC \underbrace{\hspace{1cm} N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}}_{\hspace{1cm} N \cdot C_{6}H_{5} \cdot CH} :$

N(:O)·C₈H₄·CH₃. B. Bei der elektrolytischen Reduktion von p-Nitro-toluol in Gegenwart von Benzaldehyd in Eisessig + konz. Schwefelsäure an einer Platin-Kathode (GATTERMANN, B. 29, 3041; BAYER & Co., D. R. P. 96564; C. 1898 II, 80; Frdl. 5, 58). Aus N-p-Tolylhydroxylamin und Benzaldehyd in Alkohol oder Benzol auf dem Wasserhad (BECKMANN, A. 387, 273, 276). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 124—125° (BE.), 123—124° (G.). — Liefert heim Oxydieren 4-Nitroso-toluol (G.). — 2C₁₄H₁₃ON + HI + 2I. B. Aus N-p-Tolylisobenzaldoxim beim Erwärmen mit Jod in Benzol auf dem Wasserhad oder bei kurzer Einw. von Jodwasserstoff in Benzol in der Kälte (BE., A. 367, 276, 286). Rotgelbe Krystalle (aus Chloroform oder Äthylenhromid). F: 137—138°. — 2C₁₄H₁₃ON + HI + 3I. Die Einheitlichkeit ist fraglich. B. Bei längerem Einleiten von Jodwasserstoff in eine Lösung von N-p-Tolyl-isohenzaldoxim in Benzol (BE.). Rot. F: 144—145°.

 $\textbf{N-Benzyl-isobenzaldoxim} \ \ C_{14}H_{18}ON = C_6H_5 \cdot HC_{\overbrace{O}}N \cdot CH_3 \cdot C_6H_5 \ \text{hezw.} \ C_6H_5 \cdot CH :$

N(:O)·CH₃·C₆H₅. B. Aus äquimolekularen Mengen von β-Benzaldoxim, Benzylchlorid und Natriumäthylat in Methanol (Beckmann, B. 22, 435). Aus salzsaurem N-Benzyl-hydroxylamin und Benzaldehyd in Alkohol bei Gegenwart von Natriumdicarbonat (Beck., B. 22, 438). Entsteht neben anderen Produkten bei 5-monatigem Durchleiten von Luft durch eine Lösung von N-Benzyl-hydroxylamin in Wasser (Bamberger, Szolayski, B. 33, 3196, 3200). Aus N.N-Dibenzyl-hydroxylamin beim Oxydieren mit Kaliumferricyanid in Alkalilauge+Äther (Behrend, Leuchs, A. 257, 223) oder besser mit Kaliumdichromat in Essigsäure (Beh., König, A. 263, 191).

Nadeln (aus Äther). F: 81-82º (Beckmann, B. 22, 435; Behrend, Leuchs, A. 257, 223), Nadeln (aus Athor). F: 31—82° (BECKMANN, B. 22, 435); BEHREND, LEUCHS, A. 201, 223), 82,5—83° (Ba., Sz.). — Gibt hei der Reduktion Dibenzylamin und geringere Mengen einer Verhindung C₂₆H₂₆N₂ (S. 25) (Beh., L.). Bei der Einw. von Jod in Benzol entsteht eine Verbindung von der annähernden Zusammensetzung 2C₁₄H₁₅ON +3 I (rothraune Krystalle aus Äthylhromid; F: 108—109°) (BECK., A. 367, 280). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,71) im Rohr auf 175° erhält man Benzylamin und eine geringe Menge Benzoesäure (BECK., B. 22, 1534; 23, 3333). N-Benzyl-isobenzaldoxim liefert beim Erwärmen mit Salzsäure Benzaldehyd und N-Benzyl-hydroxylamin (BECK., B. 22, 438; BAMERGER, Signal State Szolayski, B. 33, 3200); auch beim Erwärmen mit Chlorwasserstoff-Eisessig im Rohr auf dem Wasserhad entsteht N. Benzyl-hydroxylamin (BECK., B. 26, 2280). Chlorwasserstoff in heißem Benzol wirkt auf N-Benzyl-isobenzaldoxim nicht ein (BECK., B. 28, 3332; 26, 2280). Beim Erwärmen mit einer Lösung von Chlorwasserstoff in Eisessig + Acetanhydrid (Beckmannsche Mischung) im Rohr auf dem Wasserhad tritt Umlagerung in N-Benzyl-benzamid ein (Beck., B. 26, 2280). N-Benzyl-isobenzaldoxim lagert sich in N-Benzyl-benzamid ferner um beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid oder Phosphorpentachlorid in Benzol (Beck., B. 28, 3332; 26, 2280), hei gelindem Erwärmen mit Acetylchlorid oder Benzoylchlorid in Benzol (Beck., B. 23, 3332; 26, 2273, 2277) und beim Behandeln mit Phthalylchlorid in warmem Benzol oder ohne Lösungsmittel (BECK., B. 37, 4139). Beim Behandeln von N. Benzyl-isobenzaldoxim mit Acetylchlorid in Äther und Eindampfen des Reaktionsgemisches an feuchter Luft erhält man O-Acetyl-N-benzyl-hydroxylamin (Bd. XV, S. 23); analog reagiert Benzoyl-chlorid in Äther hei Anwesenheit von Feuchtigkeit (BECK., B. 26, 2282, 2632). Beim Kochen mit Benzoylchlorid ohne Lösungsmittel entsteht Dihenzoylbenzylamin (Beck., B. 26, 2275). N-Benzyl-isobenzaldoxim giht beim Behandeln mit Acetanhydrid bei Zimmertemperatur vorwiegend N-Benzyl-benzamid, bei Siedetemperatur außerdem Acetyl-benzylamin (BECK., B. 26, 2278); beim Erhitzen mit Benzoesäurehyandrid auf 120-1805 entsteht Dibenzoylbenzylamin (BECK., B. 26, 2275). N-Benzyl-isobenzaldoxim liefert bei der Einw. von Benzolsulfochlorid in Benzol auf dem Wasserbad N-Benzyl-benzamid, benzolsulfonsaures

Ammonium und benzolsulfonsaures Tribenzylamin (BECK., B. 37, 4136); beim Schütteln mit Benzolsulfochlorid und Kalilauge erhält man ausschließlich N-Benzyl-benzamid (BECK., B. 37, 4138). N-Benzyl-isobenzaldoxim gibt bei der Umsetzung mit 1 Mol Phenylisocyanat ohne Lösungsmittel bei 60-100° oder in Benzol bei Zimmertemperatur 2-Benzyl-3.4-diphenyl-1.2.4-oxdiazolidon-(5) (Веск., В. 23, 1683, 3335; 27, 1957; Веск., Fellrath, А. 273, 28; vgl. a. Goldschmidt, В. 23, 2748). Liefert beim Erwärmen mit 1 Mol Phenylhydrazin auf dem Wasserbad Benzaldehydphenylhydrazon und N-Benzyl-hydroxylamin (Minunni, Corselli, G. 22 II, 161). — C₁₄H₁₃ON + HCl. Krystalle. F: 146—148° (Beck., B. 22, 437). Verbindung C₂₆H₂₆N₂, vielleicht α.α'-Bis-benzylamino-dibenzyl C₆H₅·CH₂·NH·CH₂·CH₃·CH(C₆H₅·CH₂·NH·CH₂·C₆H₅·Zur Konstitution vgl. Wieland, Schamberg, B. 53 [1920],

1330. — B. Entsteht als Nebenprodukt bei der Reduktion von N-Benzyl-iso-benzaldoxim (Behrend, Leuchs, A. 257, 225). — Nadeln. F: 149°. Sehr schwer löslich in Alkohol.

 $\textbf{N} \cdot [\textbf{2} \cdot \textbf{Chlor} - \textbf{benzyl}] \cdot \textbf{isobenzaldoxim} \quad \textbf{C}_{14} \textbf{H}_{12} \textbf{ONCl} = \textbf{C}_{6} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{H} \textbf{C} \underbrace{\hspace{1cm} \textbf{O} \hspace{1cm} \textbf{N}} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{C}_{6} \textbf{H}_{4} \textbf{Cl}$ bezw. C₆H₅·CH:N(:O)·CH₂·C₆H₄Cl. B. Beim Schütteln von salzsaurem N-[2-Chlor-benzyl]-hydroxylamin mit Benzaldehyd in Natriumdicarbonat-Lösung (Wegener, A. 314, 235). Beim Kochen von N-Benzyl-2-chlor-isobenzaldoxim mit einer geringen Menge Natriumäthylat in Alkohol (W.). — Nadeln (aus Ligroin). F: 75-770. — Geht beim Kochen mit einer geringen Menge Natriumäthylat teilweise in N-Benzyl-2-chlor-isobenzaldoxim über.

 $N - [4 - Chlor-benzyl] - isobenzaldoxim <math>C_{14}H_{12}ONCl = C_6H_5 \cdot HC - N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4Cl$ bezw. C₆H₆·CH:N(:O)·CH₂·C₆H₄Cl. B. Aus salzsaurem N-[4-Chlor-benzyl]-hydroxylamin und Benzaldehyd in Alkohol bei Gegenwart von Natriumdicarbonat (Neubauer, A. 298, 196). Entsteht in Form der Additionsverbindung mit N-Benzyl-4-chlor-isobenzaldoxim (s. S. 28) beim Kochen von N-Benzyl-4-chlor-isobenzaldoxim mit einer geringen Menge Natriumäthylat in Alkohol (N.). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 125—126°. Leicht in Benzel giemlich schwar in Ather unfäglich in Petroläther — Lagert sich beim löslich in Benzol, ziemlich schwer in Äther, unlöslich in Petroläther. — Lagert sich beim Kochen mit einer geringen Menge Natriumäthylat in alkoh. Lösung teilweise in N-Benzyl-4-chlor-isobenzaldoxim um.

 $\textbf{N-[4-Brom-benzyl]-isobenzaldox} \text{im } C_{14}H_{12}ONBr = C_6H_5 \cdot HC \underbrace{ \cdot C_6H_4Br}$ bezw. C₆H₅·CH:N(:O)·CH₂·C₆H₄Br. B. Entsteht neben dem (nicht näher beschriebenen) isomeren O-[4-Brom-benzyl]-äther beim Behandeln von β-Benzaldoxim mit 4-Brom-benzylbromid (Kjellin, Kuylenstjerna, B. 30, 1898). — Tafeln (aus Alkohol). F: 128°.

 $N-[2-Nitro-benzyl]-isobenzaldoxim <math>C_{14}H_{12}O_3N_3=C_6H_5\cdot HC - N\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_3$ bezw. $C_6H_5 \cdot CH : N(:0) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus β -Benzaldoxim und 2-Nitro-benzylhalogenid (Kjellin, Kuylenstjerna, B. 30, 517). — Fast farblose Nadeln. F: 104—105°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr schwer in Ligroin. — Liefert beim Kochen mit 20% niger Salzsäure N-[2-Nitro-benzyl]-hydroxylamin.

N-[3-Nitro-benzyl]-isobenzaldoxim $C_{14}H_{12}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot HC - N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ bezw. C₆H₅·CH:N(:O)·CH₂·C₆H₄·NO₂. B. Bei der Einw. von warmer Natriumäthylat-Lösung auf N-Benzyl-3-nitro-isobenzaldoxim (BEHREND, A. 265, 243). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 114-115°; fast unlöslich in Petroläther, schwer löslich in Äther (B.). — Wird beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung teilweise in N-Benzyl-3-nitro-iso-benzaldoxim umgelagert (Wegener, A. 314, 233). Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure N-[3-Nitro-benzyl]-hydroxylamin und Benzaldehyd (B.). $N-[4-Nitro-benzyl]-isobenzaldoxim C_{14}H_{12}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot HC - N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_3$

bezw. $C_6H_5 \cdot CH : N(:0) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus salzsaurem oder schwefelsaurem N-[4-Nitrobenzyl]-hydroxylamin und Benzaldehyd in Alkohol bei Gegenwart von Natriumdicarbonat (BEHREND, KÖNIG, B. 23, 2751; A. 263, 199). Entsteht neben N-Benzyl-4-nitro-isobenzaldoxim beim Schütteln einer ather. Lösung von N-Benzyl-N-[4-nitro-benzyl]-hydroxylamin mit einer Lösung von Kaliumferriçyanid in Kalilauge (B., K.). Bei der Einw. einer geringen Menge Natriumathylat auf N-Benzyl-4-nitro-isobenzaldoxim in Alkohol in der Wärme (B., A. 265, 240). - Nadeln (aus Alkohol bei schnellem Abkühlen); F: 113,5-114,5°; die Nadeln wandeln sich beim Aufbewahren in der alkoh. Mutterlauge oder beim Umkrystallisieren aus Chloroform + Äther in Blättchen vom Schmelzpunkt 105-107° um (B., K.). Sehr leicht löslich in Chloroform und Eisessig, löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Äther und Petroläther, unlöslich in Wasser (B., K.). — Geht bei der Einw. von warmer Natriumäthylat-Lösung teilweise in N-Benzyl-4-nitro-isobenzaldoxim über (B., A. 265, 243). Liefert beim Behandeln mit Salzsaure Benzaldehyd und N-[4-Nitro-benzyl]-hydroxylamin (B., K., A. 263, 200).

— Additionelle Verbindung mit N-Benzyl-4-nitro-isobenzaldoxim s. S. 31.

N-[2.5-Dimethyl-phenyl]-isobenzaldoxim $C_{15}H_{15}ON = C_6H_5 \cdot HC - N \cdot C_6H_2(CH_2)_2$ bezw. $C_6H_5\cdot CH:N(:O)\cdot C_6H_3(CH_5)_5$. B. Durch elektrolytische Reduktion von Nitro-p-xylol bei Gegenwart von Benzaldehyd in Eisessig + konz. Schwefelsäure an einer Platin-Kathode (GATTERMANN, B. 29, 3042). — Nadeln (aus Ligroin). F: 129—130°. — Liefert bei der Oxydation Nitroso-p-xylol.

 $N-[2.4.6-Trimethyl-phenyl]-isobenzaldoxim <math>C_{16}H_{17}ON=C_6H_5\cdot HC_{OO}N\cdot C_6H_2(CH_3)_8$ bezw. $C_6H_5\cdot CH:N(:O)\cdot C_6H_2(CH_3)_3$. B. Aus N-[2.4.6-Trimethyl-phenyl]-hydroxylamin und Benzaldehyd in warmem Alkohol (Bamberger, Rising, B. 33, 3630). — Nadeln (aus Petroläther). F: 101,5—102°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln außer in Petroläther. — Wird durch verd. Mineralsäuren in die Ausgangsmaterialien gespalten.

 $\textbf{N-}\alpha\textbf{-Naphthyl-isobensaldoxim} \ \ C_{17}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot HC \\ \hline \sim O \\ \hline N \cdot C_{10}H_7 \ bezw. \ C_6H_5 \cdot CH:$

N(:O)·C₁₀H₂. B. Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von N-α-Naphthyl-hydroxylamin und Benzaldehyd auf dem Wasserbad (Scheiber, J. pr. [2] 78, 75). — Gelbliche Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 106,5°; leicht löslich in Benzol, löslich in Äther und Alkohol, schr schwer löslich in Ligroin (Sch.). — Zersetzt sich allmählich am Licht (Sch.). Gibt beim Erhitzen mit Benzoesäureanhydrid auf 110—115° 1-Benzamino-naphthol-(2) (Sch., Brandt, J. pr. [2] 78, 87).

N-[4-Methoxy-phenyl]-isobenzaldoxim $C_{14}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot HC \underbrace{O}N \cdot C_5H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bezw. $C_6H_5 \cdot CH : N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Benzaldehyd und N-[4-Methoxy-phenyl]-hydroxylamin (Vorländer, B. 40, 1419). — Über das Auftreten verschiedener fester Formen beim Erstarren der Schmelze vgl. V.

N-[4-Benzoyloxy-phenyl]-isobenzaldoxim $C_{36}H_{15}O_3N = C_6H_5 \cdot HC O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$ bezw. $C_6H_5 \cdot CH \cdot N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_5H_5$. B. Man kocht Benzoesäure-[4-nitro-phenylester] mit Zinkstaub, $60^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol und Calcium-chlorid, filtriert und schüttelt das Filtrat mit Benzaldehyd (Wohl, B. 36, 4151). — Krystalle (aus Benzol oder Chloroform). F: 205°.

N-[2-Oximinomethyl-phenyl]-isobenzaldoxim $C_{14}H_{12}O_2N_3 = C_6H_5\cdot HC_{-O}N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot OH$ bezw. $C_6H_5\cdot CH:N(:O)\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot OH$. B. Aus äquimolekularen Mengen 2-Hydroxylamino-benzaldoxim (Bd. XV, S. 44) und Benzaldehyd in Alkohol (Buhlmann, Einhorn, B. 34, 3791; Bamberger, Demuth, B. 34, 4027). — Nadeln (aus Alkohol). F: 172—172,5° (Ba., D.), 164° (Zers.) (Bu., El.). Löslich in Alkalilaugen und konz. Ammoniak mit roter Farbe; nach einiger Zeit verschwindet die rote Farbe unter gleichzeitiger Abscheidung eines gelben Produkts (Ba., D.).

 $\begin{aligned} \mathbf{N} \cdot & [\mathbf{2} \cdot \mathbf{O} \mathbf{x} \mathbf{y} \cdot \mathbf{5} \cdot \mathbf{o} \mathbf{x} \mathbf{i} \mathbf{m} \mathbf{i} \mathbf{n} \mathbf{o} \cdot \mathbf{2}.\mathbf{4} \cdot \mathbf{d} \mathbf{i} \mathbf{m} \mathbf{e} \mathbf{t} \mathbf{h} \mathbf{y} \mathbf{1} \cdot \mathbf{c} \mathbf{y} \mathbf{c} \mathbf{l} \mathbf{o} \mathbf{h} \mathbf{e} \mathbf{x} \mathbf{e} \mathbf{n} \cdot (\mathbf{3}) \cdot \mathbf{y} \mathbf{1} \cdot (\mathbf{1}) \mathbf{1} \mathbf{l} \mathbf{s} \mathbf{o} \mathbf{b} \mathbf{e} \mathbf{z} \mathbf{a} \mathbf{l} \mathbf{d} \mathbf{o} \mathbf{x} \mathbf{i} \mathbf{m} \\ \mathbf{C}_{15} \mathbf{H}_{18} \mathbf{O}_{3} \mathbf{N}_{2} &= \mathbf{C}_{6} \mathbf{H}_{5} \cdot \mathbf{H} \mathbf{C} \underbrace{\mathbf{C}_{15} \mathbf{C} \mathbf{C} \mathbf{C} \mathbf{H}_{2} \mathbf{C} \mathbf{C} \mathbf{C} \mathbf{H}_{3} \mathbf{C} \mathbf{C} \mathbf{C} \mathbf{H}_{3} \mathbf{b} \mathbf{e} \mathbf{z} \mathbf{w}. \end{aligned}$

C₆H₅·CH:N(:O)·HC<C(CH₃)(OH)·CH>C·CH₃. B. Bci 1-stdg. Kochen von Benzaldehyd mit 1 Mol des Oxims des 4-Hydroxylamino-1.3-dimethyl-cyclohexen-(1)-ol-(3)-ons-(6) (Bd. XV, 8. 51) oder mit 1 Mol N·[2·Oxy·5·oximino-2.4-dimethyl-cyclohexen-(3)-yl-(1)]-isoacetoxim (S. 4) in Alkohol (Bamberger, Rudolf, B. 40, 2241, 2255). — Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 221° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Aceton und siedendem Wasser, sehr schwer in kaltem Alkohol, Chloroform, Benzol und heißem Ligroin. Löslich in Alkalilaugen; fällt aus alkal. Lösung beim Neutralisieren wieder aus. — Wird bei Zimmertemperatur durch Alkalilaugen langsam, durch Salzsäure sofort unter Bildung von Benzaldehyd gespalten.

N-[2-Athoxy-5-oximino-2.4-dimethyl-cyclohexen-(3)-yl-(1)]-isobenzaldoxim $C_{17}H_{22}O_3N_3=C_5H_5\cdot HC$ O $N\cdot HC < C(CH_3)(O\cdot C_2H_5)\cdot CH$ $C\cdot CH_3$ bezw. $C_{6}H_5\cdot CH:N(:O)\cdot HC < C(CH_3)(O\cdot C_2H_5)\cdot CH$ $C\cdot CH_3$ Beim Kochen von 2 Mol Benzaldonyd mit 4 Mol Oxim des X thyllethyl dos A Hydroxylomino 4.2 dimethyl myllethyllet

C₈H₅·CH:N(:O)·HC<C(CH₃)(O·C₂H₅)·CH) C·CH₃. B. Beim Kochen von 2 Mol Benzaldehyd mit 1 Mol Oxim des Äthyläthers des 4-Hydroxylamino-1.3-dimethyl-cyclohexen-(1)-ol-(3)-ons-(6) (Bd. XV, S. 51) in Alkohol (Bamberger, Rudolf, B. 40, 2257). — Nadeln (aus Alkohol). F: 192—192,5°; der Schmelzpunkt ist stark abhängig von der Geschwindigkeit des Erhitzens. Sehr leicht löslich in kaltem Alkohol und Aceton, ziemlich leicht in Äther, sehr schwer in Petroläther, fast unlöslich in Wasser; löslich in Alkalien, unlöslich in Säuren. — Wird durch Säuren rasch, durch Alkalien langsam hydrolysiert unter Bildung von Benzaldehyd.

N-Aminoformyl-isobenzaldoxim, Isobenzaldoxim-N-carbonsäureamid, "Benzalcarbamidoxim" $C_5H_5O_2N_2=C_6H_5\cdot HC$ O $N\cdot CO\cdot NH_2$ bezw. $C_6H_5\cdot CH:N(:O)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Einw. von Benzaldehyd auf eine aus Hydroxylamin-hydroxhlorid und Kaliumcyanat in Wasser unter Kühlung dargestellte Lösung von Isohydroxylharnstoff (Bd. III.

S. 96) in Gegenwart einer geringen Menge Salpetersäure (Conduché, C. r. 140, 434; Bl. [3] 35, 418; A.ch. [8] 12, 554, 556; 13, 21, 64). Aus äquimolekularen Mengen von salzsaurem β-Benzaldoxim und Kaliumcyanat in Wasser (C., C. r. 140, 436; Bl. [3] 35, 430; A.ch. [8] 13, 23). Entsteht in geringer Menge bei der Einw. von Kaliumcyanat auf α-Benzaldoxim in salpetersaurer Lösung (C., Bl. [3] 35, 430; A.ch. [8] 13, 22). Durch Einw. von Benzaldehyd auf eine Lösung von N-Aminoformyl-isoacetoxim (S. 5) (C., A.ch. [8] 13, 70).

Nadeln (aus Benzol). F: 125° (Zers.) (Conduché, C. r. 140, 434). 100 cm³ Alkohol lösen bei 78° 58 g, bei 13° 5 g; löslich in Pyridin, Aceton, Eisessig, Essigester und warmem Wasser, fast unlöslich in kaltem Wasser und Ather; 1 l Benzol löst bei Zimmertemperatur ea. 2 g (C., Bl. [3] 35, 419; A. ch. [8] 12, 554; 13, 5). Löslich in konz. Schwefelsäure bei —10° ohne Zersetzung; 100 Tle. konz. Salpetersäure lösen bei 35° ca. 10 Tle., bei —10° ca. 2,5 Tle. (C., A. ch. [8] 13, 12). Dichte und Breehungsindex von Lösungen in Eisessig: C., A. ch. [8] 13, 93. — Liefert beim Erhitzen auf 150° α-Benzaldoxim, Benzonitril, Kohlendioxyd und Ammoniak (C., A. ch. [8] 12, 557). Bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in Alkohol entstehen Benzylharnstoff und Ammoniak (C., C. r. 140, 435; Bl. [3] 35, 424; A. ch. [8] 12, 565). Liefert beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 100-220° Benzonitril, a Benzaldoxim, Benzamid, Harnstoff und Kohlendioxyd (C., A.ch. [8] 13, 5). Gibt beim Behandeln mit wäßr. Salzsäure Benzonitril, Ammoniak und Kohlendioxyd, mit alkoh. Salzsäure Benzamid und Ammoniak (C., C. r. 140, 435, 616; Bl. [3] 35, 421; A. ch. [8] 12, 558, 562). Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure oberhalb 20° entsteht α -Benzaldoxim neben anderen Produkten (C., A. ch. [8] 13, 13). Benzalcarbamidoxim liefert beim Behandeln mit konz. Salpetersäure bei Zimmertemperatur oder in der Wärme Benzonitril (C., A. ch. [8] 13, 12). Beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure unter Kühlung erhält man 2-Nitro-, 3-Nitround geringere Mengen 4-Nitro-isobenzaldoxim-N-carbonsäureamid (C., A. ch. [8] 13, 13). Beim Behandeln mit wäßriger oder alkoholischer Alkalilauge entstehen α-Benzaldoxim und β -Benzaldoxim; bei der Einw. von Natriumäthylat-Lösung oder Barytwasser erhält man lediglich α-Benzaldoxim; außerdem entsteht in allen Fällen Cyansäure (C., C. r. 140, 436; Bl. [3] 35, 426; A. ch. [8] 12, 568).

N-Carboxymethyl-isobenzaldoxim, Isobenzaldoxim-N-essigsäure $C_9H_9O_3N=C_9H_5\cdot HC_{\bigcirc \bigcirc }N\cdot CH_2\cdot CO_2H$ bezw. $C_9H_5\cdot CH:N(:O)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus dem Kaliumsalz des β-Benzaldoxims und chloressigsaurem Kalium in warmem Wasser (Hantzsch, Wild, A. 289, 307). — Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 183° (Zers.). Fast unlöslich in Äther, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol und Wasser. — Reduziert heiße Kupferacetat-Lösung und heiße Frillingsche Lösung. Gibt beim Erwärmen mit Ferriehlorid-Lösung Benzaldehyd und Oximino-essigsäure. Liefert bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure Benzaldehyd und Aminoessigsäure. Beim Kochen mit Salzsäure entstehen Benzaldehyd und Hydroxylamino-essigsäure. Wird durch Kalilauge schnell unter Bildung von Benzaldehyd zersetzt. — Gibt mit einer geringen Menge Ferrichlorid-Lösung eine gelbe Fällung, mit überschüssigem Ferrichlorid eine dunkelrote Färbung.

N-[3-Carboxy-phenyl]-isobenzaldoxim $C_{14}H_{11}O_3N = C_6H_5 \cdot HC \longrightarrow N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ bezw. $C_6H_5 \cdot CH:N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Durch elektrolytische Reduktion von 3-Nitrobenzoesäure bei Gegenwart von Benzaldehyd in Eisessig + konz. Schwefelsäure an einer Platin-Kathode (Gattermann, B. 29, 3042; Bayer & Co., D. R. P. 96564; C. 1898 II, 80; Frdl. 5, 58). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 200° (Zers.); sehwer löslich in heißem Alkohol (G.). — Liefert beim Oxydieren 3-Nitroso-benzoesäure (G.). Spaltet beim Erwärmen mit verd. Säuren oder Alkalien Benzaldehyd ab (G.).

 $N-[4-Acetamino-phenyl]-isobenzaldoxim <math>C_{15}H_{14}O_{1}N_{6}=C_{0}H_{5}\cdot HC-O-N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot CO\cdot CH_{2}$ bezw. $C_{6}H_{5}\cdot CH:N(:O)\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot CO\cdot CH_{3}$. B. Man reduziert 4-Nitro-acetanilid elektrolytisch in einem Gemisch aus Alkohol, Essigester, Natriumacetat und einer geringen Menge Eisessig an einer Platin-Kathode bei höchstens 40^{0} und versetzt das Reaktionsgemisch bei Zimmertemperatur mit Benzaldehyd (Brand, Stohr, B. 42, 2480). — Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 215°. Fast unlöslich in Benzol. —Reduziert warme ammoniakalische Silber-Lösung. Gibt beim Kochen mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge oder alkoholischer Salzsäure p.p'-Azoxyanilin und p-Phenylendiamin. Wird durch verd. Säuren und Alkalilaugen unter Bildung von p.p'-Azoxyacetanilid zersetzt.

"Bensaldoximperoxyd" ("Azobenzenylhyperoxyd") $C_{14}H_{12}O_4N_9 = C_6H_5 \cdot HC \cdot O \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_5$ bezw. $C_6H_5 \cdot CH \cdot N(:0) \cdot O \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_5$. Konstitution nach Semper, Dissertation [München 1907], S. 40; WIELAND, Priv.-Mitt.; Angell, R. A. L. [5] 18 II, 40 Anm.; Clusa, Parisi, G. 53 [1923], 671 Anm. 8; 55 [1925], 416, 419. — B. Neben Benznitrolsaure bei der Einw. von salpetriger Saure auf Phenylisonitromethan (Bd. V, S. 326)

(W., S., B. 39, 2525). Neben Dibenzenylazoxim (Syst. No. 4496), Benzaldehyd und Benzoesäure bei der Oxydation von α-Benzaldoxim oder β-Benzaldoxim durch Kaliumferrieyanid in verdünnter alkalischer Lösung (Beckmann, B. 22, 1589, 1591). Neben Dibenzenylazoxim aus α-Benzaldoxim durch Oxydation mit Natriumhypochlorit in wäßr. Lösung unter Kühlung (Ponzio, Busti, C. 1906 II, 232; G. 36 II, 339). Beim Einleiten von Stickoxyden in die äther. Lösung von α-Benzaldoxim oder β-Benzaldoxim (Be., B. 22, 1591). Bei Einw. von 1 Mol N₂O₄ auf 1 Mol α-Benzaldoxim in äther. Lösung, neben Benzaldehyd, Diphenylfuroxan (Syst. No. 4496) und Phenyldinitromethan (Po., G. 36 II, 288; J. pr. [2] 78, 495; R. A. L. [5] 15 II, 119). Durch Behandeln von α-Benzaldoxim mit Amylnitrit (Minunni, Ciusa, R. A. L. [5] 14 II, 520; Franzen, Zimmermann, J. pr. [2] 73, 253) oder Äthylnitrit (F., Z.) in kalter ätherischer Lösung. — Farblose Blättchen. Färbt sich an der Luft gelb (Be.). F: 114—116° (Zers.) (W., S.). Beim Umkrystallisieren aus Chloroform + Äther erfolgt in geringem Maße Zersetzung (W., S.). Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und in Alkalien, schwer löslich in Eisessig, Phenol und Benzol, löslich bei gelindem Erwärmen in Chloroform (Be.) oder Benzol (M., C.). — Geht in warmem Chloroform oder Benzol gelöst rasch in Dibenzenylazoxim über (Be.). Beim Kochen mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung entsteht α-Benzaldoxim (Be.). Eim Einleiten von Stickoxyden in die äther. Suspension bildet sich Diphenylfuroxan (Be.). — Mit Schwefelsäure + Phenol entsteht unter Zersetzung eine grüne Färbung, die beim Verdünnen in Rot und beim Versetzen mit Alkalien in Blaugrün übergeht (W., S.).

N-Benzyl-2-chlor-isobenzaldoxim $C_{14}H_{12}ONCl = C_6H_4Cl\cdot HC ON\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ bezw. $C_6H_4Cl\cdot H: N(:O)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln von N-Benzyl-hydroxylamin mit 2-Chlor-benzaldehyd und Natriumdicarbonat in Wasser (Neubauer, A. 298, 192; vgl. Wegener, A. 314, 235). Beim Kochen von N-Benzyl-2-chlor-isobenzaldoxim mit einer geringen Menge Natriumäthylat in Alkohol (W.). — Prismen (aus Ligroin). F: 86° (N.; W.). — Geht beim Kochen mit einer geringen Menge Natriumäthylat in Alkohol teilweise in N-[2-Chlor-benzyl]-isobenzaldoxim über (W.).

N-[2-Chlor-benzyl]-2-chlor-isobenzaldoxim $C_{14}H_{11}$ ONCl₂ = $C_6H_4\text{Cl}\cdot H\text{C} \xrightarrow{\text{O}} \text{N}\cdot \text{CH}_2\cdot C_6H_4\text{Cl}$ bezw. $C_6H_4\text{Cl}\cdot \text{Cl}: \text{N}(:0)\cdot \text{CH}_2\cdot C_6H_4\text{Cl}$. B. Beim Oxydieren von N.N-Bis-[2-chlor-benzyl]-hydroxylamin mit Kaliumdichromat in Eisessig (Behrend, NISSEN, A. 269, 396). — Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 98—99°. — Liefert beim Erhitzen mit 20°/0 iger Salzsäure 2-Chlor-benzaldehyd und N-[2-Chlor-benzyl]-hydroxylamin.

N-Benzyl-4-chlor-isobenzaldoxim $C_{14}H_{12}ONCl = C_6H_4Cl\cdot HC ON\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ bezw. $C_6H_4Cl\cdot CH:N(:O)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Chlor-benzaldehyd, salzsaurem N-Benzylhydroxylamin und Natriumdicarbonat in Alkohol (Neubauer, A. 298, 197). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 121°. Leicht löslich in Äther und Benzol, sehr schwer in Petroläther. — Additionelle Verbindung aus 1 Mol N-Benzyl-4-chlor-isobenzaldoxim und 1 Mol N-[4-Chlor-benzyl]-isobenzaldoxim. B. Entsteht beim Kochen von N-Benzyl-4-chlor-isobenzaldoxim oder N-[4-Chlor-benzyl]-isobenzaldoxim mit wenig Natriumäthylat in Alkohol (N.). Beim Zusammenfügen äquimofekularer Mengen der Komponenten in Alkohol (N.). Krystalle (aus Alkohol). F: 94°. Dissoziiert in Benzol-Lösung in die Komponenten (kryoskopisch nachgewiesen), läßt sich aber durch fraktionierte Krystallisation nicht in die Komponenten tremnen.

N-[4-Chlor-benzyl]-4-chlor-isobenzaldoxim $C_{14}H_{11}ONCl_2 = C_6H_4Cl\cdot HC ONCH_2\cdot C_6H_4Cl$ bezw. $C_6H_4Cl\cdot CH:N(:O)\cdot CH_2\cdot C_6H_4Cl$. B. Beim Behandeln von N.N-Bis-[4-chlor-benzyl]-hydroxylamin mit Kaliumdichromat in Eisessig (Neubauer, A. 298, 195). — Tafeln (aus Alkohol). F: 141°. Ziemlich leicht löstich in Äther, sehr schwer in Petroläther. — Wird durch Salzsäure in 4-Chlor-benzaldehyd und N-[4-Chlor-benzyl]-hydroxylamin gespalten.

N-Methyl-2-nitro-isobenzaldoxim $C_8H_8O_3N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot HC_ON\cdot CH_3$ bezw. $O_4N\cdot C_6H_4\cdot CH:N(:O)\cdot CH_3$. B. Entsteht neben einer geringen Menge O-Methyl-2-nitro-β-benzaldoxim (Bd. VII, S. 249) beim Behandeln von 2-Nitro-β-benzaldoxim mit Natriummethylat-Lösung in der Kälte (Goldschmidt, van Rietschofen, B. 26, 2102). — Gelbe Säulen (aus Äther). F: 92°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. — Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure auf 100° unter Druek Methylamin. Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure entsteht 2-Nitro-benzaldehyd.

N-Phenyl-2-nitro-isobenzaldoxim $C_{13}H_{10}O_3N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot HC_{\overline{OO}}N\cdot C_9H_5$ bezw. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N(:O)\cdot C_9H_5$. B. Aus äquimolekularen Mengen 2-Nitro-benzaldehyd und N-Phenyl-hydroxylamin in Alkohol oder Benzol auf dem Wasserbad (Bamberger, B. 39, 4254 Anm. 1; Beckmann, A. 367, 273, 275). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 93,5° (Ba.), 94° (Be.). Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, unlöslich in Alkalilaugen (Ba.).

N-p-Tolyl-2-nitro-isobenzaldoxim $C_{14}H_{12}O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot HC_{\bigcirc}N\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ bezw. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N(:O)\cdot C_8H_4\cdot CH_2$. B. Aus N-p-Tolyl-hydroxylamin und 2-Nitrobenzaldehyd in Alkohol oder Benzol auf dem Wasserbad (Beckmann, A. 367, 273, 277). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 113—114°.

N-Benzyl-2-nitro-isobenzaldoxim $C_{14}H_{12}O_2N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot HC ON\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ bezw. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N(:O)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus äquimolekularen Mengen von 2-Nitrobenzaldehyd und salzsaurem N-Benzyl-hydroxylamin in Alkohol bei Gegenwart von Natriumdicarbonat (Neubauer, A. 298, 193). Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von 2-Nitrobenzaldehyd und N-Benzyl-hydroxylamin in Alkohol oder Benzol auf dem Wasserbad (Beckmann, A. 367, 273, 281). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 126—127° (B.), 125—126° (N.). — Lagert sich beim Kochen mit einer geringen Menge Natriumäthylat in Alkohol nicht um (N.). — $2C_{14}H_{12}O_3N_2 + HI + 2I$. B. Beim Behandeln der Verbindung $2C_{14}H_{12}O_3N_2 + HI + 4I$ (s. u.) mit warmem Äthylenbromid (B.). Rot. F: 113—114°. Schwer löslich in Benzol. — $3C_{14}H_{12}O_3N_2 + HI + 4I$. B. Beim Schmelzen der Verbindung $2C_{14}H_{12}O_3N_2 + HI + 4I$ (s. u.) auf dem Wasserbad (B.). Goldgrüne Krystalle (aus Äthylenbromid). F: 94—95°. — $2C_{14}H_{12}O_3N_2 + HI + 4I$. B. Beim Erwärmen von 2 Mol N-Benzyl-2-nitro-isobenzaldoxim mit 3 Atomen Jod in Benzol auf dem Wasserbad (B.). Stahlblaue Krystalle (aus kaltem Äthylenbromid). F: 81—82°.

N - [2 - Nitro - benzyl] - 2 - nitro - isobenzaldoxim $C_{14}H_{11}O_5N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC \longrightarrow N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus N.N-Bis-[2-nitro-benzyl]-hydroxylamin beim Oxydieren mit Natriumnitrit m\u00e4\u00e4\u00e4rel 1 \u00fan \u00e4

 $\begin{array}{l} \textbf{N-[2-Oxy-5-oximino-2.4-dimethyl-cyclohexen-(3)-yl-(1)]-2-nitro-isobenz-aldoxim} & C_{15}H_{17}O_5N_3 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot HC \\ \hline O & N\cdot HC < \underbrace{C(CH_3)(OH)\cdot CH}_{CH_2-C(:N\cdot OH)} > C\cdot CH_3 & bezw. \end{array}$

O₂N·C₆H₄·CH:N(:O)·HC < C(CH₃)(OH)·CH C·CH₂. B. Aus äquimolekularen Mengen 2-Nitro-benzaldehyd und dem Oxim des 4-Hydroxylamino-1.3-dimethyl-cyclohexen-(1)-ol-(3)-ons-(6) (Bd. XV, S. 51) in Alkohol bei Zimmertemperatur oder schneller bei Siedetemperatur (Bamberger, Rudolf, B. 40, 2242). — Nadeln. Zersetzt sich bei 245,5° (Bad auf 238° vorgewärmt). Sehr schwer löslich in heißem Alkohol, heißem Chloroform und heißem Benzol, ziemlich schwer in Pyridin, ziemlich leicht in Eisessig mit gelblicher Farbe.

N-Aminoformyl-2-nitro-isobenzaldoxim, 2-Nitro-isobenzaldoxim-N-carbon-säureamid, "o-Nitrobenzalcarbamidoxim" $C_8H_7O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC \underbrace{-O}_{-N} \cdot CO \cdot NH_2$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Entsteht neben dem 3-Nitro- und dem 4-Nitroderivat beim Behandeln von Isobenzaldoxim-N-carbonsäureamid mit Salpeterschwefelsäure bei —15° (Сомрисне, A. ch. [8] 13, 13). Durch Einw. von 2-Nitro-benzaldehyd auf eine Lösung von Isohydroxylharnstoff (Bd. III, S. 96) bei Zimmertemperatur (C., A. ch. [8] 13, 17). — Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 146—147°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Äther und Benzol; löslich in ca. 50 Tln. Eisessig. — Liefert beim Behandeln mit $20^0/_0$ iger Kalilauge 2-Nitro-a-benzaldoxim.

Komponenten gespalten (G., KJ.).

N - Äthyl - 3-nitro-isobenzaldoxim $C_2H_{10}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC \cdot N \cdot C_2H_5$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot C_2H_5$. B. Aus äquimolekularen Mengen 3-Nitro- β -benzaldoxim, Äthyljodid und Natriumäthylat-Lösung (Goldschmidt, Kjellin, B. 24, 2810). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser), Tafeln (aus Alkohol). F: 970. 1 Tl. löst sich bei 200 in 90 Tln. Wasser. Leicht löslich in Alkohol und warmem Benzol, schwerer in Äther und Ligroin. — Beim Kochen mit konz. Salzsäure wird N-Athyl-hydroxylamin abgespalten (K., B. 26, 2378).

N-Propyl-3-nitro-isobenzaldoxim $C_{10}H_{12}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC - O_2N \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$. B. Entsteht in sehr geringer Mcnge aus 3-Nitro- β -benzaldoxim, Propylhalogenid und Natriumäthylat-Lösung (Kjellin, B. 30, 1892). — Gelbe Nadeln. F: 65°. Sehr leicht löslich in Alkehol und Äther, leicht in Benzol, schwer in Ligroin. - Liefert beim Kochen mit Salzsäure N-Propyl-hydroxylamin.

N-Isopropyl-3-nitro-isobenzaldoxim $C_{10}H_{12}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC - N \cdot CH(CH_3)_2$ bezw. O₂N·C₅H₄·CH:N(:O)·CH(CH₅)₂. B. Aus 3-Nitro-β-benzaldoxim, Natriumäthylat-Lösung und Isopropyljodid in der Kälte oder lear ropylbromid in der Hitze (KJELLIN, B. 30, 1891).—Gelbe Prismen (aus Benzol). F:138°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Benzol, schwer in Äther. - Wird beim Kochen mit Salzsäure in N-Isopropyl-hydroxylamin und 3-Nitro-benzaldehyd gespalten.

N-Phenyl-3-nitro-isobenzaldoxim $C_{13}H_{10}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC - N \cdot C_6H_6$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot C_6H_6$. B. Beim Erwärmen von N-Phenyl-hydroxylamin mit 3-Nitrobenzaldehyd auf dem Wasserbad (Plancher, Piccinini, R. A. L. [5] 14 II, 41). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 151°. Sehr schwer löslich in Ather, Benzol und Petroläther.

N - p-Tolyl-3-nitro-isobenzaldoxim $C_{14}H_{12}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ bezw. O₂N·C₆H₄·CH:N(:O)·C₆H₄·CH₃. B. Aus N-p-Tolyl-hydroxylamin und 3-Nitrobenzaldehyd (Plancher, Piccinini, R.A.L. [5] 14 II, 42). - Blattchen. F: 161°. Löslich in warmem Alkohol, schwer löslich in kaltem Benzol, sehr schwer in Ather und siedendem Petroläther.

N - Benzyl - 3-nitro-isobenzaldoxim $C_{14}H_{19}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC - N \cdot CH_2 \cdot C_6H_6$ bezw. $O_aN \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot CH_2 \cdot C_6H_6$. B. Aus 3-Nitro- β -benzaldoxim und Benzylchlorid in Natriumäthylat-Lösung (Goldschmidt, B. 23, 2174). Beim Kochen von N-[3-Nitro-benzyl]isobenzaldoxim mit einer geringen Menge Natriumäthylat in Alkohol (WEGENER, A. 314. 233). — Gelbe Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 1480 (G.), 1500 (Ciusa, R. A. L. [5] 15 II, 724; G. 37 I, 466). Schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther (G.). — Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure Benzylamin (G.). Gelit beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung teilweise in N-[3-Nitro-benzyl]-isobenzaldoxim über (NEUBAUER, A. 298, 188; W.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{N-[3-Nitro-benzyl]-3-nitro-isobenzaldoxim} & C_{14}H_{11}O_5N_3 = \\ O_2N\cdot C_6H_4\cdot HC & & O_2N\cdot C_6H_4\cdot NO_2 & bezw. & O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N(:O)\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2. \end{array}$ Beim Erwärmen von N-[3-Nitro-benzyl]-hydroxylamin mit 3-Nitro-benzaldehyd in Alkohol (Neubauer, A. 298, 190). — Blättchen (aus Alkohol). F: 185°. Sehr schwer löslich.

N - [2.4.6 - Trimethyl - phenyl] - 3 - nitro - isobenzaldoxim $C_{16}H_{16}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC - N \cdot C_6H_2(CH_3)_3$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. B. Aus N-[2.4.6-Trimethyl-phenyl]-hydroxylamin und 3-Nitro-benzaldehyd in Alkohol bei Zimmertemperatur (Bamberger, Rising, B. 33, 3631). — Gelbliche Nadeln. F: 140,5—141°.

 $\textbf{N-}\alpha\textbf{-Naphthyl-3-nitro-isobenzaldoxim} \quad C_{17}H_{12}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC - O \cdot N \cdot C_{10}H_7$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot C_{10}H_7$. B. Aus $N \cdot \alpha \cdot Naphthyl \cdot hydroxylamin$ und 3-Nitrobenzaldehyd in der Wärme (Beckmann, J. pr. [2] 78, 79). — F: 147°.

 $N - [3 - Formyl - phenyl] - 3 - nitro - isobenzaldoxim <math>C_{14}H_{10}O_4N_2 =$ $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CHO$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot CHO$. B. Aus 3-Nitrobenzaldehyd durch elektrolytische Reduktion in konz. Schwefelsäure (Gattermann, B. 29, 3039; vgl. a. Alway, Am. 28, 476; Bayer & Co., D. R. P. 85198; Frdl. 4, 62) oder durch Reduktion mit Zinkstaub in Alkohol + Eisessig (A., B. 36, 2309). — Gelbgraue Krystall-körner (aus Pyridin). F: 191° (G.). — Liefert beim Behandeln mit Ferrichlorid 3-Nitrosobenzaldehyd, 3-Nitro-benzaldehyd (G.) und geringe Mengen m.m'-Azoxybenzaldehyd (A., Am. 28, 478). Gibt beim Erhitzen mit verd. Minnesauren 3-Nitro-benzaldehyd und eine geringe Mengen m.m'-Azoxybenzeldehyd (A., Am. 28, 478). geringe Menge m.m'-Azoxybenzaldehyd (A., Am. 28, 478).

N - [2 - Oxy - 5 - oximino - 2.4 - dimethyl - cyclohexen - (3) - yl - (1)] - 3 - nitro - isobenzaldoxim $C_{15}H_{17}O_6N_3 = O_2N \cdot C_0H_4 \cdot HC \xrightarrow{O} N \cdot HC \stackrel{C(CH_3)(OH) \cdot CH}{CH_2 - C(:N \cdot OH)} \cdot C \cdot CH_3$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot HC \stackrel{C(CH_3)(OH) \cdot CH}{CH_2 - C(:N \cdot OH)} > C \cdot CH_3$. Aus āquimolekularen M

B. Aus äquimolekularen Mengen

- von 3-Nitro-benzaldehyd und dem Oxim des 4-Hydroxylamino-1.3-dimethyl-cyclohexen-(1)-ol-(3)-ons-(6) (Bd. XV, S. 51) in Alkohol bei Zimmertemperatur oder schneller bei Siedetemperatur (Bamberger, Rudolf, B. 40, 2243). Platten. Zersetzt sich bei 220,5° (Bad auf 215° vorgeheizt). Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, kaltem Benzol und heißem Chloroform, leicht in heißem Eisessig.
- N-Aminoformyl-3-nitro-isobenzaldoxim, 3-Nitro-isobenzaldoxim-N-carbonsäureamid, "m-Nitrobenzalcarbamidoxim" $C_8H_7O_4N_3=O_3N\cdot C_6H_4\cdot HC_{\bigcirc}N\cdot CO\cdot NH_2$ bezw. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot N(:0)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Entsteht neben dem 2-Nitro- und dem 4-Nitro-Derivat beim Behandeln von Isobenzaldoxim-N-carbonsäureamid mit Salpeterschwefelsäure bei —15° (Conduché, A. ch. [8] 13, 13). Durch Einw. von 3-Nitro-benzaldehyd auf eine Lösung von Isohydroxylharnstoff (Bd. III, S. 96) bei Zimmertemperatur (C., A. ch. [8] 13, 18). Gelbe Krystalle (aus Pyridin oder Alkohol). Zersetzt sich bei 180°. Sehwer löslich in Äther, Benzol und siedendem Alkohol, ctwas leichter in Eisessig und siedendem Pyridin. Beim Behandeln mit 15%0iger Kalilauge entsteht 3-Nitro- α -benzaldoxim.
- "3- Nitro benzaldoximperoxyd" $C_{14}H_{10}O_8N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot HC_{-O}-N\cdot O\cdot N\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot NO_3$ bezw. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N(:O)\cdot O\cdot N\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. Konstitution nach Semper, Dissertation [München 1907], S. 40; Wieland, Priv.-Mitt.; Angeli, R. A. L. [5] 18 II, 40 Anm.; Ciusa, Parisi, G. 53 [1923], 671 Anm. 8; 55 [1925], 416, 419. B. Beim Versetzen einer Lösung von 3-Nitro-α-benzaldoxim in Äther (Minunni, Ciusa, R. A. L. [5] 14 II, 523) oder in kaltem Benzol (Franzen, Zimmermann, J. pr. [2] 73, 255) mit Amylnitrit. Durch Einw. von Stickoxyden auf eine äther. Lösung von 3-Nitro-α-benzaldoxim unter Kühlung (Ponzio, Busti, C. 1906 II, 233; G. 36 II, 342). Aus 3-Nitro-α-benzaldoxim durch Oxydation mit einer kalten wäßrigen Lösung von Natriumhypochlorit (P., B., C. 1906 II, 233; G. 36 II, 340). Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 105° (Zers.) (M., C.), 124° (F., Z.), 131° (Zers.) (P., B.). Löst sich unterhalb 50° ohne Veränderung in Chloroform; beim Kochen der Chloroform-Lösung entsteht Dinitrodibenzenylazoxim; fast unlöslich in den sonstigen üblichen organischen Lösungsmitteln bei gewöhnlicher Temperatur, beim Kochen unter Zersetzung löslich (M., C.).
- N-Methyl-4-nitro-isobenzaldoxim $C_8H_8O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot HC_{\bigcirc}N\cdot CH_3$ bezw. $O_2N\cdot C_8H_4\cdot CH:N(:O)\cdot CH_3$. B. Aus 4-Nitro- β -benzaldoxim und Methyljodid in Natriummethylat-Lösung (Goldschmidt, Kjellin, B. 24, 2552). Gelbe Nadeln (aus Alkohol), F: 205°; schwer löslich in Ligroin, Äther, Benzol und kaltem Alkohol (G., Kj.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Brady, Soc. 105, 2112. Liefert beim Kochen mit Salzsäure 4-Nitro-benzaldehyd und N-Methyl-hydroxylamin (G., Kj.). Beim Erhitzen mit konz. Jodwasserstoffsäure auf 120° entsteht Methylamin (G., Kj.).
- N-Äthyl-4-nitro-isobenzaldoxim $C_9H_{10}O_3N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot HC$ N·C₂H₅ bezw. O₂N·C₆H₄·CH:N(:O)·C₂H₅. B. Aus 4-Nitro-β-benzaldoxim und Äthyljodid in Natrium-äthylat-Lösung auf dem Wasserbad (Goldschmidt, Kjellin, B. 24, 2553). Aus salzsaurem N-Äthyl-hydroxylamin und 4-Nitro-benzaldohyd in Alkohol bei Anwesenheit von Natrium-dicarbonat (Behrend, Leuchs, A. 257, 239). Gelbliche Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 122—123° (B., L.), 119—120° (G., K.J.). Leicht löslich in warmem Alkohol und Benzol, schwerer in Äther, fast unlöslich in Ligroin (G., K.J.; B., L.). Liefert beim Kochen mit Salzsäure 4-Nitro-benzaldehyd und N-Äthyl-hydroxylamin (G., K.J.).
- N-Propyl-4-nitro-isobenzaldoxim $C_{10}H_{12}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC \bigcirc N \cdot CH_3 \cdot C_2H_5$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot CH_3 \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Nitro-benzaldehyd und N-Propyl-hydroxylamin (Pierron, Bl. [3] 21, 785). Nadeln (aus Alkohol). F: 77°. Schwer löslich in Benzol und Äther, etwas leichter in Chloroform und Ligroin.
- N-Benzyl-4-nitro-isobenzaldoxim $C_{14}H_{12}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC ON \cdot CH_3 \cdot C_6H_5$ bezw. $O_3N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot CH_3 \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Nitro-benzaldehyd und salzsaurem N-Benzyl-hydroxylamin in Alkohol bei Gegenwart von Natriumdicarbonat (Behrend, König, B. 23, 2751; A. 263, 198). Entsteht neben N-[4-Nitro-benzyl]-isobenzaldoxim beim Schütteln einer Lösung von N-Benzyl-N-[4-nitro-benzyl]-hydroxylamin in Äther mit einer Lösung von Kaliumferricyanid in Kalilauge (B., K., B. 23, 2750; A. 263, 197). Nadeln (aus Alkohol). F: 118° (B., K., A. 263, 197). Liefert beim Erwärmen mit Salzsäure 4-Nitro-benzaldehyd und N-Benzyl-hydroxylamin (B., K., B. 23, 2751; A. 263, 198). Additionelle Verbindung aus 1 Mol N-Benzyl-4-nitro-isobenzaldoxim und 1 Mol N-[4-Nitro-benzyl]-isobenzaldoxim $C_{14}H_{12}O_3N_3 + C_{14}H_{14}O_3N_3$. B. Aus äquimolekularen Mengen N-Benzyl-4-nitro-isobenzaldoxim und N-[4-Nitro-benzyl]-isobenzaldoxim (B., K., B. 23, 2751; A. 263, 203). Entsteht beim Erwärmen von N-Benzyl-4-nitro-isobenz-

(A., Am. 28, 44).

aldoxim oder von N-[4-Nitro-benzyl]-isobenzaldoxim mit einer geringen Menge Natriumäthylat in Alkohol (B., A. 265, 240, 243). Blättchen (aus Alkohol). F: 93—94° (B., K., A. 263, 199). 36 cm² 90°/yiger Alkohol lösen bei 0° 0,58 g (B., K., A. 271, 93). Läßt sich durch fraktionierte Krystallisation nicht in die Komponenten trennen (B., K., A. 263, 199). Ist in Eisessig-Lösung völlig dissoziiert (B., K., B. 23, 2751; A. 263, 204). Beim Versetzen der Lösung in Eisessig mit Wasser oder Äther erhält man eine geringe Menge N-[4-Nitro-benzyl]-4-nitro-isobenzaldoxim und N-Benzyl-isobenzaldoxim (B., K., B. 23, 2751; A. 263, 204); die gleiche Umsetzung tritt manchmal beim Eindunsten einer alkoh. Lösung der Doppelverbindung ein (B., K., A. 263, 204).

N - [4 - Nitro - benzyl] - 4 - nitro - isobenzaldoxim $C_{14}H_{11}O_8N_3 = C_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC_{\bigcirc}N \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N(:O) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Beim Oxydieren von N.N-Bis-[4-nitro-benzyl]-hydroxylamin mit Kaliumdichromat in warmer Essigsäure (Behrend, König, A. 263, 191). Aus äquimolekularen Mengen 4-Nitro-β-benzaldoxim, Benzylchlorid und Natriumäthylat-Lösung bei Zimmertemperatur (B., K., A. 263, 354). — Hellgelbe Nadeln (aus Essigsäure oder Nitrobenzol). F: 227—228° (Zers.); zersetzt sich langsam bei längerem Erhitzen auf 200°. Sehr leicht löslich in siedendem Nitrobenzol, ziemlich leicht in heißem Eisessig, sehr schwer oder unlöslich in den meisten anderen Lösungsmitteln. — Jeim Kochen mit 20%0 iger Salzsäure entstehen N-[4-Nitro-benzyl]-hydroxylamin und 4-Nitro-benzaldehyd.

N-[2.4.6-Trimethyl-phenyl]-4-nitro-isobenzaldoxim $C_{16}H_{16}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC \longrightarrow N \cdot C_4H_2(CH_3)_3$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. B. Aus N-[2.4.6-Trimethyl-phenyl]-hydroxylamin und 4-Nitro-benzaldehyd in Alkohol bei Zimmertemperatur (Bamberger, Rising, B. 33, 3631). — Hellgelbe Nadeln. F: 156,5—157°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in kaltem Ligroin.

N - [2 - Oximinomethyl - phenyl] - 4 - nitro - isobenzaldoxim $C_{14}H_{11}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot OH$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot OH$. B. Aus äquimolekularen Mengen 2-Hydroxylamino-benzaldoxim und 4-Nitro-benzaldehyd in Alkohol (Bamberger, Demuth, B. 34, 4027). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol), farblose Nadeln (aus Benzol). F: 178°. Leicht löslich in Alkalilaugen und konz. Ammoniak mit roter Farbe.

N - [4 - Formyl - phenyl] - 4 - nitro - isobenzaldoxim $C_{14}H_{10}O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC ON \cdot C_6H_4 \cdot CHO$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot CHO$. B. Aus 4-Nitro-benzaldehyd durch elektrolytische Reduktion in konz. Schwefelsäure (Gattermann, B. 29, 3038; Alway, Am. 28, 37). Bei langsamem Eintragen von 2 Atomen Zinkstaub in eine Lösung von 1 Mol 4-Nitro-benzaldchyd in Eisessig, alkoh. Essigsäure oder alkoh. Salzsäure (A., B. 36, 793, 2306). Aus äquimolekularen Mengen 4-Hydroxylamino-benzaldchyd und 4-Nitro-benzaldchyd in alkoh. Schwefelsäure unter Kühlung (A., B. 36, 2307). — Gelbe Nadeln (aus Pyridin). F: 224° (G.; A., B. 36, 2307). — Liefert beim Oxydieren mit heißer Ferrichlorid-Lösung 4-Nitroso-benzaldchyd, 4-Nitro-benzaldchyd (G.) und p.p'-Azoxybenzaldchyd (A., Am. 28, 34). Bei weiter fortgesetzter elektrolytischer Reduktion in konz. Schwefelsäure erhält man N.N'-Bis-[4-formyl-phenyl]-4.4'-azoxyisobenzaldoxim ON₂[$C_6H_4 \cdot HC O N \cdot C_6H_4 \cdot CHO]_2$ (A., B. 36, 2307; vgl. a. G.). Gibt beim Erhitzen mit derschüssigem Anilin 4-Phenylhydrazino-benzaldchyd-anil (Bd. XV, S. 619) (A., Am. 28, 45). Beim Kochen mit überschüssigem Phenylhydrazin in Alkohol erhält man das nachfolgende Phenylhydrazon

Phenylhydrazon $C_{20}H_{16}O_3N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC - N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5 \cdot B$. Beim Kochen von $N \cdot [4 \cdot Formyl \cdot Phenyl] - NH \cdot C_6H_6 \cdot CH \cdot N \cdot NH \cdot C_6H_6 \cdot B$. Beim Kochen von $N \cdot [4 \cdot Formyl \cdot Phenyl] - NH \cdot C_6H_6 \cdot CH \cdot N \cdot NH \cdot C_6H_6 \cdot B$. Beim Kochen von $N \cdot [4 \cdot Formyl \cdot Phenyl] - NH \cdot NH \cdot C_6H_6 \cdot B$. Beim Kochen von $N \cdot [4 \cdot Formyl \cdot Phenyl] - NH \cdot NH \cdot C_6H_6 \cdot B$. Beim Kochen von $N \cdot [4 \cdot Formyl \cdot Phenyl] - NH \cdot NH \cdot C_6H_6 \cdot B$. Beim Kochen von $N \cdot [4 \cdot Formyl \cdot Phenyl] - Phenyl \cdot NH \cdot C_6H_6 \cdot B$. Beim Kochen von $N \cdot [4 \cdot Formyl \cdot Phenyl \cdot Phenyl$

neben p.p'-Azoxybenzaldehyd-bis-phenylhydrazon und 4-Nitro-benzaldehyd-phenylhydrazon

N - [2 - Oxy - 5 - oximino - 2.4 - dimethyl - cyclohexen - (3) - yl - (1)] - 4 - nitro - isobenzaldoxim C₁₅H₁₇O₅N₃ = O₂N·C₆H₄·HC Or N·HC C(CH₃)(OH)·CH > C·CH₃ bezw.

O₂N·C₈H₄·CH:N(:O)·HC<C(CH₂)(OH)·CH CH₂-C(:N·OH) C·CH₂. B. Beim Kochen von 4-Nitro-benzaldehyd mit dem Oxim des 4-Hydroxylamino-1.3-dimethyl-cyclohexen-(1)-ol-(3)-ons-(6) (Bamberger, Rudolf, B. 40, 2243). — Gelbe Platten (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 211,5° (Bad auf 200° vorgewärmt). Leicht löslich in kaltem Pyridin, schwer in kaltem Aceton, sehr schwer in kaltem Alkohol, heißem Chloroform und heißem Benzol.

N-Aminoformyl-4-nitro-isobenzaldoxim, 4-Nitro-isobenzaldoxim-N-carbonsäureamid, "p-Nitrobenzalcarbamidoxim" $C_6H_7O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot HC \frac{1}{C_6}N\cdot CO\cdot NH_2$ bezw. O₂N·C₆H₄·CH:N(:O)·CO·NH₂. B. Entsteht neben dem 2-Nitro- und dem 3-Nitroderivat beim Behandeln von Isobenzaldoxim-N-carbonsäureamid mit Salpeterschwefelsäure (CONDUCHÉ, A. ch. [8] 13, 13). Durch Einw. von 4-Nitro-benzaldehyd auf eine Lösung von Isohydroxylharnstoff (Bd. III, S. 96) bei Zimmertemperatur (C., A. ch. [8] 13, 18). — Blättchen. Zersetzt sich bei 160°. Sehr schwer löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.

Denzoxazotin C_7H_7ON , s. nebenstehende Formel. **2.2-Dichlor-benzoxazolin** $C_7H_5ONCl_2 = C_3H_4 < \stackrel{NH}{O} > CCl_2$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von 2-Chlor-benzoxazol (S. 43) in Ligroin (McCoy, Am. 21, 125). — Krystalle. Schmilzt in einer Chlorwasserstoff-Atmosphäre bei 57—58° (Zers.). Ist nur in einer Chlorwasserstoff-Atmosphäre beständig; zerfällt im Vakuum, an der Luft oder bei Einw. von Wasser in 2-Chlor-benzoxazol und Chlorwasserstoff. — $2C_7H_5ONCl_2 + PtCl_4$. B. Aus 2-Chlor-benzoxazol und Platinchlorwasserstoffsäure in konz. Salzsäure unter Eiskühlung (McC., Am. 21, 131). Orangefarbene Krystalle. Ist bei Ausschluß von Wasser beständig.

2-Chlor-2-brom-benzoxazolin $C_7H_5ONClBr = C_6H_4 < NH_2OCClBr$. B. Beim Einleiten von Bromwasserstoff in eine Lösung von 2-Chlor-benzoxazol (S. 43) oder von Chlorwasserstoff in eine Lösung von 2-Brom-benzoxazol (S. 43) in Ligroin (McCov, Am. 21, 127, 128). — Weißes Pulver. F: 1550 (Zers.). — Spaltet beim Behandeln mit Wasser nahezu 1 Mol Bromwasserstoff und nur Spuren von Chlorwasserstoff ab.

2.2-Dibrom-benzoxazolin $C_7H_5ONBr_2 = C_8H_4 < OBr_2$. B. Beim Einleiten von Bromwasserstoff in eine Lösung von 2-Brom-benzoxazol (S. 43) in Ligroin (McCoy, Am. 21, 128). —Farbloser Niederschlag. F: 163° (Zers.). — Wird durch Wasser zersetzt.

 $\textbf{2.2-Dichlor-bensthiazolin} \ \ C_7H_5NCl_2S = C_6H_4 < \begin{matrix} NH \\ S \end{matrix} > CCl_2. \ \ Diese \ Konstitution \ kommt$ vielleicht dem Hydrochlorid des 2-Chlor-benzthiazols (S. 44) zu.

2. Stammkerne C₈H₉ON.

1. Iso-p-toluylaldoxim, p-Toluylisoaldoxim $C_8H_9ON = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot HC = NH$. Vgl. die p-Toluvlaldoxime, Bd. VII, S. 298f.

 $\begin{array}{lll} \textbf{N-Aminoformyl-iso-p-toluylaldoxim, Iso-p-toluylaldoxim-N-carbons\"auroamid} & C_0H_{10}O_2N_3 = CH_3\cdot C_0H_4\cdot HC_{\bigcirc\bigcirc}N\cdot CO\cdot NH_2 & \text{bezw.} & CH_3\cdot C_0H_4\cdot CH:N(:O)\cdot CO\cdot NH_2. & B. \end{array}$ Durch Einw. von p-Toluylaldehyd auf eine Lösung von Isohydroxylharnstoff (Bd. III, S. 96) in Gegenwart einer geringen Menge Salpetersäure (Conducht, A. ch. [8] 13, 58). — Prismen (aus Alkohol). F: 142-1430 (Zers.).

"p-Toluylaldoximperoxyd" $C_{16}H_{14}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot HC$ $N \cdot O \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ bezw. CH₃·C₆H₄·CH:N(:O)·O·N:CH·C₆H₄·CH₃. Konstitution nach Semper, Dissertation [München 1907], S. 40; Wieland, Priv.-Mitt.; Angeli, R. A. L. [5] 18 II, 40 Anm.; CIUSA, PARISI, G. 58 [1923], 671 Anm. 8; 55 [1925], 416, 419. — B. Beim Einleiten von Stickoxyden in die kalte ätherische Lösung von p-Toluylaldoxim (Tschugajew, Spiro, B. 41, 2220). Bei der Einw. von 1 Mol N₂O₄ auf 1 Mol p-Toluylaldoxim (Ponzio, R. A. L. [5] 15 II, 121; G. 36 II, 591). — Blättchen (aus Chloroform). F: 108° (Tsch., Sp.). Zersetzt sich bei 121° unter schwacher Explosion (P.). Unlöslich in kaltem Alkohol und Äther (P.). - Gibt bei weiterer Einw. von Stickoxyden in Äther Di-p-tolyl-furoxan (Syst. No. 4496) (TSCH., SP.). Wird von Schwefelammonium-Lösung zu p-Toluylaldoxim reduziert (TSCH., SP.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{N-[2-Methyl-5-formyl-phenyl]-3-nitro-4-methyl-isobenzaldoxim} & C_{16}H_{14}O_4N_3 = \\ (O_2N)(CH_3)C_6H_3\cdot HC & O & \cdot C_4H_3(CH_3)\cdot CHO & bezw. & (O_2N)(CH_3)C_6H_3\cdot CH:N(:0)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH & \cdot CH &$ CHO. B. Durch elektrolytische Reduktion von 3-Nitro-4-methyl-benzaldehyd in Eisessig + konz. Schwefelsäure (GATTERMANN, A. 347, 355). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 1680. - Liefert bei der Oxydation mit Ferrichlorid 3-Nitroso-4-methyl-benzaldehyd.

2. Isoacetophenonoxim, Acetophenonisoxim $C_8H_9ON = (C_6H_5)(CH_3)C_{\frown \bigcirc}NH$. Vgl. Acetophenonoxim, Bd. VII, S. 278.

- N-Methyl-acetophenonisoxim $C_9H_{11}ON = (C_9H_5)(CH_3)C \longrightarrow N \cdot CH_2$ bezw. $C_9H_5 \cdot C(CH_3): N(:O) \cdot CH_3$. B. Entsteht in Form der Verbindung mit Natriumjodid (s. u.) neben O-Methyl-acetophenonoxim (Bd. VII, S. 279) aus äquimolekularen Mengen Acetophenonoxim, Methyljodid und Natriummethylat-Lösung (Dunstan, Goulding, Soc. 79, 638; vgl. a. D., G., Soc. 71, 579). Liefert bei der Reduktion Methylamin, bei der Verseifung Acetophenon und N-Methyl-hydroxylamin. $C_9H_{11}ON + NaI$. Nadeln.
- N-Äthyl-acetophenonisoxim $C_{10}H_{13}ON = (C_6H_5)(CH_3)C_O$ N· C_8H_5 bezw. C_6H_5 · $C(CH_3):N(:O)\cdot C_2H_5$. B. Entsteht in Form der Verbindung $C_{10}H_{13}ON + NaI$ neben O-Äthylacetophenonoxim (Bd. VII, S. 279) aus äquimolekularen Mengen Acetophenonoxim, Äthyljodid und Natriumäthylat-Lösung (Dunstan, Goulding, Soc. 79, 638). Gibt beim Behandeln mit Salzsäure Acetophenon und N-Äthyl-hydroxylamin.
- 3. Dihydro-[benzo-1.4-oxazin], Phenmorpholin C₈H₉ON, s. nebenstehende Formel. Die eingetragene Bezifferung bezieht sich auf die in diesem Handbuch gebrauchten, vom Namen "Phenmorpholin" bezieht sich auf die in diesem Handbuch gebrauchten, vom Namen "Phenmorpholin" bezieht sich auf die in diesem Handbuch gebrauchten, vom Namen "Phenmorpholin" bezieht gebrauchten. Phenmorpholin" bezieht gebrauchten Namen. B. Aus 2-[β-Chlor-äthvlamino]-phenol (s. bei [β-Oxy-äthyl]-o-anisidin, Bd. XIII, S. 368) beim Kochen mit Natronlauge oder beim Erhitzen (Knorr, B. 22, 2096). Öl. Kp: 268° (korr.). Löslich in Äther. Ist flüchtig mit Wasserdampf. Reagiert neutral gegen Lackmus (K., B. 32, 732). Färbt sich am Licht rot. Ist sehr empfindlich gegen Oxydationsmittel. Reduziert Goldchlorwasserstoffsäure in der Kälte und ammoniakalische Silber-Lösung in der Wärme. Gibt mit salpetriger Säure ein gelbes Nitrosamin. Die wäßr. Lösung gibt mit Ferrichlorid oder Chromsäure-Lösung eine braunrote Färbung. Die alkoh. Lösung färbt sich mit Benzochinon + Eisessig tief kirschrot. Gibt mit Benzoldiazoniumchlorid oder mit p-Diazobenzolsulfonsäure rote Färbungen. C₈H₉ON + HCl. Blättchen (aus Alkohol + Äther). Sehr hygroskopisch. F; ca. 120°.
- 4.4-Dimethyl-phenmorpholiniumhydroxyd $C_{10}H_{15}O_2N = C_0H_4$ O_0 CH_2 O_1 $O_2N = C_0H_4$ O_1 $O_2N = C_0H_4$ O_1 $O_2N = C_0H_4$ $O_2N = C_0H_4$ O_1 $O_2N = C_0H_4$ O_1 $O_2N = C_0H_4$ $O_2N = C_0H_4$
- Dihydro [benzo 1.4 thiazin], Thio phenmorpholin C₈H₈NS = C₆H₄ NH·CH₈

 B. Aus o-Amino-thiophenol, gelöst in 1 Mol alkoh. Kalilauge, und 3 Mol Äthylenbromid (Langlet, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 8). Gelbliches Öl. Kp: ca. 265°. Riecht durchdringend nach Tetrahydrochinolin. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Mineralsäuren. Fügt man zur Lösung in konz. Schwefelsäure eine Spur Kaliumnitrat, so entsteht zuerst eine intensive gelbe, dann eine dunkelgrüne Färbung.
- Thio phenmorpholin thiocarbonsäure (4) anilid $C_{15}H_{14}N_2S_2 = C_6H_4$ $S = C_6H_4$ (LANGLET, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 9). Nadeln (aus Alkohol). F: 129°. Leicht löslich in warmem Alkohol, unlöslich in Äther und Wasser.

- $3-Methyl-\alpha.\beta-benzisoxazo-$
- CH · CH₃ CH · CHa lin CaHON, Formel I. T. 2 - Anilino - 5 - chlor - 3 - methyl-
- $\alpha.\beta$ -benzisoxazolin, "Chloroxazolid" $C_{14}H_{13}ON_2Cl$, Formel II. B. Beim Erwärmen von 5-Chlor-2-oxy-acetophenon mit 1 Mol Phenylhydrazin in Eisessig auf dem Wasserbad (CLAUS, D. R. P. 96659; C. 1898 II, 158; Frdl. 5, 913). — Gelbe Krystalle. F: 172°.
- 2-Anilino-5-brom-3-methyl- $\alpha.\beta$ -benzisoxazolin, ,,Brom-Broxazolid" $C_{14}H_{13}ON_sBr$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 5-Brom-2-oxy-acetophenon mit 1 Mol Phenylhydrazin N.NH.C.H. in Eisessig auf dem Wasserbad (CLAUS, D. R. P. 96659; C. 1898 II, 158; Frdl. 5, 913). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 167°. Unlöslich in verd. Alkalien.
- 5. β-[α-Pyridyl]-trimethylenoxyd C₈H₉ON, s. nebenstehende Formel. B. Beim Destillieren von ω.ω-Bis-oxymethyl-α-picolin mit Wasserdampf (Lipp, Zirngibl, B. 39, 1052). Fast farbloses, hygroskopisches Öl von scharfem Geruch. Kp₁₁:130—134°. Ziemlich schwer löslich in Wasser, löslich in Chloroform und Äther, leicht löslich in Alkohol. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Reagiert schwards alkelische gegen Laskmusser Podusiert Kellingener. neutral gegen Curcuma und schwach alkalisch gegen Lackmus. — Reduziert Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung. Liefert beim Kochen mit Salzsäure $2 \cdot [\beta \cdot Oxy \cdot athyl]$ -pyridin und Formaldehyd. — Hydrochlorid. Sehr hygroskopische Krystallmasse (aus Alkohol). — C₆H₉ON + HCl + AuCl₃. Gelbe Blättchen (aus Wasser). F: 112,5—113,5°. Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem Alkohol. — C₈H₉ON + HCl + 6 HgCl₃. Prismen (aus Wasser). F: 171—172° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — $2C_8H_9ON + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Prismen (aus Wasser). Beginnt bei 168° sich zu zersetzen, schäumt bei 181—182° auf. Schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in siedendem Alkohol. — Pikrat C₈H₉ON + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 109°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol.
- 3. Stammkerne C₂H₁₁ON.
- 1. 2-Phenyl-oxazolidin $C_0H_{11}ON = \frac{H_2C-NH}{H_2C\cdot O\cdot CH\cdot C_0H_5}$. B. Aus äquimolekularen

Mengen Benzaldehyd und β-Amino-äthylalkohol in Äther bei Gegenwart von Kaliumcarbonat auf dem Wasserbad (Knorr, Matthes, B. 34, 3487). — Stark riechendes Ol. Kp748: 284°. Reagiert alkalisch.

3-Methyl-2-phenyl-oxazolidin $C_{10}H_{13}ON = \frac{H_2C-N\cdot CH_3}{H_2C\cdot O\cdot CH\cdot C_8H_5}$ B. Aus äquimole-

kularen Mengen Benzaldehyd und β-Methylamino-āthylalkohol in Äther bei Gegenwart von Kaliumcarbonat auf dem Wasserbad (KNORR, MATTHES, B. 34, 3486). - Fast farbloses, eigentümlich riechendes Öl. Kp₇₄₆: 240°. Reagiert alkalisch. — Liefert beim Behandeln mit Chromschwefelsäure Benzoesäure und Sarkosin. — Pikrat C₁₀H₁₃ON + C₆H₃O₇N₃. Schmilzt unscharf bei 110°. Geht beim Umkrystallisieren in das Pikrat des β-Methylaminoäthylalkohols über.

3-Isobutyl-2-phenyl-oxazolidin $C_{13}H_{19}ON = \frac{H_2C-N\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)_3}{H_2C\cdot O\cdot CH\cdot C_8H_5}$ Aus

äquimolekularen Mengen Benzaldehyd und β -Isobutylamino-äthylalkohol in Äther bei Gegenwart von Kaliumcarbonat auf dem Wasserbad (Knorr, Matthes, B. 34, 3487). — Fast farbloses Öl. Kp₇₅₄: 266—268°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser. — Pikrat C₁₂H₁₉ON+C₆H₂O₇N₃. Hellgelber Niederschlag. F: ca. 110°. Geht bei längerem Kochen der Lösung in Alkohol in das Pikrat des β -Isobutylamino-äthylalkohols über.

- 2.5 Dimethyl isobenzaldoxim, 2.5 Dimethyl benzisoaldoxim C.H.10N, s. nebenstehende Formel. Vgl. die 2.5-Dimethyl-benzaldoxime, Bd. VII, S. 311.
- $\label{eq:charge_problem} \begin{array}{ll} \textbf{,.2.5 Dimethyl benzaldoximperoxyd}^{\bullet} & C_{18}H_{90}O_{2}N_{2} = \\ (CH_{3})_{2}C_{9}H_{3} \cdot HC \\ \hline \text{(CH_{3})}_{2}C_{9}H_{3} \cdot CH : N(:O) \cdot O \cdot N : CH \cdot C_{8}H_{3}(CH_{3})_{2} & \text{bezw.} & (CH_{3})_{2}C_{8}H_{3} \cdot CH : N(:O) \cdot O \cdot N : CH \cdot C_{8}H_{3} \\ \end{array}$ (CH₁)₂. Konstitution nach SEMPER, Dissert. [München 1907], S. 40; WIELAND, Priv.-Mitt.; AMBELI, R. A. L. [5] 18 II, 40 Anm.; CIUSA, PARISI, G. 53 [1923], 671 Anm. 8; 55 [1925], 416, 419. — B. Beim Behandeln von 2.5-Dimethyl-α-benzaldoxim mit überschüssiger Amylnitrit-Losung (Francesconi, Mundici, G. 32 II, 481). — Krystalle. F: 97—98° (Zers.); schwer löslich in Äther, leicht in Chloroform (F., M.). 3*

- 3. 3 Methyl phenmorpholin C₉H₁₁ON, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben geringen Mengen 7-Chlor-3-methyl-phenmorpholin bei der Reduktion von 2-Nitro-phenoxyaceton mit Zinn und warmer wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Stoermer, Brockerhof, B. 30, 1635; St., Franke, B. 31, 753, 755 Anm.; Höchster Farbw., D. R. P. 97242; C. 1898 II, 525; Frdl. 5, 819). Öl. Kp₂₄: 150—152° (St., B.); Kp: 254—256° (St., F.). D¹⁵: 1,1148; n_D: 1,577; ist flüchtig mit Wasserdampf; schwer löslich in Wasser (St., B.). C₉H₁₁ON + HCl. Fast farblose Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol; färbt sich nach einiger Zeit grün (St., B.). 2C₉H₁₁ON + 2HCl + PtCl₄. Gelbbraunes Krystallpulver. F: 197°; zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser oder Alkohol (St., B.). Pikrat C₉H₁₁ON + C₀H₃O₇N₃. Grünlichgelbe Würfel. F: 141° (St., B.).
- 3.4-Dimethyl-phenmorpholin $C_{10}H_{13}ON = C_6H_4 O CH_2$. B. Entsteht neben 3.4.4-Trimethyl-phenmorpholiniumjodid (s. u.) beim Behandeln von 3-Methyl-phenmorpholin niit übersehüssigem Methyljodid bei Zimmertemperatur (Stoermer, Franke, B. 31, 755). Hellgelbes, nach Naphthalin rieehendes Öl. Kp: 259—261°. Gibt mit Ferrichlorid eine carminrote Färbung. Liefert beim Versetzen mit übersehüssiger Platinchlorwasserstoffsäure neben dem Chloroplatinat (s. u.) eine rote, grün fluorescierende Lösung, die rötliche Nadeln vom Schmelzpunkt 116° abscheidet. $C_{10}H_{13}ON + HCl$. Blättchen (aus Alkohol). F: 170°. $2C_{10}H_{13}ON + 2HCl + PtCl_4$. Bräunliehgelbe Krystalle. F: 144—146° (Zers.). Ist nicht unzersetzt umkrystallisierbar. Pikrat $C_{10}H_{13}ON + C_6H_3O_7N_3$. Grüngelbes Krystallpulver. F: 136°.
- 3.4.4 Trimethyl phenmorpholiniumhydroxyd $C_{11}H_{17}O_2N = C_6H_4 C_0 C_{12}C_1$. Jodid $C_{11}H_{16}ON \cdot I$. B. s. im vorangehenden Artikel. Bitter schmeckende Blättchen. F: 170° (Stoermer, Franke, B. 31, 755).
- 4-Acetyl-3-methyl-phenmorpholin $C_{11}H_{13}O_2N=C_6H_4$ O $CH \cdot CH_3$ B. Beim Kochen von 3-Methyl-phenmorpholin mit Essigsäureanhydrid (STOERMER, BROCKERHOF, B. 30, 1638; Höchster Farbw., D. R. P. 97242; C. 1898 II, 525; Frdl. 5, 819). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 87°; leicht löslich in Alkohol und Äther, sehwer in Wasser (St., B.).
- 3 Methyl phenmorpholin carbonsäure (4) amid $C_{10}H_{12}O_2N_2 = C_6H_4$ $O_1 C_1H_2$. B. Aus 3-Methyl-phenmorpholin und Kaliumeyanat in Salzsäure (Stoermer, Brockerhof, B. 30, 1637). Krystallpulver (aus sehr verd. Alkohol). F: 119°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, sehwer in Wasser.
- 3 Methyl phenmorpholin carbonsäure (4) anilid $C_{16}H_{16}O_2N_2 = C_6H_4 \bigcirc C_0H_5 \cdot CH \cdot CH_3$ B. Aus 3-Methyl-phenmorpholin und Phenylisocyanat (Stoermer, Brockerhof, B. 30, 1638). Nädelchen (aus Alkohol). F: 138°. Leicht löslich in Äther, schwer in Wasser.
- 3-Methyl-phenmorpholin-thiocarbonsäure-(4)-amid $C_{10}H_{12}ON_2S = C_0H_4$ $ON_2S C_0H$
- 3 Methyl phenmorpholin thiocarbonsäure (4) anilid $C_{16}H_{16}ON_2S = C_6H_4 < N(CS \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH \cdot CH_3$. B. Aus 3-Methyl-phenmorpholin und Phenylsenföl auf dem Wasserbad (Stoermer, Brockerhof, B. 30, 1638). Platten (aus verd. Alkohol). F: 125°.
- 4-Nitroso-3-methyl-phenmorpholin $C_9H_{10}O_9N_9=C_9H_4$ O O $CH\cdot CH_3$ B. Aus 3-Methyl-phenmorpholin und Natriumnitrit in Salzsäure (Stoermer, Brockerhof, B. 30, 1638). Dunkelgelbes, nach Pfefferminz riechendes Öl. Zersetzt sich bei der Destillation im Vakuum.

- 7-Chlor-3-methyl-phenmorpholin C₉H₁₀ONCl, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht in geringer Menge neben 3-Methylphenmorpholin bei der Reduktion von 2-Nitro-phenoxyaceton mit Zinn und warmer wäßrig-alkoholiseher Salzsäure (Stoermer, Brockerhof, B. 30, 1635, 1640; vgl. St., Franke. B. 31, 753, 756). Bei mehrstündigem Kochen von 5-Chlor-2-nitro-phenoxyaceton mit Zinn und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (St., F.). Blättchen. F: 106°; sehr wenig flüchtig mit Wasserdampf (St., B.; St., F.). C₉H₁₀ONCl+HCl. Nadeln (aus Alkohol). F: 105—106°; dissoziiert in wäßr. Lösung; färbt sieh allmählich schwarz (St., F.).
- 7 Chlor 3 methyl phenmorpholin carbonsäure (4) anilid $C_{16}H_{15}O_2N_2Cl = ClC_6H_3 \bigcirc O$. B. Beim Verreiben von 7-Chlor-3-methyl-phenmorpholin mit Phenylisoeyanat und wenig Alkohol (Stoermer, Franke, B. 31, 757). Nädelehen (aus Alkohol). F: 148°. Leicht löslich in Alkohol, schr schwer in Wasser.
- 4 Nitroso 7 chlor 3 methyl phenmorpholin $C_9H_9O_2N_2Cl = N(NO) \cdot CH \cdot CH_3$. B. Aus 7-Chlor-3 methyl-phenmorpholin und Natriumnitrit in Salzsäure unter Kühlung (Stoermer, Franke, B. 31, 757). Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 96.5° .
- 7(?) Nitro 3 methyl phenmorpholin C₀H₁₀O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4-Nitroso-7(?)-nitro-3-methyl-phenmorpholin mit überschüssiger konzentrierter Salzsäure (Stoermer, Brockerhof, B. 30, 1639). F: 132°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol; löslich in konz. Säuren mit gelber Farbe und in konz. Natronlauge.
- 4 Nitroso 7(?) nitro 3 methyl phenmorpholin $C_9H_9O_4N_3$. O₂N·C₆H₃ O₁ · CH·CH₃ . B. Aus 4-Nitroso 3 methyl phenmorpholin (Stoekmer, Brockerhof. B. 30, 1639). Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 159°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr schwer in Wasser.

4. Stammkerne C₁₀H₁₃ON.

- 1. 2-Methyl-4-phenyl-oxazolidin $C_{10}H_{13}ON = \frac{C_6H_5 \cdot HC}{H_2C \cdot O \cdot CH \cdot CH_3}$ Zur Konstitution vgl. Hantzsch, B. 21, 945. B. Beim Behandeln von 2-Methyl-4-phenyl-oxazol mit überschüssigem Natrium in siedendem Alkohol (Lewx, B. 21, 926). Widrig riechendes Öl. Kp: 248—251°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und in konz. Säuren. 3-Benzoyl-2-methyl-4-phenyl-oxazolidin $C_{17}H_{17}O_2N = \frac{C_6H_5 \cdot HC}{C_6H_5} \cdot N \cdot CO \cdot C_6H_5$
- Beim Erhitzen von 2-Methyl-4-phenyl-oxazolidin mit Benzoesäureauliydrid auf 120—130° (Lewy, B. 21, 927). Fast farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 140°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther und Benzol.
- 2. Isocuminaldoxim, Cuminisoaldoxim $C_{10}H_{13}ON=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot HC-O$ NH. Vgl. die Cuminaldoxime, Bd. VII, S. 321.
- N Methyl isocuminaldoxim $C_{11}H_{15}ON = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot HC_0$ N·CH₃ bezw. $(CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von salzsaurem N-Methyl-hydroxylamin mit Cuminaldehyd in Alkohol (Beckmann, A. 365, 210). Blättehen (aus Ligroin). F: 65°. Kp₂₀: 175—185°. Hydrochlorid. Sehr hygroskopisch. Zerfließt an der Luft.
- N Phenyl isocuminaldoxim $C_{16}H_{17}ON = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot HC N \cdot C_6H_5$ bezw. $(CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot C_6H_5$. B. Beim Erwärmen von N-Phenyl-hydroxylamin mit Cuminaldehyd und einer geringen Menge Alkohol auf dem Wasserbad (Plancher, Piccinini, R. A. L. [5] 14 II, 41). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 96—97°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in warmem Benzol.
- N Aminoformyl isocuminaldoxim, Isocuminaldoxim N carbonsäureamid, "Cuminalcarbamidoxim" $C_{11}H_{14}O_2N_2 = (CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot HC ON\cdot CO\cdot NH_2$ bezw. $(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH:N(:O)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Cuminaldehyd und einer Lösung von Isohydroxylharnstoff (Bd. III, S. 96) in Gegenwart einer geringen Menge Salpetersäure (Conducté, A. ch. [8] 13, 57). Prismen (aus Alkohol). F:121—122°. Leicht löslich in Chloroform.

- 5. Stammkerne C₁₁H₁₅ON.
- 1. 6 Methyl 4 phenyl tetrahydro 1.3 oxazin $C_{11}H_{16}ON = H_{1}C \cdot CH(C_{6}H_{5}) \cdot NH$ $CH_{2} \cdot HC O CH_{2}$
- 8.6 Dimethyl 4 phenyl tetrahydro 1.8 oxazin $C_{12}H_{17}ON =$
- H₂C·CH(C₆H₅)·N·CH₂ B. Aus äquimolekularen Mengen Methyl-[β-methylamino-CH₃·HC—O—CH₄ β. B. Aus äquimolekularen Mengen Methyl-[β-methylamino-CH₃·HC—O—CH₄ β-phenyl-āthyl]-carbinol und wäßr. Formaldehyd-Lösung (Kohn, M. 28, 436). Farblose, schwach riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 134°. C₁₂H₁₇ON+HCl+AuCl₅. F: 153—157°.
- 2. 3.3-Didthyl-α.β-benzisoxazolin C₁₁H₁₅ON, s. nebenstehende C(C₂H₅)₂ Formel.
- 2.3.3 Triäthyl $\alpha.\beta$ bensisothiasolin 1 dioxyd, Sultam der 1 [α Äthylamino α äthyl propyl] bensol sulfonsäure (2) $C_{13}H_{13}O_{2}NS = C_{6}H_{4} < C_{13}^{C}H_{13}O_{2}NS B$. Aus [Diäthyl-phenyl-carbinol]-o-sulfonsäure-äthylamid beim Aufbewahren im Exsiccator über konz. Schwefelsäure oder schneller beim Lösen in konz. Schwefelsäure (Sachs, v. Wolff, Ludwig, B. 37, 3259). Farblos. F: 140—150°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- 3. [Bornyleno-3'.2':4.5-isoxazol] ("Camphylisoxazol") $H_{9}C_{-CH}$ —0—CH $C_{31}H_{15}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Erwärmen von Hydroxylamino-[campheryl-(3)]-glykolsäure (Bd. X, S. 799) mit Eisessig + Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Tingle, Am. 19, 409). $H_{9}C_{-C}(CH_{9}) = 0$ Nadeln (aus Essigsäure). F: 124—125°. Sublimiert langsam bei 70° in Nadeln. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Toluol und Eisessig, löslich in Wasser, fast unlöslich in Ligroin; löslich in konz. Salpetersäure, siedender Natriumcarbonat-Lösung und warmer Natronlauge.
- 6. Stammkerne $C_{13}H_{19}ON$.
- 1. 4.4.6 Trimethyl 2 phenyl-tetrahydro-1.3-oxazin (,,Benzaldiaceton-alkamin") $C_{13}H_{10}ON = H_0C \cdot C(CH_0)_1 \cdot NH$ B. Aus Diacetonalkamin (Bd. IV, S. 296) und Benzaldehyd im Rohr bei 140° (Kohn, M. 25, 858). —Öl. Kp: cs. 270°; Kp₁₀: 131°. Chloroaurat. Vgl. hierüber K. $2C_{13}H_{10}ON + 2HCl + PtCl_6$ (vakuumtrocken). Tafeln, die beim Trocknen im Vakuum zu einem ockerfarbenen Pulver zerfallen.
 - 3.4.4.6 Tetramethyl 2 phenyl tetrahydro 1.3 oxazin $C_{14}H_{21}ON = H_{2}C \cdot C(CH_{3})_{4} \cdot N \cdot CH_{3}$
- CH₃·HC—O—CH·C₆H₅. B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von N-Methyldiacetonalkamin (Bd. IV, S. 296) und Benzaldehyd im Rohr auf 130—160° (Kohn, M. 25, 863). Eigenartig riechendes Öl. Kp₇₄₇: 267—270° (unkorr.). C₁₄H₂₁ON + HCl + AuCl₂. Nädelchen (aus Wasser). F: 164—167° (Zers.). 2C₁₄H₂₁ON + 2HCl + PtCl₄. Säulenförmige Krystalle.
- 8 Nitroso 4.4.6 trimethyl 2 phenyl tetrahydro 1.3 oxazin $C_{12}H_{18}O_2N_2 = H_3C \cdot C(CH_3)_2 \cdot N \cdot NO$ CH₃ · HC O CH · C₅H₅

 B. Aus 4.4.6-Trimethyl-2-phenyl-tetrahydro-1.3-oxazin und Kaliumnitrit in verd. Schwefelsäure (Kohn, M. 25, 861). Schwach aromatisch riechende Tafeln und Würfel (aus Äther). F: 108—111°.
- 2. 4.6.6 Trimethyl 2 phenyl tetrahydro 1.3 oxazin $C_{12}H_{19}ON = H_2C \cdot CH(CH_2) \cdot NH$ (CH₂)₂C O CH·C₂H₃.

 B. Beim Erhitzen āquimolekularer Mengen von Dimethyl[β -amino-propyl]-carbinol und Benzaldehyd im Rohr auf 120° (Kohn, M. 26, 956). Öl. Kp₁₂: 145—146°. Löslich in Äther. $2C_{12}H_{19}ON + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle.

F. Stammkerne $C_n H_{2n-9} ON$.

- 1. Stammkerne C₇H₅ON.
- 1. Benzonitriloxyd C₇H₈ON = C₆H₅·C; N bezw. C₈H₈·C; N:O. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, B. 61 [1928], 1044. B. Beim Behandeln von Benzhydroximsäurechlorid mit Soda-Lösung (Werner, Buss, B. 27, 2199, 2200) unter Eiskühlung (Wieland.

B. 40, 1670). Bei schwachem Erwärmen von Benznitrolsäure (Wie., Semper, B. 39, 2523). — Farblose Nadeln, die bei 15° zu einem halb senföl-, halb nitrilartig riechenden, leicht beweglichen Öl schmelzen (Wie., B. 40, 1671). Flüchtig mit Wasserdampf (Wie., B. 40, 1671; Wie., S.). Kryoskopisches Verhalten in Benzol: Wie., B. 40, 1671. — Polymerisiert sich leicht zu Diphenylfuroxan (Syst. No. 4496) (Wer., B.; Wie., S.), besonders bei Gegenwart von Alkalilauge oder in der Wärme (Wie., B. 40, 1671). Liefert beim Erhitzen in Xylol auf 110° Phenylisocyanat und Diphenylfuroxan (Wie., B. 42, 4207). Bei der Reduktion mit Zinkstaub + Eisessig in feuchtem Äther erbält man Benzonitril (Wie., B. 40, 1672). Reagiert nicht mit Ammoniak, Brom, Jod, Chlorwasserstoff oder Phosphorpentachlorid (Wie., B. 40, 1669). Die Lösung in Äther liefert beim Schütteln mit konz. Salzsäure Benzoessure und Hydroxylamin (Wer., B.; Wie., B. 40, 1672). Gibt beim Kochen mit Methylmagnesiumjodid in Äther und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Eiswasser und wenig verdünnter Salzsäure Acetophenon-oxim, Acetophenon und etwas Benzonitril (Wie., B. 40, 1672). Ist indifferent gegen Anilin und Phenylhydrazin (Wie., B. 40, 1669).

Trimeres Benzonitriloxyd, Tris-benzonitriloxyd Cal H15O3N3. Vgl. Bd. XXVI,

S. 97.

- 2. 4.5-Benzo-isoxazol, α.β-Benzisoxazol, Indoxazen C₇H₅ON, s. nebenstehende Formel. Die eingezeichnete Bezifferung gilt für die von μα.β-Benzisoxazol' und "Indoxazen" abgeleiteten Namen. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, B. 57 [1924], 462; Lindemann, Mühlhaus, A. 448 [1926], 6 Anm. 3; L., Thiele, A. 449 [1926], 68; L., Pickert, A. 456 [1927], 278. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt (Conduché, A. ch. [8] 13, 48). B. Beim Behandeln von Isosalicylaldoxim-N-carbonsäureamid (8. 105) mit der äquimolekularen Menge Kalilauge bei niedriger Temperatur (C., A. ch. [8] 13, 47). Farblose, im Kohlensäure-Aceton-Kältegemisch nicht erstarrende Flüssigkeit. Kp₁₁: 86—87° (C.), 84° (v. Au.); Kp₁₈: 90—92°; Kp₂₆: ca. 100° (C.). D¹⁵: 1,1750 (C.). n⁶_B: 1,567 (C.). Löst sieb in Kalilauge unter Bildung von Salicylsäure-nitril (C.). Gibt mit Eisenchlorid eine tiefviolette Färbung (C.).
- **4.5** Benzo isothiazol, $\alpha.\beta$ Benzisothiazol C_7H_5NS . Bezifferung der von , $\alpha.\beta$ Benzisothiazol" abgeleiteten Namen s. in nebenstebender Formel.

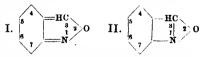
5 4 3 CH 6 7 S N

 $C_7H_4O_2NClS = C_6H_4 < {CCl \over SO_2}$ N. B. Beim Erbitzen von Saccbarin mit 2 Mol Phosphorpentachlorid auf 180° (JESURUN, B. 26, 2293; FRITSCH, B. 29, 2295). In unreinem Zustand beim Sättigen einer gekühlten wäßrigen Lösung von Saccharin mit Chlor (MASELLI, G. 30).

3 - Chlor - α . β - benzisothiazol-1 - dioxyd. Pseudosaccharinchlorid

chlorid auf 180° (Jesurun, B. 26, 2293; Fritsch, B. 29, 2295). In unreinem Zustand beim Sättigen einer gekühlten wäßrigen Lösung von Saccharin mit Chlor (Maselli, G. 30 II, 534). — Nadeln (aus Benzol). F: 143—145° (unkorr.) (Je.), 149° (F.). Sublimiert im Koblendioxyd-Strom unter teilweiser Zersetzung (Ma.). Löslich in Ligroin und Toluol, schwer löslich in Chloroform, Tetrachlorkoblenstoff, Benzol und p-Xylol (Ma.). — Geht bei Einw. von Wasser oder feuchter Luft leicht in Saccharin über (Je.). Beim Erhitzen mit Ammoniumcarbonat oder mit Ammoniak in Benzol entsteht Pseudosaccharin-amid (S. 171) (Je.). Gibt mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid in der Kälte 3-Phenyl-α.β-benzisotbiazol-1-dioxyd (S. 72), in der Wärme 3.3-Diphenyl-α.β-benzisothiazolin-1-dioxyd (S. 83) (F.). Liefert beim Kochen mit absol. Alkohol 3-Ätboxy-α.β-benzisothiazol-1-dioxyd (S. 108) (Je.; Ma.). Beim Aufbewabren einer Lösung von Pseudosaccharinchlorid in Dimethylanilin mit Aluminiumchlorid bei Zimmertemperatur erbält man 3-[4-Dimethylaminopbenyl]-α.β-benzisothiazol-1-dioxyd(?) (Syst. No. 4345) (F.).

3. 3.4-Benzo-isoxazol, β.γ-Benzisoxazol, Anthranti, Anthroxan C₇H₅ON, Formel I bezw. II. Die eingezeichnete Bezifferung gilt für die von "β.γ-Benzisoxazol" und "Anthranil" abgeleiteten Namen. — Zur Konstitution vgl. Fried-



LAENDER, HENRIQUES, B. 15, 2108; FRIEDL., SCHREIBER, B. 28, 1384; BAMBERGER, DEMUTH, B. 34, 4015; ANSCHÜTZ, SCHMIDT, B. 35, 3471; BAMB., B. 36, 819; 42, 1664; HELLER, J. pr. [2] 77, 145; B. 49 [1916], 531; STAUDINGER, MIESCHER, Helv. 2 [1919], 554 Anm. 5; BAMB., Helv. 7 [1924], 814; v. Auwers, A. 437 [1924], 78; Leuchs, B. 58 [1925], 1452; vgl. a. Heller, Über die Konstitution des Anthranils in Ahrens' Sammlung chemischer und chemisch-technischer Vorträge, Bd. XXIII [Stuttgart 1917], S. 327—410; W. Hückel, Theoretische Grundlagen der organischen Chemie, 2. Aufl., Bd. I [Leipzig 1934], S. 391 1). — Das Molekulargewicht wurde vaporimetrisch bestimmt (Friedlaender, Henriques, B. 15, 2108).

¹⁾ Vgl. auch die bei Indoxazen (s. o.) zitierte Literatur. Die unverkennbare Ähnlichkeit im chemischen Verhalten dieser beiden Körperklassen bildet eine weitere Stütze für die Fünfringformel des Anthranils.

B. Aus 2-Nitro-benzaldehyd bei gelindem Erwärmen mit Zinn und Eisessig, bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniak (Friedlaender, Henriques, B. 15, 2105) sowie mit Zinnehlorur und Salzsäure (Friedl., Hen.; Goldschmidt, Sunde, Ph. Ch. 56, 2, 16) oder beim Behandeln mit Aluminiumamalgam in kaltem wäßrigem Äther (Bamberger, Elger, B. 36, 3653). Bei der Reduktion von 2-Nitro-benzaldehyd-dimethylacetal mit Aluminiumamalgam in wäßr. Äther oder von 2-Nitro-benzaldchyd-diäthylacetal mit Zinkstaub und Salmiak-Lösung und Behandeln des öligen Reaktionsprodukts (o-Hydroxylamino-benzaldehyddimethyl- bezw. -diathylacetal?) mit verd. Salzsaure (BAMB., ELGER, B. 36, 3652, 3653). Beim Eintragen von 2-Nitro-benzaldimercurichlorid (Bd. VII, S. 250) in eisgekühlte 36,5 bis 39% ige Salzsäure (Reissert, B. 40, 4214, 4223; Kalle & Co., D. R. P. 194364; C. 1908 I, 1346; Frdl. 9, 166). Aus o-Azido-benzaldehyd beim Erhitzen für sich zuerst auf 135°, dann auf 120° oder mit Wasser im Rohr auf 110° (BAMB., DEMUTH, B. 34, 3875). Zur angeblichen Bildung von Anthranil aus o-Nitro-toluol beim Erhitzen mit verd. Natronlauge im Autoklaven auf ca. 170° (K. & Co., D. R. P. 194811; C. 1908 I, 1345; Frdl. 9, 165) vgl. Scholl, M. 34 [1913], 1016 Anm. 2. Aus o-Nitroso-benzylalkohol bei längerem Aufbewahren (BAMB., B. 36, 2055 Anm.) oder beim Erwärmen mit Wasser (BAMB., B. 36, 828, 840). In geringer Menge neben anderen Produkten beim Erhitzen von o-Nitro-benzylalkohol mit Zinkstaub und alkoh. Natronlauge (FREUNDLER, C. r. 138, 1425; Bl. [3] 31, 876) sowie mit alkoh. Natronlauge allein oder mit Natriumäthylat-Lösung (CARRÉ, C. r. 140, 664; Bl. [3] 38, 1165; A. ch. [8] 6, 413) auf dem Wasserbad. Neben anderen Produkten bei der Oxydation von 2-Amino-benzaldehyd mit einer neutralisierten Lösung von Sulfomonopersäure (BAMB., DEMUTH, B. 36, 831). Aus 2-Hydroxylamino-benzaldoxim bei kurzem Erwärmen in verd. Salzsäure (BAMB., DEMUTH, B. 34, 4020, 4026; BAMB., ELGER, B. 36, 3675). Aus Agnotobenzaldehyd (Bd. XV, S. 44) bei längerem Aufbewahren für sich, bei kurzem Kochen mit Wasser, beim Behandeln mit kalten verdünnten Mineralsäuren oder mit kaltem Eisessig sowie bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in wäßr. Äther (BAMB., B. 39, 4256, 4262, 4263). Bei längerer Einw. von warmer verdünnter Salzsäure auf [2-Nitro-benzyl]-quecksilberchlorid (Bd. XVI, S. 956) (K. & Co., D. R. P. 199317; C. 1908 II, 210; Frdl. 9, 166). Aus β-[2-Nitro-phenyl]-glycidsäure (Bd. XVIII, S. 303) durch Kochen mit Wasser oder Erwärmen mit Eisessig auf dem Wasserbad (Schillinger, Wleugel, B. 16, 2222). In sehr geringer Menge beim Erhitzen von Anthroxansäure (Syst. No. 4308) mit Wasser auf ca. 150° (BAMB., B. 42, 1665; J. pr. [2] 81 [1910], 254; vgl. HELLER, J. pr. [2] 80, 321; C. 1910 II, 975). — Zur Reinigung von Anthranil benutzt man seine schwer lösliche Additionsverbindung mit HgCl, (S. 41) (FRIEDL., HEN.).

Farbloses, eigentümlich riechendes Öl, das bei —18° noch nicht erstarrt (FRIEDLAENDER, HENRIQUES, B. 15, 2106). Kp₉: 93—93,5° (BRÜHL, B. 36, 3642); Kp_{11.5}: 94,4—94,5° (Anschütz, O. Schmidt, B. 35, 3472); Kp₁₃: 99—99,5° (Bamberger, Demuth, B. 36, 832); Kp₁₅: 100,4—100,8° (An., O. Schm.); Kp: 210—215° (teilweise Zersetzung) (FRIEDL., Hen.). Schr leicht flüchtig mit Wasserdampf (FRIEDL., Hen.). D₁^{11.5}: 1,1885 (An., O. Schm.); D₂^{11.5}: 1,1827 (Brühl, B. 36, 3642, 4295); D₁^{11.5}: 1,1796 (O. Schm., B. 36, 2477). $n_{\alpha}^{\alpha_{\alpha}t}$: 1,5769 (Brühl, B. 36, 4295); $n_{1.1}^{11.5}$: 1,5787 (O. Schm., B. 36, 2477); $n_{\beta}^{10.5}$: 1,5769 (Brühl, B. 36, 4295); $n_{1.1}^{11.5}$: 1,5787 (O. Schm., B. 36, 2477); $n_{\beta}^{10.5}$: 1,6058; $n_{\beta}^{10.5}$: 1,6271 (Brühl, B. 36, 4295). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, schwerer in heißem Wasser (FRIEDL., Hen.). Leicht und ohne Zersetzung löslich in kalten konzentrierten Mineralsäuren; wird durch Zusatz von Wasser wieder

ausgefällt (Friedl., Hen.).

Verharzt an der Luft und am Licht unter allmählicher Braunfärbung (FRIEDLAENDER, HENRIQUES, B. 15, 2106). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumdichromat in verd. Salpetersäure bei 75° o.o'-Azoxybenzoesäure (Heller, J. pr. [2] 77, 164). Reduziert in der Wärme Gold- und Silbersalze (FRIEDL., HEN.). Liefert beim Behandeln mit Eisenvitriol und Ammoniak o-Amino-benzaldehyd (FRIEDL., HEN.). Liefert beim Behandeln mit Eisenvitriol und Ammoniak o-Amino-benzaldehyd (FRIEDL., B. 15, 2573). Bei der Einw. von Chlor auf Anthranil in konz. Salzsäure bei —18° erhält man x-Chlor-anthranil und Anthranildichlorid (S. 41) (Bamberger, Lublin, B. 42, 1701). Beim Eintragen von Natriumnitrit in eine auf ca. —16° abgekühlte Lösung von Anthranil in 23°/o iger Salzsäure erhält man 2. [Nitrosohydroxylamino]-benzaldehyd, Benzaldehyd-diazoniumchlorid-(2) [isoliert durch Kuppeln mit β-Naphthol in Natronlauge als 2-[2-Oxy-naphthyl-(1)]-3-oxy-indazol (Bd. XXIV, S. 114)], ein weiteres, nicht isoliertes Diazoniumsalz, das beim Kuppeln mit β-Naphthol in Natronlauge einen roten Farbstoff [Nadeln; F: 270° (korr.)] liefert, ferner in geringer Menge Salicylaldehyd, 2-Nitroso-benzaldehyd, 2-Nitramino-benzaldehyd (Ergw. Bd. XV/XVI, S. 400), x-Chlor-anthranil und wahrscheinlich "Anthranildichlorid" (s. u.) (Bamb., Lublin, B. 42, 1676, 1689; Bamb., J. pr. [2] 81 [1910], 262; Bamb., Fodor. B. 43 [1910], 3323; Bamb., B. 48 [1915], 537, 542 Anm. 2, 543, 573; vgl. Heller, J. pr. [2] 77, 168; 80, 327; B. 49 [1916], 531). Anthranil gibt bei der Einw. von Natriumnitrit in 39°/o iger Salzsäure bei —17° "Anthranildichlorid" (S. 41), etwas x-Chlor-anthranil, Benzaldehyd-diazoniumchlorid-(2) (isoliert durch Kuppeln

mit β -Naphthol in Natronlauge als 2-[2-Oxy-naphthyl-(1)]-3-oxy-indazol) und ein weiteres Diazoniumsalz (BAMB., Lu., B. 42, 1687, 1703; vgl. HELLER, J. pr. [2] 80, 327). Bleibt beim Erhitzen mit Wasser auf 120-130° fast unverändert (FRIEDL., HEN.; BAMB., B. 42, 1658 Anm. 2). Beim Erhitzen mit Wasscr auf 160° erhält man neben unverändertem Anthranil eine aus Eisessig in gelben Tafeln krystallisierende (nicht näher untersuchte) Verbindung vom Schmelzpunkt 245° (Heller, J. pr. [2] 80, 324). Verdünnte Natronlauge löst Anthranil langsam bei gewöhnlicher Temperatur, rasch beim Erwärmen mit hellbrauner Farbe unter Bildung von Anthranilsäure; ebenso wirkt Ammoniak, doch erst bei 120° (FRIEDL., HEN.). Gibt beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat in wenig Alkohol auf dem Wasserbad 2-Hydroxylamino-benzalhydrazin (Bd. XV, S. 45) (Buhlmann, Einhorn, B. 34, 3791). Liefert mit Hydroxylamin in Alkohol je nach den Versuchsbedingungen 2-Hydroxylamino-benzaldoxim, α-Benzaldoxim, o-Azido-benzaldoxim, 2-Amino-benzaldoxim und o.o'-Azoxybenzaldoxim (Εινήσκη, A. 295, 191; Bu., Εινή., B. 34, 3788; Bamb., Demuth, B. 34, 4016; Bamb., B. 35, 3893); beim Behandeln einer alkoholisch-wäßrigen Lösung von Anthranil mit Hydroxylamin und Luft in Gegenwart von Kaliumhydroxyd erhält man α-2-Nitro-benzaldoxim (Bd. VII, S. 248) und 2-Amino-benzaldoxim (BAMB., DE., B. 34, 4028). — Liefert beim Aufbewahren mit Dimethylsulfat bei Zimmertemperatur ein Gemisch aus 2-Methylamino-benzaldehyd, 2-Dimethylamino-benzaldehyd, Anhydro-[2-methylamino-benzaldehyd] (s. u.) und sehr wenig 2-Amino-benzaldehyd (BAMB., B. 37, 967, 973, 979; 42, 1648 Anm. 6; vgl. Heller, B. 36, 4185; J. pr. [2] 70, 516; 77, 163; O. Schmidt, B. 38, 200). Gibt beim Erhitzen mit 4990 schüssigem Chlorameisensäurcäthylester im Rohr auf 140° Isatosäureanhydrid (Syst. No. 4298) (FRIEDL., WLEÜGEL, B. 16, 2227; vgl. v. Meyer, J. pr. [2] 30, 484; v. M., Bellmann, J. pr. [2] 33, 18; G. Schmidt, J. pr. [2] 36, 387; Niementowski, Rozański, B. 22, 1677; Friedl., Schreiber, B. 28, 1383; Erdmann, B. 32, 2159, 2162; Bamb., B. 36, 823; Heller, B. 49 [1916], 536). Liefert bei kurzem Kochen mit Acetanhydrid und Eintragen der Flüssigkeit in Wasser N-Acetyl-anthranilsäure (Bd. XIV, S. 337) (FRIEDL., HEN.). Liefert beim Erhitzen mit Acctanhydrid auf 130—150° Acetylanthranil (Syst. No. 4279) (An., О. Schm., В. 35, 3473). Liefert beim Erhitzen mit überschüssigem Benzoylchlorid auf 145-150° oder beim Erwärmen mit Benzoylchlorid in Pyridin auf dem Wasserbad Benzoyl-anthranil (Syst. No. 4283) (Friedl., Wl.; Bamb., B. 36, 822; Heller, B. 36, 2763, 2766; J. pr. [2] 77, 167). — Gibt beim Erhitzen mit Benzolsulfochlorid auf 150° 6 Oxo - 2 - [2 - benzolsulfaminophenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin (Syst. No. 4383) (Heller, B. 36, 4184; J. pr. [2] 77, 164; vgl. Schroeter, B. 40, 1617, 2628; Schr., Eisleb, A. 367, 135, 161). Gibt bei längerem Stchenlassen mit der gleichen Gewichtsmenge Phenylhydrazin 2-Amino-benzaldchyd-phenylhydrazon (Heller, B. 36, 4184; J. pr. [2] 70, 518; vgl. Bamberger, B. 42, 1670); versetzt man Anthranil mit etwas mehr als 1 Mol Phenylhydrazin und schüttelt mit Eisessig, so erhält man 2-Hydroxylamino-benzaldehyd-phenylhydrazon (Buhlmann, Einhorn, B. 34, 3792; vgl. Bamb., B. 42, 1670; Bamb., Fodor, B. 43 [1910], 3321 Anm. 6).

41

C₇H₅ON + HgCl₂. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 174° (Zers.) (FRIEDLAENDER, Henriques, B. 15, 2107), 178—178,5° (korr.) (Bamberger, Demuth, B. 34, 3875). Leicht löslich in heißem, sehr schwer in kaltem Wasser (Friedl., Hen.), ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol (Bamb., Demuth, B. 34, 3875 Anm.; vgl. Friedl., Hen.). Wird teilweise schon beim Kochen mit Wasser, glatt beim Erhitzen mit Kaliumchlorid-Lösung in Anthranil und Quecksilberchlorid gespalten (Friedl., Hen.). — 2C₇H₅ON + 2HCl + SnCl₄. Krystallkörner. Färbt sich bei ca. 195° rötlich und zersetzt sich bei 243° (Heller, B. 36, 4184). Schwer löslich in konz. Salzsäure.

Anhydro-[2-methylamino-benzaldehyd] C₁₆H₁₆ON₂. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch in Aceton bestimmt (Bamberger, B. 37, 986). — B. Bei der Einw. von Dimethylsulfat auf Anthranil, neben anderen Verbindungen (B., B. 37, 985). — Prismen (aus Ligroin). F: 139,5—140°. Leicht löslich in Benzol und heißem Alkohol, ziemlich leicht in Äther und siedendem Ligroin. Fast unlöslich in Wasser. Löst sich in heißer Salzsäure unter Bildung von 2-Methylamino-benzaldehyd.

Verbindung C₇H₅ONCl₂, "Anthranildichlorid". B. Neben anderen Produkten beim Eintragen von Natriumnitrit in eine auf —17° abgekühlte Lösung von Anthranil in konz. Salzsäure (Bamberger, Lublin, B. 42, 1703). — Nadeln (aus Petroläther). F: 77°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, schwer in Petroläther. Löst sich in siedendem Wasser unter teilweiser Zersetzung in x-Chlor-anthranil und Chlorwasserstoff.

x-Chlor-anthranil $C_7H_4ONCl = C_8H_3Cl < N > 0$. Bei der Einw. von Chlor auf Anthranil in konz. Salzsäure bei -18° , neben Anthranildichlorid (s. o.) (BAMBERGER, LUBLIN, B. 42, 1701). Aus Anthranildichlorid beim Kochen mit Wasser unter Zusatz von etwas Soda (B., L.). — Nadeln (aus Wasser oder Petroläther). Riecht anthranilähnlich. F: 79—79,5°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln außer in kaltem Petroläther. Leicht löslich in konz. Salzsäure, beim Verdünnen

II.

wieder fällbar. Gleicht in seinen chemischen Eigenschaften dem Anthranil. - Verbindung mit Quecksilberchlorid. Blättchen. F: 184,50. Schwer löslich in Alkohol.

- 4.7-Dichlor-anthranil C,H₂ONCl₂, s. nebenstehende Formel. der Reduktion von 3.6-Dichlor-2-nitro-benzaldehyd mit Zinn und Eisessig (FRIEDLAENDER, SCHREIBER, B. 28, 1384). Beim Erhitzen von 3.6-Dichlor-=CH 2-azido-benzaldehyd mit Wasser auf 120—130° (Bamberger, Demuth, B. 34, 3876). — Nadeln (aus Ligroin). F: 112,5—113,2° (korr.) (B., D.). Sehr leicht Cl flüchtig mit Wasserdampf (Fr., Sch.). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, schwer in kaltem Wasser (Fr., Sch.). Unverändert löslich in heißen verdünnten Mineralsauren (Fr., Sch.). Zersetzt sich bei der Einw. von heißer verdünnter Natronlauge unter Bildung von 3.6-Dichlor-anthranilsäure und anderen Produkten (FR., Sch.).
- **x-Brom-anthranil** $C_7H_4ONBr = C_6H_3Br < {}^{CH}_N > 0$. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Brom auf Anthranil in 66% iger Bromwasserstoffsäure bei -100 (BAMBERGER, LUBLIN, B. 42, 1705). — Nadeln (aus Petrolather). F: 88,5°. Gleicht in seinen Eigenschaften dem x-Chlor-anthranil (s. o.).

8.4 - Benzo - isothiazol, $\beta \cdot \gamma$ - Benzisothiazol, Thioanthranil C.H.NS, Formel I bezw. II. Die ein-

- gezeichnete Bezifferung gilt für die von "β.γ-Benz- I. isothiazol" abgeleiteten Namen. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Ernst, Ph. Ch. 122 [1926], 231. — B. Beim Erhitzen von Monothiocarbamidsäure-S-[2-nitro-benzyl]-ester (Bd. VI, S. 468) mit Zinnchlorür und rauchender Salzsäure auf dem Wasserbad (Gabriel, Posner, B. 28, 1027). Aus 2-Nitro-benzylmercaptan beim Behandeln mit 33% giger Kalilauge oder bei der Reduktion mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (G., STELZNER, B. 29, 161, 162). — Anthranilähnlich riechendes (Bamberger, B. 42, 1667), hellgelbes Öl. Kp₇₄₈: 242—242,5° (korr.); D¹⁶: 1,252 (G., P.). Löst sich leicht in konz. Säuren und scheidet sich beim Verdünnen mit Wasser teilweise wieder aus (G., P.). — Geht bei mehrwöchiger Einw. von Natriumnitrit und konz. Schwefelsäure in (nicht näher beschriebenes) Benzaldehyd-diazoniumsulfat-(2) über (B., B. 42, 1712, 1713). Liefert beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat auf dem Wasserbad Bis-[2-amino-benzal]-hydrazin (Bd. XIV, S. 25) (G., LEUFOLD, B. 31, 2186). Beim Kochen mit Phenylhydrazin erhält man 2-Amino-benzaldehyd-phenylhydrazon (Bd. XV, S. 399) (G., L.). — Verbindung mit Quecksilberchlorid. Nadeln. F: 2130 (korr.); schwer löslich in Alkohol (B., B. 42, 1667). — Chloroplatinat 2C, H, NS + 2HCl + PtCl4. Braunliche Nadeln. Schwer löslich (G., P.). — Pikrat. Hellgelbe Nadeln. F: 123-124° (G., P.).
- 4. O.N-Methenyl-[2-amino-phenol], Benzoxazol C₇H₅ON, s. nebenstehende Formel. Die eingezeichnete Bezifferung gilt für die von "Benzoxazol" abgeleiteten Namen. — Das Molekulargewicht ist vaporimetrisch bestimmt (Ladenburg, B. 10, 1124). — B. Bei längerem Kochen von 2-Amino-phenol mit Ameisensäure und Destillieren des entstandenen 2-Formaminophenols (L.; vgl. Bamberger, B. 36, 2045, 2051, 2052) oder direkt aus letztgenannter Verbindung beim Erhitzen auf 160—170° (B., B. 36, 2051). Bei der trocknen Destillation von 2-Amino-phenol mit Formamid (Niementowski, B. 30, 3064). — Anthranilähnlich riechende (B., B. 36, 2054) Prismen (L.). F: 30,5° (L.), 30° (N.). Kp: 182,5° (L.). Sehr leicht flüchtig mit Wasserdampf (B., B. 36, 2054). Schwer Ibslich in Wasser; leicht Joslich in kalter konventrierter Salzsäuse (B. 38, 2054). in kalter konzentrierter Salzsäure (B., B. 36, 2054). — Liefert beim Erhitzen mit Wasser im Dampfbad oder beim Schütteln mit 2n-Salzsäure 2-Formamino-phenol (B., B. 36, 2053, 2054). Geht beim Erhitzen mit konz. Salzsäure in 2-Amino-phenol über (L.). Gibt bei längerer Einw. von Natriumnitrit in konz. Schwefelsäure eine nicht näher untersuchte Diazo-Verbindung (B., B. 42, 1713, 1714). Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 120° Trimethyl-[2-oxy-phenyl]-ammoniumjodid (Bd. XIII, S. 363) (O. FISCHER, RÖMER, J. pr. [2] 73, 435). Beim Erhitzen mit Methyljodid ohne Methanol im Rohr auf 100° (F., R.) oder besser auf 60° (Clark, Soc. 1926, 233) erhält man 3-Methyl-benzoxazoliumjodid (s. u.). — C7H5ON + HgCl₁. Nadeln. Schmilzt unscharf zwischen 1580 und 1690 (B., B. 36, 2055). Schwer löslich in kaltem Alkohol, Benzol und Wasser. Wird durch siedendes Wasser in Benzoxazol und HgCl, gespalten.
- 8-Methyl-bensoxasoliumhydroxyd $C_8H_9O_8N = C_9H_4 \stackrel{N(CH_8)(OH)}{\longrightarrow} CH.$ Jodid CaHaON·I. B. Beim Erhitzen von Benzoxazol mit Methyljodid im Rohr, zweckmäßig auf 60° (O. FISCHER, RÖMER, J. pr. [2] 73, 436; vgl. CLARE, Soc. 1926, 233). Gelbliche Nadeln. F: 202° (Zers.) (C.; vgl. F., R.). Ziemlich unbeständig, namentlich im Sonnenlicht (F., R.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (F., R.). Liefert beim Kochen mit 20% iger Salzsaure 2-Methylamino-phenol (F., R.).

- 2-Chlor-bensoxazol C₇H₄ONCl = C₆H₄ < N Cl. B. Aus Benzoxazolthion (Syst. No. 4278) bei vorsichtigem Erhitzen mit 1 Mol Phosphorpentachlorid (Seidel, J. pr. [2] 42, 454). Beim Einleiten von Chlor in eine kalte Suspension von Benzoxazolthion in Chloroform und Behandeln der entstandenen Lösung mit kaltem Wasser (McCoy, Am. 21, 123). Krystalle. F: 7° (S.). Kp: 201—202° (S), 200° (Zers.) (McC.; v. Auwers, Ernst, Ph. Ch. 122 [1926], 246 Anm. 10). n_D^{**}: 1,5678 (McC.). Unlöslich in Wasser; leicht löslich in konz. Salzsäure (McC.). Liefert beim Behandeln mit warmem Wasser (S.) oder Salzsäure (McC.) Benzoxazolon (S. 177). Addiert Halogenwasserstoff in Ligroin-Lösung unter Bildung von 2,2-Dihalogen-benzoxazolin (S. 33) und gibt mit eiskalter Platinchlorwasserstoffsäure in konz. Salzsäure die Platinchlorid-Verbindung des 2,2-Dichlor-benzoxazolins (S. 33) (McC.). Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,28) bei 0° den Salpetersäureseter des 2-Chlor-2-oxy-benzoxazolins (S. 177) (McC.). Bei der Einw. von Alkoholen erhält man Benzoxazolon (S. 177) und Alkylchloride (S.). Bei der Einw. von alkoh. Natronlauge entsteht 2-Äthoxy-benzoxazol (S. 108) (McC.). 2-Chlor-benzoxazol gibt mit Phenol 2-Phenoxy-benzoxazol und eine nicht näher untersuchte, bei 190° schmelzende Verbindung, deren Lösung in konz. Schwefelsäure oder Salpetersäure stark fluoresciert (S.). Mit Anilin entsteht Benzoxazolon-anil (S.).
- 2-Brom-bensoxazol C₇H₄ONBr = C₈H₄<\subseteq \subseteq O \rightarrow CBr. B. Bei allmählichem Eintragen von überschüssigem Brom in eine Suspension von Benzoxazolthion (S. 181) in Chloroform und Behandeln des Reaktionsgemisches mit Wasser (McCov, Am. 21, 124). Krystalle. F: 27°. Addiert Halogenwasserstoff in Ligroin-Lösung unter Bildung von 2.2-Dihalogenbenzoxazolin (S. 33).
- **S.N-Methenyl-[2-amino-thiophenol]**, Benzthiazol C_7H_5NS , s. nebenstehende Formel. Die eingezeichnete Bezifferung gilt für die von "Benzthiazol" abgeleiteten Namen. — B. Aus 2-Chlor-benzthiazol beim Behandeln mit Zinn und konz. Salzsäure oder besser beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsaure und Phosphor im Rohr auf 1000 (A. W. HOFMANN, B. 13, 14). In sehr geringer Monge beim Erhitzen von Formanilid mit Schwefel (H., B. 13, 1224). Beim Erhitzen von S-[2-Nitrophenyl]-thioglykolsäure mit konz. Natronlauge (FRIEDLAENDER, CHWALA, SLUBEK, M. 28, 270). Neben anderen Verbindungen beim Kochen von Dimethylanilin mit Schwefel (MÖHLAU, KROHN, B. 21, 60; MÖH., KLOFFER, B. 31, 3164; RASSOW, DÖHLE, REIM, J. pr. [2] 98 [1916], 185). Beim Kochen von 2-Amino-thiophenol der seinem Hydrochlorid mit wasserfreier Ameisensäure in Gegenwart von etwas Zink (H., B. 13, 18). Beim Erwärmen von salzsaurem 2-Amino-thiophenol mit wäßr. Kaliumcyanid-Lösung (H., B. 13, 1238). Aus Benzthiazol-carbonsäure-(2) beim Trocknen auf dem Wasserbad, beim Schmelzen, beim Kochen mit Wasser (H., B. 20, 2257) oder beim Kochen des Natriumsalzes mit verd. Salzsäure (Reissert, B. 38, 3432). Aus 2-[(2-Amino-phenyl)-mercaptomethyl]-benzthiazol bei kurzem Erwärmen mit Kaliumpermanganat in verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (UNGER, Graff, B. 30, 2399). Aus der Verbindung C_6H_4 $N(CH_3)$ C_5H_4 (Syst. No. 4628) durch Erhitzen mit Schwefel (Möh., Kl.; vgl. Mills, Clark, Aeschlimann, Soc. 123 [1923], 2366). — Eigentümlich riechende, brennend schmeckende Flüssigkeit. Siedet unzersetzt bei 230° (H., B. 13, 15), 229-231° (Rel.). Schwerer als Wasser (H., B. 13, 15). Leicht löslich in Alkohol und Schwefelkohlenstoff, kaum in Wasser (H., B. 13, 15). Löst sich in verdünnten und konzentrierten Säuren unter Salzbildung (H., B. 13, 14). — Benzthiazol wird beim Erhitzen mit Kupfer auf 250° nicht verändert (H., B. 13, 16). Geht beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 160° in 2-Chlor-benzthiazol über (H., B. 13, 16). Addiert Brom (H., B. 13, 16). Beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure erhält man 6-Nitro-benzthiazol (S. 44) (MYLIUS, Dissertation [Berlin 1883], S. 34). Liefert bei der Kalischmelze Ameisensäure und 2-Amino-thiophenol (H., B. 13, 18). Gibt mit Benzoylchlorid und verd. Natronlauge S.N-Dibenzoyl-[2-amino-thiophenol] (Bd. XIII, S. 401), 2-Phenyl-benzthiazol (S. 74) und Ameisensäure (Rei.). Beim Erhitzen mit Acetylchlorid oder Benzoylchlorid im Rohr auf 1500 ameisensaure (REI.). Beim Ernitzen mit Acetyichiorid oder Benzoyichiorid im Kohr auf 150° erhält man Dibenzthiazolyl-(2.2') (Syst. No. 4630), das auch beim Erhitzen von Benzthiazol mit 2-Chlor-benzthiazol entsteht (H., B. 13, 1229). — C₇H₅NS + HCl + AuCl₃. Schwer löslich (H., B. 13, 15). — 2C₇H₅NS + 2HCl + PdCl₄. Orangerote Prismen und Blättchen (Möh., B. 39, 862). — 2C₇H₅NS + 2HCl + PtCl₄. Tafeln oder Nadeln. Schwer löslich (H., B. 13, 15). — 2C₇H₅NS + H₄Fe(CN)₅. Blättchen (aus viel Wasser). Fast unlöslich in Alkohol; sehr schwer und nicht unzersetzt löslich in siedendem Wasser (Möh., Kr.).
- 3-Methyl-bensthiasoliumhydroxyd $C_8H_9ONS = C_6H_4 \underbrace{N(CH_3)(OH)}_{S}CH$. B. Das Jodid entsteht bei kurzem Erhitzen von Benzthiazol mit Methyljodid auf 100° (A. W. Hormann, B. 18, 16). Das Nitrat erhält man neben wenig Sulfat bei vorsichtiger Oxydation

von 3-Methyl-benzthiazolthion (S. 185) mit verd. Salpetersäure (Möhlau, Krohn, B. 21, v5; Möh., Klopfer, B. 31, 3165; vgl. Mills, Clark, Aeschlimann, Soc. 123 [1923], 2367). — Das Sulfat liefert beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge und Eindampfen der Lösung die Verbindung C₈H₄ N(CH₃) C N(CH₃) C₆H₄ (Syst. No. 4628) (Möh., Kl.; Rassow, Döhle, Reim, J. pr. [2] 93 [1916], 192; Mills, Cl., Ae.). — Jodid C₈H₈SN·I. Nadeln. F: 210° (H.). Leicht löslich in Wasser und warmem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol (H.). — 2C₈H₈SN·Cl + PtCl₄. Gelbe (Möh., Kl.) Tafeln (aus salzsaurer Lösung) (Möh., Kr.; Möh., Kl.; Mills, Cl., Ae.).

2-Chlor-benzthiazol C₇H₄NCIS = C₈H₄<\subseteq \subseteq \s

6-Nitro-benzthiazol C₇H₄O₂N₂S, s. nebenstehende Formel. B.
Bei kurzem Erhitzen von 5-Nitro-2-amino-thiophenol mit konz. Ameisensäure (Mylius, Dissertation [Berlin 1883], S. 48; Jacobson, Kwaysser,
A. 277, 244). Beim Behandeln von Benzthiazol mit Salpeterschwefelsäure (M.). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol), Prismen (aus Ligroin). F: 174° (M.), 176—177° (J., K.). Leicht löslich in Benzol, Eisessig und Äther, schwer in Alkohol, Ligroin und heißem Wasser (M.). Löst sich in konz. Säuren und wird aus diesen auf Zusatz von Wasser unverändert gefällt (M.). — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad 5-Nitro-2-aminothiophenol (M.). — 2C₇H₄O₂N₂S+2HCl+PtCl₄. Tafeln (M.).

2-Chlor-6-nitro-benzthiazol C₇H₃O₂N₂ClS = O₂N·C₆H₃< N > CCl. B. Beim Behandeln von 2-Chlor-benzthiazol mit Salpeterschwefelsäure (A. W. Hofmann, B. 13, 10).

— Gelbliche Nadeln. F: 192°. Löslich in heißem, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol.

2. Stammkerne C_8H_7ON .

1. 5.6-Benzo-1.3-oxazin C₈H₇ON, Formel I bezw. II. Bezeichnung als "Cumarazin": CEBRIAN, I. CH₂ N U. CH₂ N U. CH₃ N U. CH₄ N U. CH₅ N U. CH

2. Benzo-1.4-oxazin C₈H₇ON, Formel III bezw. IV.

Benzo-1.4-thiasin C_8H_7NS , Formel V bezw. VI. B. Beim Kochen von 2-Amino-thiophenol mit $\alpha.\beta$ -Dibrom-äthylen in Gegenwart von Eisessig oder alkoh. Kalilauge (LANGLET,

Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 20). — Chinolinartig riechendes Öl. Kp: 236—238°. D₁. 2. 1,184. Mischbar mit Alkohol und Äther; vereinigt sich mit Wasser zu einem Hydrat, das sich bei gelindem Erwärmen trübt. Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird von Salpetersäure erst gelb, dann grün gefärbt. — Salpetersäure (D: 1,4) oxydiert die Base leicht zu einem farblosen Produkt, wahrscheinlich einem Sulfon. — 2C₈H₇NS + H₂SO₄. Blätter (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser. — C₈H₇NS + HNO₃. Luftbeständige Nadeln. Leicht löslich in Alkohol. — 2C₈H₇NS + 2HCl + ZnCl₂. Nadeln (aus Wasser). — 2C₂H₇NS + 2H + Cdl₂. Farblose Nadeln (aus Salzsäure). Sehr schwer löslich in warmem Wasser. — C₈H₇NS + HgCl₂. Schuppen (aus Alkohol). — C₈H₇NS + HCl + HgCl₃. Nadeln (aus Wasser). In Alkohol leichter löslich als das vorangehende Salz. — C₈H₇NS + HI + HgI₂.

Hellgelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure). Fast unlöslich in kaltem Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol. — $C_8H_7NS + HI + 2BiI_3$. Braunrote Nadeln (aus Salzsäure). — $2C_8H_7NS + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Orangerote Nadeln. Löslich in siedendem Wasser, leichter in siedender Salzsäure.

[Benzo - 1.4 - thiazin] - carbonsaure - (4) - amid $C_9H_8ON_2S = C_6H_4 < N(CO \cdot NH_2) \cdot CH$

B. Aus Kaliumeyanat und sehwefelsaurem Benzoparathiazin in siedendem Wasser (LANGLET, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 25). — Nadeln. F: 141°. Leicht löslich in Alkohol und warmem Wasser.

[Benzo - 1.4 - thiazin] - thiocarbonsäure - (4) - anilid $C_{15}H_{12}N_2S_2 = N(CS \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH$ $C_6H_4 \setminus_{S} \quad CH$ $C_6H_4 \setminus_{S} \quad CH$ $C_6H_6 \setminus_{S} \quad CH$

3. 3-Methyl- β . γ -benzisoxazol, 3-Methyl-anthranil C_8H_7ON , s. nebenstehende Formel. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Benzol und ebullioskopisch in Aceton bestimmt (BAMBEROER, ELGER, B. 36, 1617). — B. Bei der Reduktion von 2-Nitroso-acetophenon mit Zinkstaub und Eisessig (Heller, J. pr. [2] 77, 167). Aus 2-Nitro-acetophenon bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salmiak in Wasser (Camps, B. 32, 3232; Ar. 240, 430; Ba., E., B. 36, 1616), besser mit Zinn und Eisessig (Ba., E., B. 36, 1619), beim Behandeln mit Zinn und verd. Salzsäure (C., B. 32, 3232; Ar. 240, 428), mit Zinnchlorür und verd. Salzsähre, mit Zinkstaub in Gegenwart von Natronkalk, mit Natriumamalgam in verd. Alkohol (C., Ar. 240, 429, 430, 431) oder mit Aluminiumamalgam in Wasser (C., Ar. 240, 431; vgl. Ba., E., B. 36, 3654). Bei der Oxydation von 2-Amino-acetophenon mit neutralisierter Sulfomonopersäure-Lösung (BA., E., B. 36, 3649). Beim Erhitzen von Anthranil-essigsäure-(3) (Syst. No. 4308) auf 110-120° (H., Tischner, B. 42, 4562). — Stark lichtbrechendes (C., Ar. 240, 434), im Kältegemisch zu Nadeln erstarrendes Öl von anthranilähnlichem Geruch (BA., E., B. 36, 1617). Färbt sich am Licht und beim Anfbewahren gelblich (C., Ar. 240, 434). Kp₁₇: 121–122° (C., Ar. 240, 434); Kp₁₆: 110,5–111° (Ba., E., B. 36, 1617). Mit Wasserdamp leicht flüchtig (C., Ar. 240, 433; Ba., B. 36, 826). D₁[∞]: 1,1334 (Brühl, B. 36, 4295). n_{α}^{∞} : 1,5702; n_{β}^{∞} : 1,5780; n_{β}^{∞} : 1,6000; n_{γ}^{∞} : 1,6221 (Br.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwerer löslich in Ligroin, löslich in siedendem Acetanhydrid (C., Ar. 240, 435). Unlöslich in Natronlauge, leicht löslich in konz. Salzsaure; wird aus der Lösung in konz. Salzsäure beim Verdünnen mit Wasser wieder ausgeschieden (C., Ar. 240, 435). — Liefert beim Erhitzen für sich bei Luftzutritt Indoxyl und Indigo (BA., E., B. 36, 1613, 1624; vgl. C., Ar. 240, 435). Bei der Oxydation mit einem Gemisch aus Kaliumdichromat, verd. Schwefelsäure und verd. Salpetersäure erhält man 2-Nitroso-acetophenon (Heller, J. pr. [2] 77, 166). Reduziert Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silber-Lösung beim Kochen (C., B. 32, 3232; Ar. 240, 435). Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (C., B. 32, 3232; Ar. 240, 435) sowie beim Kochen mit Natronlauge (BA., B. 42, 1668) entsteht 2-Amino-acetophenon. Zersetzt sich beim Schmelzen mit Ätznatron (C., Ar. 240, 435). Beim allmählichen Eintragen von Natriumnitrit in die gekühlte Lösung von 3-Methyl-anthranil in konz. Salzsäure entstehen Acetophenon-diazoniumehlorid-(2) [isoliert als Acetophenon-(2azo1)-naphthol-(2); Bd. XVI, S. 211] und das Dichlorid des 3-Methyl-anthranils (Ba., E., B. 36, 1614, 1621; vgl. C., Ar. 240, 436). Letztgenannte Verbindung entsteht neben x-Chlor-3-methyl-anthranil beim Einleiten von Chlor in die gekühlte Lösung von 3-Methyl-anthranil in konz. Salzsäure (BA., E., B. 36, 1613, 1624). — 3-Methyl-anthranil gibt die Fichtenspan-Reaktion (C., Ar. 240, 435). — $C_8H_7ON + 1^1/_2HgCl_2$. Nadeln. F: 169,5° (Ba., E., B. 36, 1617). Sehr leicht löslich in siedendem Alkohol und Benzol, sehwer in kaltem Wasser, Alkohol und Benzol. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in seine Komponenten. — 2C₈H₇ON+2HCl+PtCl₄+2H₂O. Gelbe Schuppen (C., Ar. 240, 436).

Dichlorid C₈H₇ONCl₂. B. Beim allmählichen Eintragen von Natriumnitrit in eine gekühlte Lösung von 3-Methyl-anthranil in konz. Salzsäure (Cames, Ar. 240, 436; vgl. Bamberger, Elger, B. 36, 1613, 1621) oder besser beim Einleiten von Chlor in eine gekühlte Lösung von 3-Methyl-anthranil in konz. Salzsäure (B., E., B. 36, 1613, 1624). — Stark lichtbreehende Prismen (aus Petroläther) (B., E.). F: 101—101,5° (B., E.). 101—102° (C.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Benzol, Chloroform und Äther, ziemlich leicht in siedendem Petroläther, fast unlöslich in Wasser (B., E.). — Macht aus Kaliumjodid in Gegenwart von Essigsäure Jod frei (B., E.). Beim Erhitzen mit Wasser tritt zunächst eine indigoähnliche Färbung auf; bei weiterem Erhitzen wird die Flüssigkeit violettgrau, später gelb und enthält dann eine grünschwarze Substanz in Suspension, während x-Chlor-3-methyl-anthranil überdestil-

liert (B., E.; vgl. C.). — Riccht campherähnlich (B., E.).

x-Chlor-3-methyl-anthranil C₈H₆ONCl = C₈H₂Cl C(CH₃) O. B. Beim Einleiten von Chlor in eine gekühlte Lösung von 3-Methyl-anthranil, in konz. Salzsäure (Bamberger, Elger, B. 36, 1624). Beim Erhitzen des Dichlorids des 3-Methyl-anthranils (S. 45) mit Wasser (B., E., B. 36, 1622). — Nadeln (aus Petroläther). F: 97,5—98°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln außer Petroläther, schwer in kaltem Wasser. Löslich in konz. Salzsäure. — Liefert beim Erhitzen für sich (nicht näher beschriebenen) x.x'-Dichlor-indigo. — C₈H₈ONCl+1¹/₃HgCl₂. Nadeln. F: 183,5°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol, sehr schwer in kaltem Ligroin.

4. O.N-Athenyl-[2-amino-phenol], 2-Methyl-benzoxazol
C₃H₂ON, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Amino-phenol bei längerem
Kochen mit Acetanhydrid (LADENBURG, B. 9, 1524) oder mit Acetessigester (Niementowski, B. 30, 3069). Bei der Destillation von 2-Acetamino-phenol mit
Phosphorpentoxyd (L., B. 9, 1526). — Farblose Flüssigkeit von eigentümlichem Geruch
(L.). Kp: 200—201° (L.). D°: 1,1365 (L.). 2-Methyl-benzoxazol-Dampf zeigt bei Atmosphärendruck unter dem Einfluß von Teslaströmen gelbe Luminescenz (Kauffmann, Ph. Ch. 28,
697, 705). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser; leicht löslich in verd. Mineralsäuren
(L.). — Färbt sich an der Luft bald rötlich (L.). Liefert bei längerem Stehenlassen mit Wasser
oder beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure 2-Acetamino-phenol (L.). Beim Erhitzen
mit alkoh. Kalilauge auf 120° entsteht 2-Amino-phenol (L.). — 2C₈H₂ON+2HCl+PtCl₄.
Gelber, krystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich beim Lösen in verd. Alkohol (L.).

5 - Chlor - 2 - methyl - benzoxazol C₈H₆ONCl, s. nebenstehende Cl. Nermel. B. Beim Erhitzen von 4-Chlor-2-acetamino-phenol über den C·C·CH₈ Schmelzpunkt (UPSON, Am. 32, 42). — Nadeln von angenehmem Geruch (U.). F: 53—54° (U.). Kp: 218—220° (U.). Löslich in Alkahol, Äther, Chloroform und Benzol (U.). Löslich in verd. Säuren, unlöslich in Alkalilaugen (U.). — Liefert beim Nitrieren 5-Chlor-6-nitro-2-methyl-benzoxazol (BAYER & Co., D. R. P. 186655; C. 1907 II, 1132; Frdl. 8, 602). Beim Erhitzen mit rauchender Schwelsäure auf 140—150° entsteht (nicht näher beschriebene) 5-Chlor-2-methyl-benzoxazol-sulfonsäure-(6) (B. & Co., D. R. P. 194935; C. 1908 I, 1114; Frdl. 9, 149). — C₈H₆ONCl + HCl. Niederschlag. F: 129—130,5° (U.). Sehr schwer löslich in Benzol, schwer in Wasser, löslich in Alkohol und Chloroform. Löslich in verd. Säuren, unlöslich in Alkalilaugen. Verliert schon beim Aufbewahren an der Luft Chlorwasserstoff. — 2C₈H₆ONCl + 2HCl + PtCl₄. Gelber Niederschlag. Schmilzt noch nicht bei 200° (U.). Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Benzol, Chloroform und Ligroin. Wird durch Wasser zersetzt.

5-Chlor-6-nitro - 2 - methyl - benzoxazol C₈H₈O₈N₃Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 5-Chlor-2-methyl-benz-O₂N. Oxazol mit Salpeterschwefelsäure (BAYEB & Co., D. R. P. 186655; C. O₂N. OC-CH₃ 1907 II, 1132; Frdl. 8, 602). — F: 148—149° (B. & Co.). — Liefert beim Kochen mit verd. Mineralsäuren 4-Chlor-5-nitro-2-amino-phenol (B. & Co.). Bei der Reduktion mit Eisen in essigsaurer Lösung entsteht 5-Chlor-6-amino-2-methyl-benzoxazol (Kalle & Co., D. R. P. 200601; C. 1908 II, 554; Frdl. 9, 333).

7-Brom-5-nitro-2-methyl-bensoxazol C₈H₅O₃N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 6-Brom-4-nitro-2-acetamino-phenol mit Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Meldel, Woolcott, Wray, Soc. 69, 1327). — Nadeln (aus Eisessig). F: 146—147°.

S.N - Åthenyl - [2 - amino - thiophenol], 2 - Methyl - benzthiasol C₈H₂NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von Thioacetanilid mit alkal. Kaliumferricyanid-Lösung (Jacobson, B. 19, 1072). Aus 2-Amino-thiophenol beim Kochen mit Acetaldehyd (A. W. Hofmann, B. 13, 1236) oder Acetanhydrid oder beim Erhitzen mit Acetylchlorid im Rohr auf 150° (H., B. 13, 21) oder mit Acetonitril im Rohr auf 180° (H., B. 13, 1238). — Öl von pyridinartigem Geruch und brennendem Geschmack (J.). Kp: 238° (H., B. 13, 21), 238—240° (J.). Mit Wasserdampf flüchtig (H., B. 13, 21). Löslich in Salzsäure (J.). — Liefert beim Schütteln mit Kaliumpermanganat in kalter wäßriger oder essigsaurer Lösung zunächst Benzthiazol-carbonsäure-(2) (Syst. No. 4308), die im ersten Fall größtenteils, im letzten Fall vollständig in Kohlendioxyd und Benzthiazol zerfällt (H., B. 20, 2257). — 2C₈H₇NS + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln oder Prismen (H., B. 13, 21).

 $\begin{array}{l} 2 \cdot [1.3 \cdot \text{Dioxo-hydrindyl-(2)}] \cdot \text{benzthiazol } C_{16}H_{9}O_{8}NS = \\ C_{6}H_{4} < \begin{matrix} N \\ S \end{matrix} > C \cdot HC < \begin{matrix} CO \\ CO \end{matrix} > C_{6}H_{4} \text{ oder } 2 \cdot \text{Phthalidylidenmethyl-benzthiazol } C_{16}H_{9}O_{8}NS \end{array}$

 $= {^{C_6}H_4} < {^{N}_{S}} > {^{C \cdot CH}} \overline{O} < {^{C}_{CO}} > {^{C_6}H_4}, \ 2 \cdot Phthalylmethyl-benzthiazol.} \ B. \ Beim Erhitzen$

gleicher Teile 2-Mcthyl-benzthiazol und Phthalsäureanhydrid mit etwas Zinkchlorid auf 180—200° (Jacobson, B. 21, 2630). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt oberhalb 320°. Sublimiert fast unzersetzt. Schwer löslich in heißem Alkohol und Eisessig.

- 6-Nitro-2-methyl-benzthiazol C₈H₈O₂N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-2-amino-thiophenol und Acetylchlorid (MYLIUS, Dissertation [Berlin 1883], S. 48). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 175°. Liefert beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge 5-Nitro-2-amino-thiophenol und Essigsäure.
- 5. O.N-Methenyl-[2-amino-p-kresol], 5-Methyl-benz-oxazol C₈H₇ON, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation von salzsaurem 2-Amino-p-kresol mit Natriumformiat (A. W. Hofmann, v. Miller, B. 14, 572). Krystalle. F: 45—46°.
 - CH₃· CH
- 6. O.N-Methenyl-[6-amino-m-kresol], 6-Methyl-benz-oxazol C_8H_7ON , s. nebenstehende Formel.
- CH3. CH

S.N.-Methenyl-[6-amino-thio-m-kresol], 6-Methyl-benz-thiazol $C_8H_7NS = CH_3 \cdot C_3H_3 < \frac{N}{S} > CH$. B. Beim Kochen von salzsaurem 6-Amino-thio-m-kresol mit Ameisensäure (HESS, B. 14, 492). — Erstarrt im Kältegemisch und schmilzt dann bei 15°. Kp: 255°. Löslich in Alkohol und Äther. Liefert mit Säuren Salze, die schon beim Eindampfen in die Komponenten zerfallen. — $2C_3H_7NS + 2HCl + PtCl_4$. Nadeln.

- 7. O.N-Methenyl-[6-amino-o-kresol], 7-Methyl-benzoxazol C₈H₂ON, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation äquimolekularer Mengen von salzsaurem 6-Amino-o-kresol und Natriumformiat (A. W. Hofmann, v. Miller, B. 14, 570). Krystalle. F: 38—39°. Kp: 200°.
- 8. 2.3 Methylen benzoxazolin C₈H₇ON, s. nebenstehende C₁CH₂CH₂CH₃
- 2.3-Methylen-bensthiasolin $C_8H_7NS = C_3H_4 < \frac{N}{S} \overline{CH}^{-C}H_2$. Die unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] als Verbindung $C_{15}H_{14}N_2S_2$ der Konstitution $C_8H_4 = \frac{N(CH_3)}{S} C = \frac{N(CH_3)}{S} C_8H_4$ (Syst. No. 4628) erkannt.

3. Stammkerne C_9H_9ON .

1. $2\text{-Phenyl-}\Delta^2\text{-oxazolin}$ $C_9H_9ON = H_2C - N H_2C - C \cdot C_3H_5$ B. Aus N-[\$\beta\$-Brom-\text{athyl}]-benzamid bei schnellem Lösen in heißem Wasser oder kurzem Erhitzen mit Natronlauge oder alkoh. Kalilauge (Gabriel, Heymann, B. 23, 2495). Bei Einw. von Phosphorpentachlorid auf Bis-[\$\beta\$-benzamino-\text{athyl}]-diselenid (Michels, B. 25, 3048). Aus Benzimino-[\$\beta\$-chlor-\text{athyl}]-\text{ather beim Kochen mit Natronlauge oder beim Verdunsten der \text{ather. Lösung über Schwefels\text{aure (G., Neumann, B. 25, 2385, 2386; vgl. Wislicenus, K\text{orberg, B. 35, 166}). Bei der Destillation von N-Benzoyl-\text{athylenimin (Bd. XX, S. 2) (G., Stelzner, B. 28, 2933). — Stark lichtbrechende Fl\text{\text{ussigkeit (G., H.). Kp: 242—2436 (G., H.). D_4^{\text{at.}}: 1,1223 (Br\text{\text{Bruhl, Ph. Ch. 16, 218}). \notation_{\text{ath}}^{\text{at.}}: 1,5598; \notation_{\text{b}}^{\text{st.}}: 1,5655; \notation_{\text{b}}^{\text{st.}}: 1,5807; \notation_{\text{b}}^{\text{st.}}: 1,5943 (B.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und \text{Ather (G., H.). — Bei der Reduktion mit Natrium und siedendem Amylalkohol entsteht [\$\beta\$-Oxy-\text{athyl}]-benzylamin (G., St., B. 29, 2382). Liefert beim Eindampfen mit der \text{\text{aquimolekularen Menge Salzs\text{\text{ature N. B. 29, 2382}}. Liefert beim Eindampfen mit der \text{\text{\text{aquimolekularen Menge Salzs\text{\text{ature N. B. 29, 2382}}. Ebenzoes\text{\text{\text{stennino-\text{\text{\text{\text{stennino-\text{

8-[3-Nitro-phenyl]- Δ^2 -oxazolin $C_9H_9O_3N_2=\frac{H_2C-N}{H_4C\cdot O\cdot C_9H_4\cdot NO_2}$. B. Beim Erwärmen von N-[β -Brom-āthyl]-3-nitro-benzamid mit alkoh. Kalilauge (ELFELDT, B. 24, 3219). — Blättchen (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 118,5—119,5°. Mit Wasserdampf schwer flüchtig. — $2C_9H_8O_3N_2+2HCl+PtCl_4$. Orangegelbe Nadeln. Schmilzt unter Aufschäumen bei 195°. — Pikrat $C_9H_8O_3N_2+C_6H_3O_7N_3$. Schmilzt bei 145—146° zu einer rotgelben Flüssigkeit.

- 2-Phenyl- Δ^2 -thiasolin $C_9H_9NS = H_2C-N H_2C \cdot S \cdot C \cdot C_6H_5$. B. Beim Erwärmen von [\$\beta\$-Benzamino-āthyl]-benzyl-sulfid (Michels. B. 25, 3051) oder Bis-[\$\beta\$-benzamino-āthyl]-disulfid (Coblentz, Gabriel, B. 24, 1123) mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad. Beim Kochen von Thiobenzamid mit Åthylenbromid (G., Heymann, B. 23, 158). Beim Erhitzen von Thiobenzamid mit bromwasserstoffsaurem \$\beta\$-Brom-āthylamin auf 160—165° (G., v. Hirsch, B. 29, 2610). Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine Suspension von S.N-Āthylen-isothioharnstoff (S. 136) in Benzol (G., Leupold, B. 31, 2833). Chinolinartig riechendes Öl. Kp: 275—277° (G., Hey., B. 23, 158). Mit Wasserdampf flüchtig (G., L.). Leicht löslich in Säuren, unlöslich in Aikalilaugen (G., Hey., B. 23, 158).—Beim Eindampfen der salzsauren Lösung mit Bromwasser auf dem Wasserbad hinterbleibt ein Sirup, der mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 150—160° erhitzt Taurin und Benzoesäure liefert (G., Hey., B. 23, 159).—C₉H₉NS + 2Br. B. Aus 2-Phenyl- Δ^2 -thiazolin und Brom in alkoh. Lösung (G., Hey., B. 24, 784). Gelbe Nadeln. $2C_9H_9NS + 2HCl$. Hygroskopische Krystalle (C., G.). Sehr leicht löslich in Wasser. $2C_9H_9NS + 2HCl$. Hygroskopische Krystalle sich an der Luft allmählich bräunen (G., L.). $2C_9H_9NS + 2HCl + PtCl_4$. Gelber, krystallinischer Niederschlag (G., Hey., B. 23, 158). Pikrat $C_9H_9NS + C_6H_9O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 173—174° (G., L.). Schwer löslich (G., Hey., B. 23, 158; C., G.).
- $\begin{array}{lll} \textbf{2-[4-Brom-phenyl]-}\varDelta^{9}\text{-thiazolin} & C_{9}H_{8}NBrS = \frac{H_{2}C-N}{H_{2}C\cdot S\cdot C\cdot C_{6}H_{4}Br}. & B. & \text{Beim Kochen} \\ \text{von 4-Brom-thiobenzamid mit Äthylenbromid (Saulmann, B. 33, 2637).} & -- Nadeln. & F: 88^{\circ}. \\ -- 2C_{9}H_{8}NBrS + 2HCl + PtCl_{4}. & \text{Gelbe Nadeln.} & F: 217^{\circ} (Zers.). & -- Pikrat & C_{9}H_{8}NBrS + C_{6}H_{3}O.N_{3}. & \text{Gelbe Krystalle.} & F: 202^{\circ}. & \text{Fast unlöslich in Wasser und Äther.} \end{array}$
 - 2. Isozimtaldoxim, Zimtisoaldoxim $C_9H_9ON = C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot HC NH$.
- N-Phenyl-isozimtaldoxim $C_{15}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CH \cdot HC ON \cdot C_6H_5$ bezw. $C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CH : N(:0) \cdot C_6H_5^{-1}$). B. Aus Phenylhydroxylamin und Zimtaldehyd (Plancher, Piccinini, R. A. L. [5] 14 II, 41). Leicht veränderliche, gelbc Krystalle (aus Alkohol). F: 150—151°.
- N Benzyl isozimtaldoxim $C_{16}H_{16}ON = C_6H_5 \cdot CH : CH : CH \cdot HC O N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ bezw. $C_6H_5 \cdot CH : CH : CH : CH : N(:O) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$). B. Aus Zimtaldehyd und N-Benzyl-hydroxylamin in warmer alkoholischer Lösung (Neubauer, A. 298, 192). Hellgelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 130°. Erleidet beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung keine Veränderung.
- N-Aminoformyl-isozimtaldoxim, Isozimtaldoxim-N-carbonsäureamid, "Cinnamalcarbamidoxim" $C_{10}H_{10}O_2N_2=C_6H_5\cdot CH:CH:CH:CH:CO\cdot N\cdot CO\cdot NH_2$ bezw. $C_6H_5\cdot CH:CH:CH:CH:N(:O)\cdot CO\cdot NH_2^{-1})$. B. Beim Eintragen von Zimtaldehyd und Salpetersäure in eine aus Kaliumcyanat und salzsaurem Hydroxylamin in eiskaltem Wasser hergestellte, Isooxyharnstoff (Bd. III, S. 96) enthaltende Lösung (Conduché, A. ch. [8] 13, 33). Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 154—155°. 100 cm² Alkohol von 13° lösen 1,4 g, 100 cm² siedender Alkohol lösen 22 g. Liefert beim Behandeln mit wäßr. Salzsäure Ammoniumchlorid und Zimtsäurenitril, mit alkoh. Salzsäure Ammoniumchlorid und Zimtsäuresmid, mitwäßriger oder alkoholischer Kalilauge Kaliumcyanat und niedrigschmelzendes Zimtaldoxim.
- N Bensyl 3 nitro isozimtaldoxim $C_{16}H_{14}O_3N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot HC O_2N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot N(:O) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5^{-1})$. B. Aus 3-Nitro-zimtaldehyd und N-Benzyl-hydroxylamin in warmer alkoholischer Lösung (Neubauer, A. 298, 193). Gelbe Blättchen (aus Benzol). F: 123°. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Petroläther. Bleibt beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung größtenteils unverändert.
- 3. 2-Methyl-4.5-benzo-1.3-oxazin C₉H₉ON, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrobromid entsteht beim Erhitzen von bromwasserstoffsaurem 2-Amino-benzylbromid mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (GABRIEL, POSNER, B. 27, 3515). Aus den aus 2-Acetamino-benzylalkohol und Halogenwasserstoff entstehenden Verbindungen C₉H₁₉O₂NHlg (Bd. XIII, S. 618; diese Verbindungen sind vielleicht als krystallwasserhaltige Salze des 2-Methyl-4.5-benzo-1.3-oxazins C₉H₉ON+HHlg+H₂O aufzufassen) beim Lösen in Wasser oder beim Behandeln mit Diäthylamin in äther. Suspension (Auwers, B. 37, 2254, 2262). Stechend riechendes Öl. Destilliert nicht unzersetzt (G., P.). Die Salze gehen in wäßr. Lösung bei Zimmertemperatur schnell, in der Wärme augenblicklich in Salze des [2-Amino-benzyl]-acetats über (Au.; vgl. G., P.). Beim

¹⁾ Zur Konstitution vgl. S. 1.

Erhitzen des bromwasserstoffsauren Salzes mit Phosphorp tasulfid zunächst auf 100°, dann auf 130—140° entsteht 2-Mcthyl-4.5-benzo-1.3-thiazin (G., P.). — $C_0H_0ON + HBr$. Krystallinisches Pulver. F: 170—172° (G., P.). Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leieht in heißem Alkohol. — $2C_0H_0ON + 2HCl + PtCl_4$. Lachsfarbene Krystalle. F: 219° (Zers.) (Au.). — Pikrat $C_0H_0ON + C_0H_3O_7N_3$. Gelbc Nadeln. F: 148—149° (Au.), 146—149° (G., P.).

2-Methyl-4.5-benzo-1.3-thiazin $C_9H_9NS=C_9H_4$ $CH_2\cdot S$ $N=C\cdot CH_3$ B. Beim Erhitzen von salzsaurem 2-Amino-benzylchlorid mit Thioacctamid auf 100° (Gabriel, Posner, B. 27, 3519). Beim Erhitzen von [2-Acctamino-benzyl]-acetat mit Phosphorpentasulfid auf dem Wasserbad (G., P.). Beim Erwärmen von 2.2'-Bis-acetamino-dibenzylsulfid mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad (G., P.). Beim Erhitzen von 2-Methyl-4.5-benzo-1.3-oxazinhydrobromid mit Phosphorpentasulfid zunächst auf 100° , dann auf $130-140^\circ$ (G., P.). — Säulen (aus Ligroin). F: $45-46^\circ$ (G., P.). Kp₇₇₁: $265-267^\circ$ (geringe Zersetzung) (G., P.). Mit Wasserdampf flüchtig (G., P.). Leicht löslich in Essigester, Chloroform, Alkohol und Äther (G., P.). Leicht löslich in Säuren (G., P.). — Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren (G. bei Kippenberg, B. 30, 1146). Beim Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,19) im Rohr auf 180° entsteht unter Abspaltung von Schwefelwasserstoff 2.2'-Diamino-dibenzylsulfid (G., P.). — $2C_9H_9NS + H_2Cr_2O_7$. Rotgelbe Nadeln (G., P.). — $2C_9H_9NS + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Orangegelbe Nadeln (G., P.). — Pikrat $C_9H_9NS + C_6H_3O_7N_3$. Schuppen. Schmilzt bei 178° unter Sehwärzung (G., P.).

- 4. 3-Methyl-[benzo-1.4-oxazin]

 C₃H₀ON, Formel I bezw. II. B. Bei der Einw. I. O. CH₃

 von Zinnehlorür und rauchender Salzsäure auf

 2-Nitro-phenoxyaceton in alkoh. Lösung (Stoermer, B. 30, 1641). Gelbliches, stechend riechendes Öl. Zersetzt sich heim Aufbewahren an der Luft. Gibt mit Salzsäure eine gelbe, mit Eisenchlorid eine dunkelviolette Färbung. 2C₉H₉ON + 2 HCl + PtCl₄. Gelblichbraune Krystalle. Schmilzt oberhalb 250°.
- 5. 5.7-Dimethyl-β.γ-benzisoxazol, 5.7-Dimethyl-anthra-nil C₉H₉ON, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Azido-3.5-dimethylbenzaldehyd beim Erhitzen mit Wasser auf 110° (Вамвексек, Демитн, B. 34, 3877). Öl. Leieht flüchtig mit Wasserdampf.
 - CH3.
 - 6. 2-Äthyl-benzoxazol C9H9ON, s. nebenstehende Formel.
 - $\textbf{2-\ddot{A}thyl-benzthiazol} \hspace{0.2cm} C_{\text{0}}H_{\text{0}}NS = C_{\text{6}}H_{\text{4}} {<} \frac{N}{S} \cdot C \cdot C_{\text{2}}H_{\text{5}}.$

O C-C2H5

B. Beim Erhitzen von 2-Amino-thiophenol mit Propionylchlorid im Rohr auf 150° (A. W. Hofmann, B. 13, 21). — Flüssigkeit von aromatischem Geruch. Kp: 252°. — $2C_9H_9NS + 2HCl + PtCl_4$. Prismen.

- 7. O.N-Äthenyl-[2-amino-p-kresol], 2.5-Dimethyl-CH₃.
 benzoxazol C₉H₉ON, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von salzsaurem 2-Amino-p-kresol mit wasserfreiem Natriumacetat und übersehüssigem Acetanlydrid (NOELTING, KOHN, B. 17, 361). Flüssigkeit von eigentümliehem Gerueh. Kp₇₄₈: 218—219° (unkorr.). Sehr sehwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther. Löslich in Säuren. Geht beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure in 2-Aeetamino-p-kresol über. Hydrochlorid. Krystallpulver. Schr leicht löslich in Wasser, Liecht löslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkonol, unlöslich in Äther.
- 8. O.N-Äthenyl-[6-amino-m-kresol], 2.6-Dimethyl-benzoxazol C₉H₉ON, s. nebenstehende Formel.

 8.N-Äthenyl-[6-amino-thio-m-kresol], 2.6-Dimethyl-
- benzthiazol $C_9H_9NS = CH_3 \cdot C_6H_3 < \frac{1}{N} \cdot C \cdot CH_3$. B. Bei der Oxydation von Thioacetp-toluidid mit alkal. Kaliumferrievanid-Lösung (Jacobson, Ney, B. 22, 907). Beim Erhitzen von 6-Amino-thio-m-kresol mit Acetanhydrid (Hess, B. 14, 493). Öl. Kp: 265° (korr.) (J., N.). $C_9H_9NS + HCl + AuCl_3$. Hellgelber, krystallinischer Niedersehlag. Zersetzt sich bei ea. 165° (J., N.). $2C_9H_9NS + 2HCl + PtCl_4$ (H.).
- 9. 4.6-Dimethyl-benzoxazol C₉H₉ON, s. nebenstehende Formel.

 4.6 Dimethyl-benzthiazol C₉H₉NS = (CH₃)₂C₆H₂< S CH.

 Bei der Oxydation von Thioameisensäure-asymm.-m-xylidid (Bd. XII,

 S. 1117) mit alkal. Kaliumferrieyanid-Lösung (GUDEMAN, B. 21, 2550). Gelbliches Öl
 von widerliehem Gerueh. C₉H₉NS + HCl. 2C₉H₉NS + 2HCl + PtCl₄.

 BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. XXVII.

4. Stammkerne $C_{10}H_{11}ON$.

1. 2-Phenyl-4²-dihydro-1.3-oxazin $C_{10}H_{11}ON = H_{12}C \cdot CH_{1} \cdot N$ Hydrobromid entsteht beim Lösen von N-[γ -Brom-propyl]-benzamid in heißem Wasser (GABRIEL, ELFELDT, B. 24, 3214). — Öl von eigentümlichem Geruch und beißendem Geschmack. Destilliert nicht unzersetzt. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser. — Geht beim Eindampfen mit der äquimolekularen Menge wäßr. Bromwasserstoffsäure in das Hydrobromid des Benzoesäure-[γ -amino-propyl]-esters tüber; tüberschüssige Bromwasserstoffsäure liefert N-[γ -Brom-propyl]-benzamid zurück. — $2C_{10}H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Nadeln. F: 185° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser. — Pikrat $C_{10}H_{11}ON + C_{6}H_{2}O_{7}N_{5}$. Gelbe Nadeln. F: 151°.

 $\begin{array}{ll} \textbf{2-[3-Nitro-phenyl]} - \Delta^2 - \text{dihydro-1.3-oxasin} & \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{10}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{2} = \frac{\textbf{H}_{2}\textbf{C} \cdot \textbf{C}\textbf{H}_{2} \cdot \textbf{N}}{\textbf{H}_{3}\textbf{C} - \textbf{O} - \textbf{C} \cdot \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{N} \textbf{O}_{2}}\\ \textbf{B.} & \text{Beim Erhitzen von N-}[\gamma-\text{Brom-propyl}]-3-\text{nitro-benzamid mit alkoh.} & \text{Exiliating e (Elfeldt,}\\ \textbf{B. 24, 3221}). & \textbf{Blättchen (aus verd. Alkohol oder Äther).} & \textbf{F: 93-94}^{\bullet}. & \textbf{-2C}_{10}\textbf{H}_{10}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{2} + \\ \textbf{2HCl} + \textbf{PtCl}_{4}. & \text{Orangefarbener, krystallinischer Niederschlag.} & \textbf{F: 196}^{\bullet} & (\text{Zers.}). & \textbf{-Pikrat}\\ \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{10}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{2} + \textbf{C}_{4}\textbf{H}_{2}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{3}. & \text{Nadeln.} & \textbf{F: 123-124}^{\bullet}. \end{array}$

2-Phenyl-Δ²-dihydro-1.3-thiazin C₁₀H₁₁NS = $\frac{H_1C \cdot CH_2 \cdot N}{H_1C - S - C \cdot C_6H_5}$. B. Beim Erhitzen von Bis-[γ-benzamino-propyl]-disulfid mit 2 Mol Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad (Lehmann, B. 27, 2173). Beim Erhitzen von Thiobenzamid mit γ-Chlor-propylbromid (Pinkus, B. 26, 1077). — Nadeln (aus Wasser). F: 44—45° (P.). Destilliert nicht unzersetzt (P.). Mit Wasserdampf flüchtig (P.). Schwer löslich in Wasser, sonst leicht löslich (P.). — Verhalten gegen konz. Salzsäure: P. Beim Versetzen der salzsauren Lösung mit Bromwasser entstehen γ-Amino-propan-α-sulfonsäure und γ-Benzamino-propan-α-sulfonsäure (P.). — C₁₀H₁₁NS + HCl + HgCl₂. Nadeln. F: 140—142° (P.). — 2C₁₀H₁₁NS + 2 HCl + PtCl₄. F: 185° (P.). Schwer löslich.

- 3 Methyl 2 phenyl Δ^2 dihydro 1.3 thiasiniumhydroxyd $C_{11}H_{15}ONS = H_sC\cdot CH_s\cdot N(CH_s)\cdot OH$ $H_sC\cdot CH_s\cdot N(CH_s)\cdot OH$ $H_sC\cdot C_sH_s$. B. Das Jodid entsteht bei der Einw. von Methyljodid auf 2-Phenyl- Δ^2 -dihydro-1.3-thiazin (Pinkus, B. 26, 1079). Bei anhaltendem Einleiten von Chlor in eine siedende Lösung des Chlorids entsteht γ -Methylamino-propan-a-sulfonsäure. Beim Behandeln des Jodids mit 33% iger Kalilauge bei Luftzutritt erhält man Bis- $[\gamma$ -benzoyl-methylamino-propyl]-disulfid (Bd. IX, S. 206). Jodid $C_{11}H_{14}SN\cdot I$ (bei 100°). Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 184°. Löslich in Wasser und Alkohol. $2C_{11}H_{14}SN\cdot Cl + PtCl_4$ (bei 100°). Gelbrote Krystalle. Schmilzt unter Bräunung bei 191°.
- 2. $2 Benzyl \Delta^2 oxazolin$ $C_{10}H_{11}ON = H_2C N$ $H_2C \cdot O \cdot C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ B. Entsteht in geringer Menge beim Kochen von Phenylessigsäure- $[\beta$ -brom-äthylamid] mit Natronlauge (Elfeldt, B. 24, 3222). Öl von durchdringendem Geruch und beißendem Geschmack. Mit Wasserdampf flüchtig. Pikrat $C_{10}H_{11}ON + C_6H_3O_7N_3$. F: 130—131°.
- 3. $2-o-Tolyl-\Delta^2-oxazolin$ $C_{10}H_{11}ON=\frac{H_1C-N}{H_2CO\cdot C_0H_4\cdot CH_2}$. B. Beim Behandeln von o-Toluylsäure- $[\beta$ -brom-äthylamid] mit warmer Alkalilauge (Salomon, B. 26, 1322). Ol. Kp_{756} : $254-255^{\circ}$. Beim Eindampfen mit der äquimolekularen Menge wäßr. Bromwasserstoffsäure entsteht das Hydrobromid des o-Toluylsäure- $[\beta$ -amino-äthyl]-esters; mit überschüssiger Bromwasserstoffsäure erhält man o-Toluylsäure- $[\beta$ -brom-äthylamid] zurück. $2C_{10}H_{11}ON+2HCl+PtCl_4$. Orangefarbenes Krystallpulver. Schmilzt bei 188—189° unter Zersetzung. Pikrat $C_{10}H_{11}ON+C_6H_3O_7N_8$. Gelbe Nadeln. F: 144—145°.
- 4. $2-p-Tolyl-\Delta^2-oxazolin$ $C_{10}H_{11}ON = \frac{H_2C-N}{H_2C\cdot O\cdot C\cdot C_0H_4\cdot CH_2}$. B. Beim Kochen von p-Toluylsäure-[β -brom-äthylamid] mit Natronlauge (Salomon, B. 26, 1325). Nadeln.

F: 66°. Kp₇₆₀: 264—265°. — $2C_{10}H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbene Nadeln. F: 185° bis 186° (Zers.). — Pikrat $C_{10}H_{11}ON + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 187—188°.

2-p-Tolyl- Δ^2 -thiasolin $C_{10}H_{11}NS = H_1C-N H_1C \cdot S \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von p-Toluylsäure-[β -brom-äthylamid] mit Phosphorpentasulfid auf 150° (Salomon, B. 26, 1329). Aus Thio-p-toluylsäure-amid und siedendem Äthylenbromid (Gabriel, Heymann, B. 24, 787). — Tafeln (aus Alkohol). F: 80° (S.), 81° (G., H.).

5. **5-Methyl-2-phenyl-** Δ^2 -oxazolin $C_{10}H_{11}ON = \frac{H_1C-N}{CH_3\cdot HC\cdot O\cdot C\cdot C_6H_5}$. B. Beim Erhitzen von N·[β ·Brom·propyl]-benzamid mit wäßriger oder alkoholischer Kalilauge (Gabriel, Heymann, B. 23, 2499; Uedince, B. 32, 968). Beim Erhitzen von N-Allyl-benzamid mit wenig SO₃ enthaltender Schwefelsäure auf 90° oder mit Chlorwasserstoff in Benzol-Lösung auf 130° (Kay, B. 26, 2849). — Chinolinartig riechendes Öl (K.). Kp₇₆₅: 244—246° (UE.); Kp₇₅₆: 243—244° (G., H.); Kp₁₆: 124° (K.); Kp₁₀: 117—120° (UE.). D^{2,3}: 1,0704; D³: 1,0733 (Brühl, Ph. Ch. 16, 218); D³: 1,0726 (UE.). $n^{2,3}_{\alpha}$: 1,5406; $n^{3,3}_{\gamma}$: 1,5460; $n^{3,3}_{\gamma}$: 1,5725 (B.). — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol [β -Oxy-propyl]-benzylamin (UE.). Liefert beim Kochen mit der äquimolekularen Menge wäßr. Bromwasserstoffsäure das Hydrobromid des Benzoesäure-[β -amino-isopropyl]-esters; beim Eindampfen mit überschüssiger Bromwasserstoffsäure entsteht N·[β -Brom-propyl]-benzamid (G., H.). — Hydrochlorid. F: 114° (K.). — $2C_{10}H_{11}ON + H_2Cr_2O_{1}$. Krystallinisch (G., H.). — $2C_{10}H_{11}ON + 2HCl+PtCl_4$. Orangegelbe Krystalle (G., H.); K.; UE.). — Pikrat $C_{10}H_{11}ON + C_6H_3O_7N_2$. F: 167° (G., H.).

5-Methyl-2-[2-nitro-phenyl] - Δ^2 -oxazolin $C_{10}H_{10}O_2N_2 = \frac{H_2C-N}{CH_3 \cdot HC \cdot O \cdot C_0 \cdot C_0 \cdot H_4 \cdot NO_2}$. B. Beim Aufkochen von N-[β -Brom-propyl]-2-nitro-benzamid mit alkoh. Kalilauge (Uedinke, B. 32, 977). — Stark lichtbrechendes Öl von aromatischem Geruch. Kps: 173—176°. Mit Wasserdampf kaum flüchtig. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer in Wasser. — Beim Einengen einer wäßr. Lösung des salzsauren Salzes entsteht das Hydrochlorid des 2-Nitro-benzoesäure-[β -amino-isopropyl]-esters. — $C_{10}H_{10}O_3N_2 + HCl$. Nadeln (aus alkoh. Salzsäure). F: 119—120°. — $2C_{10}H_{10}O_3N_2 + 2HCl + PtCl_2$. Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 187—188° (Zers.). — Pikrat $C_{10}H_{10}O_3N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 129—130°.

5-Methyl-2-[3-nitro-phenyl] - Δ^2 -oxazolin $C_{10}H_{10}O_3N_2 = CH_3 \cdot H_C \cdot O \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ B. Beim Erhitzen von N-[β -Brom-propyl]-3-nitro-benzamid mit alkoh. Kalilauge (Elfeldt, B. 24, 3220). — Blättchen (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 85—86°. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. — $2C_{10}H_{10}O_3N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbrote Tafeln. F: 195—196° (Zers.). — Pikrat $C_{10}H_{10}O_3N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 152—153°.

5-Methyl-2-[4-nitro-phenyl] - Δ^{2} -oxazolin $C_{10}H_{10}O_{3}N_{2}=\frac{1}{CH_{3}\cdot HC\cdot O\cdot C\cdot C_{8}H_{4}\cdot NO_{2}}$ B. Beim Aufkochen von N-[β -Brom-propyl]-4-nitro-benzamid mit alkoh. Kalilauge (UEDINCK, B. 32, 978). — Tafeln (aus 70°/o|gem Alkohol). F:134—135°. Mit Wasserdampf kaum flüchtig. Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther und Benzol. — Beim Einengen einer wäßr. Lösung des salzsauren Salzes entsteht das Hydrochlorid des 4-Nitro-benzoesäure-[β -amino-isopropyl]-esters. — $2C_{10}H_{10}O_{3}N_{2}+2HCl+PtCl_{4}$. Rotgelbe Nadeln. F: 192° (Zers.). — Pikrat $C_{10}H_{10}O_{2}N_{2}+C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$. Hellgelbe Nadeln. F: 185—186°.

5-Methyl-2-phenyl-Δ²-thiazolin C₁₀H₁₁NS = CH₃·HC·S·C·C₆H₅. B. Beim Erhitzen von N-[β-Brom-propyl]-benzamid mit Phosphorpentasulfid auf 150° (Salomon, B. 26, 1328). Entsteht in geringer Menge beim Kochen von Thiobenzamid mit Propylenhromid (Gabrel, Heymann, B. 24, 785); in besserer Ausbeute beim Erhitzen von bromwasserstoffsaurem β-Brom-propylamin mit Thiobenzamid auf 155° (G., v. Hirsch, B. 29, 2610). Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine Lösung von 2-Amino-5-methyl-Δ²-thiazolin (S. 146) in Benzol (G., Leupold, B. 31, 2835). — Öl. — Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 160° Benzoesäure und β-Methyl-taurin (Bd. IV, S. 531) (G., Hey.). — 2C₁₀H₁₁NS + 2HCl + PtCl₄ (G., Hey.). F: 179° (S.). — Pikrat C₁₀H₁₁NS + C₆H₃O₇N₃. Nadeln. F: 156—157° (S.), 160—161° (G., L.). Schwer löslich (G., Hey.).

5-Methyl-2-[4-brom-phenyl]- Δ^2 -thiazolin $C_{10}H_{10}NBrS = CH_3 \cdot H_C \cdot S \cdot C \cdot C_6H_4Br$ B. Beim Erhitzen von 4-Brom-thiobenzamid mit β -Brom-propylamin auf 130—140°

- 6. 2-Athyl-4.5-benzo-1.3-oxazin C₁₀H₁₁ON, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von bromwasserstoffsaurem 2-Amino-benzyl-N C. CaHa bromid mit Propionsäureanhydrid auf dem Wasserbad (GABRIEL, POSNER, N C. CaH, B. 27, 3522). — Öl. Mit Wasserdampf flüchtig. — Pikrat C₁₀H₁₁ON + C₆H₂O₇N₃. Säulen (aus Alkohol + Äther). F: 138—139°.
- 2-Äthyl-4.5-benso-1.8-thiasin $C_{10}H_{11}NS = C_0H_4$ $N = C \cdot C_2H_5$ B. Man erwärmt 2-Amino-benzylalkohol mit Propionsäureanhydrid, erhitzt das Reaktionsprodukt mit Phosphorpentasulfid und destilliert die mit Alkalilauge versetzte, zähe Masse im Dampfstrom (Kippenberg, B. 30, 1144). — Öl. Kp₇₅₈: 270—272°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Geht an der Luft langsam in der Kälte, rascher bei 100° in 2.2′-Bis-propionylamino-dibenzyldisulfid über. — C₁₀H₁₁NS + HBr. Tafeln oder Nadeln. F: 180—181°. — 2C₁₀H₁₁NS + 2HCl + PtCl₄. Prismen. — Pikrat C₁₀H₁₁NS + C₈H₃O₇N₂. Gelbrote Prismen (aus Alkohol). F: 135—136°.
- 7. 2.4.6-Trimethyl-benzoxazol C10H11ON, s. nebenstehende Formel.
- CH2. O.CH2 2.4.6 - Trimethyl - bensthiasol $C_{10}H_{11}NS =$ (CH₂)₂C₃H₂<N >C·CH₂. B. Bei der Einw. von alkal. Kaliumferricyanid - Lösung auf Thioessigsaure-asymm.-m-xylidid (Bd. XII, S. 1118) (Gudeman, B. 21, 2551; Jacobson, Ney, B. 22, 908). — Öl. Kp: 274° (korr.) (J., N.). — $C_{10}H_{11}NS + HCl$ (G.). — $2C_{10}H_{11}NS$ $+2HCl+PtCl_{A}$ (G.).
- 5. Stammkerne $C_{11}H_{13}ON$.
- 1. $2-Benzyl-\Delta^2-dihydro-1.3-oxazin$ $C_{11}H_{18}ON= \begin{matrix} H_2C\cdot CH_2\cdot N \\ H_2C-O-C\cdot CH_2\cdot C_6H_5 \end{matrix}$. Beim Kochen von Phenylessigsäure-[γ -brom-propylamid] mit wäßriger oder alkoholischer Kalilauge (ELFELDT, B. 24, 3224). Öl. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. $2C_{11}H_{18}ON+2HCl+PtCl_4$. Orangegelbes Krystallpulver. Pikrat $C_{11}H_{18}ON+C_6H_8O_7N_8$. Krystalle. F: 139—140°.
- 2-Bensyl- Δ^2 -dihydro-1.3-thiasin $C_{11}H_{13}NS = H_2C \cdot CH_2 \cdot N$ $H_2C S C \cdot CH_2 \cdot C_3H_5$ B. BeimKochen von Phenylthioacetamid mit γ-Chlor-propylbromid (Pinkus, B. 26, 1082). — Nach Schierling riechendes Ol. Dis: 1,113. — Verändert sich beim Aufbewahren.
- 2. 2-o-Tolyl- Δ^{9} -dihydro-1.3-oxazin $C_{11}H_{13}ON = \begin{matrix} H_{2}C \cdot CH_{2} \cdot N \\ H_{3}C O C \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{2} \end{matrix}$ 2-o-Tolyl- Δ^{9} -dihydro-1.3-thiasin $C_{11}H_{13}NS = \begin{matrix} H_{2}C \cdot CH_{2} \cdot N \\ H_{3}C S C \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3} \end{matrix}$ B. Beim Kochen von Thio-o-toluylsäure-amid mit y-Chlor-propylbromid (Pinkus, B. 26, 1081). — Ol. Nicht unzersetzt destillierbar.
- 3. 2-p-Tolyl- Δ^2 -dihydro-1.3-oxazin $C_{11}H_{12}ON = \begin{matrix} H_1C \cdot CH_2 \cdot N \\ H_1C O C \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \end{matrix}$ 2-p-Tolyl- Δ^2 -dihydro-1.3-thiasin $C_{11}H_{12}NS = \begin{matrix} H_1C \cdot CH_1 \cdot N \\ H_2C S C \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \end{matrix}$ der vorangehenden Verbindung (Pinkus, B. 26, 1077, 1081). F: 52-53°.
- 4. 6-Methyl-2-phenyl- Δ^2 -dihydro-1.3-oxazin $C_{11}H_{12}ON =$ $CH_{\underline{a}} \cdot HC - O - \overset{\parallel}{C} \cdot C_{\underline{a}}H_{\underline{a}}$. B. Man läßt auf γ -Chlor-butylamin Benzoylchlorid und Natronlauge

einwirken und destilliert das Reaktionsprodukt mit Wasserdampf (Luchmann, B. 29, 1428).

— Ol. Ziemlich leicht löslich in Wasser, Alkohol und Ather. — Pikrat C₁₁H₁₃ON + C₆H₂O₃N₂. Gelbe Nadeln. F: 146-148°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Ather.

5. 2-o-Tolubenzyl - Δ^2 -oxazolin, 2-o-Xylyl - Δ^2 -oxazolin $C_{11}H_{13}ON = H_2C$ —N

H.C.O.C.CH.CH.C.H.CH.

- 2 o Tolubensyl Λ^2 thiasolin, 2 o Xylyl Λ^2 thiasolin $C_{11}H_{13}NS = H_sC-N$ $H_sC-S \cdot C \cdot CH_s \cdot C_6H_s \cdot CH_s$ B. Aus o-Tolylthicacetamid beim Kochen mit Äthylenbromid oder beim Erhitzen mit bromwasserstoffsaurem β -Brom-āthylamin auf 150—160° (Goldberg, B. 33, 2823, 2824). Öl. $2C_{11}H_{13}NS + 2HCl + PtCl_s$. Gelbe Krystalle. F: 191°. Pikrat $C_{11}H_{13}NS + C_{6}H_{3}O_{7}N_{2}$. F: 154—155°. Schwer löslich.
- 6. 5-Methyl-2-benzyl- Δ^3 -oxazolin $C_{11}H_{13}ON = \frac{H_1C_1}{CH_6 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot CH_2 \cdot C_6H_6}$. B. Entsteht in geringer Menge beim Erhitzen von Phenylessigsäure-[β -brom-propylamid] mit wäßriger oder alkoholischer Kalilauge (ELFELDT, B. 24, 3224). Ol. Pikrat $C_{11}H_{13}ON + C_6H_2O_7N_3$.
- 7. $5-Methyl-2-o-tolyl-\Delta^2-oxazolin$ $C_{11}H_{13}ON = \frac{112}{CH_3 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot CH_8}$. B. Beim Kochen von o-Toluylsäure-[β -brom-propylamid] mit der äquimolekularen Menge alkoh. Kalilauge (Salomon, B. 26, 1323). Öl. Kp_{763} : $257-258^{\circ}$. $2C_{11}H_{16}ON + 2HCl + PtCl_4$. Blättchen. F: $180-181^{\circ}$. Pikrat $C_{11}H_{13}ON + C_6H_6O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: $128-129^{\circ}$.
- 5-Methyl-2-o-tolyl- A^2 -thiazolin $C_{11}H_{12}NS = \frac{H_1 H_1}{CH_6 \cdot H_1^2 \cdot S \cdot U \cdot C_6 H_4 \cdot CH_2}$. B. Beim Erhitzen von o-Toluylsäure- $[\beta$ -brom-propylamid] mit Phosphorpentasulfid auf 150° (Salomon, B. 26, 1328). Chinolinartig riechendes Öl. Kp₇₆₃: 284—295°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Wasser. Pikrat $C_{11}H_{12}NS + C_6H_2O_7N_6$. Gelbe Nadeln. F: 135° bis 136°.
- 8. $5-Methyl-2-p-tolyl-\Delta^2-oxazolin$ $C_{11}H_{13}ON = \frac{H_sC-N}{CH_s \cdot HC \cdot O \cdot \dot{C} \cdot C_eH_4 \cdot CH_s}$. B. Analog 5-Methyl-2-o-tolyl- Δ^2 -oxazolin (Salomon, B. 26, 1326). Ol. Kp_{754} : 264—265°. $C_{11}H_{13}ON + HBr(?)$. F: 157—158°. $2C_{11}H_{13}ON + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbene Blättchen. F: 183—184° (Zers.). Pikrat $C_{11}H_{13}ON + C_6H_6O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 182—183°.
- 9. δ -Āthyl-2-phenyl- Δ s-oxazolin $C_{11}H_{18}ON = \frac{H_2C-N}{C_2H_6 \cdot HC \cdot O \cdot C_6H_6}$. B. Man läßt Benzoylchlorid auf β -Brom-butylamin in alkal. Lösung einwirken, versetzt das entstandene rohe N-[β -Brom-butyl]-benzamid mit Kalilauge und destilliert mit Wasserdampf (Bookman, B. 28, 3115). Ol. Pikrat $C_{11}H_{13}ON + C_6H_2O_7N_3$. Nadeln. F: 168°.
- 10. 4.5 Dimethyl-2-phenyl- Δ^2 -oxazolin $C_{11}H_{13}ON = \frac{CH_2 \cdot HC N}{CH_2 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot C_0 \cdot H_5}$. B. Man läßt Benzoylchlorid auf y-Brom- β -amino-butan in alkal. Lösung einwirken, versetzt das Reaktionsprodukt mit Kalilauge und destilliert mit Wasserdampf (Strauss, B. 33, 2829). Ol. $2C_{11}H_{12}ON + 2HCl + PtCl_4$. Blättchen. F:193,5°. Pikrat $C_{11}H_{13}ON + C_0H_2O_7N_3$. Nadeln. F: 133°.
- 4.5-Dimethyl-2-phenyl- Δ^2 -thiasolin $C_{11}H_{12}NS = \frac{CH_2 \cdot HC N}{CH_3 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot C_3H_6}$. B. Beim Erhitzen von bromwasserstoffsaurem γ -Brom- β -amino-butan mit Thiobenzamid auf 175° (STRATSS, B. 33, 2829). Hellgelbes Öl. $2C_{11}H_{12}NS + 2HCl + PtCl_4$. Blaßrote Nadeln (aus Wasser). F: 179—180° (Zers.). Pikrat $C_{11}H_{12}NS + C_4H_2O_7N_2$. Gelbe Blättchen. F: 164—165°.
- 11. 2-Propyl-4.5-benzo-1.3-oxazin C₁₁H₁₂ON, s. neben-stehende Formel.

2-Propyl-4.5-benzo-1.3-thiazin $C_{11}H_{13}NS = C_0H_4$ $CH_3 \cdot S$ $N = C \cdot CH_3 \cdot C_2H_6$. B. Man läßt Buttersäureanhydrid auf 2-Amino-benzylalkohol einwirken, erhitzt das Reaktionsprodukt mit Phosphorpentasulfid, übersättigt mit Kalilauge und destilliert mit Wasserdampf (KIPPENBERG, B. 30, 1147). — Öl. Kp₂₇: 282—284°. — Pikrat $C_{11}H_{13}NS + C_0H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 142—143°.

12. 2-Isobutyl-benzoxazol C₁₁H₁₈ON, s. nebenstehende C:C+18·CH(CH₃)

2-Isobutyl-benzthiazol $C_{11}H_{13}NS = C_0H_4 < \frac{N}{S} > C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_3$. B. Beim Erhitzen von 2-Amino-thiophenol mit Isovalerylchlorid unter Druck (A. W. Hofmann, B. 13, 22). — Schwer löslich in Säuren. — $2C_{11}H_{12}NS + 2HCl + PtCl_4$. Nadeln.

13. 2.4.6.7 - Tetramethyl - benzoxazol C₁₁H₁₂ON, s. neben-

stehende Formel.

2.4.6.7 - Tetramethyl - benzthiazol $C_{11}H_{13}NS = C_{H_3}$ (CH₃)₃C₆H<S C·CH₃. B. Beim Stehenlassen von Thioacetpseudo-CH₃

cumidid (Bd. XII, S. 1153) mit Kaliumferrieyanid in alkal. Lösung (Jacobson, Ney, B. 22, 908). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 60—62°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Riecht unangenehm.

6. Stammkerne $C_{12}H_{15}ON$.

 $\begin{array}{l} 1. \quad \text{5-Methyl-2-o-tolubenzyl-Δ^2-oxazolin, 5-Methyl-2-o-xylyl-Δ^2-oxazolin} \\ C_{12}H_{15}ON = \begin{matrix} H_2C & & \\ & \\ CH_3 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \end{matrix}. \end{array}$

 $\begin{array}{l} 5\text{-Methyl-2-o-xylyl-}\varDelta^2\text{-thiazolin}, & 5\text{-Methyl-2-o-xylyl-}\varDelta^2\text{-thiazolin} \\ C_{12}H_{15}NS = & & & \\ CH_3\cdot H\dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3 \\ \text{bromwasserstoffsaurem }\beta\text{-Brom-propylamin} \text{ (Goldberg, }B\text{. 33, 2824}). & Gelbes Öl. Riecht stark nach Coniin. } & & \\ -2C_{12}H_{15}NS+2HCl+PtCl_4. & Gelber, krystallinischer Niederschlag (aus Alkohol).} & & \\ F\colon 156-157^0. & & \\ Pikrat & & \\ C_{12}H_{15}NS+C_6H_2O_7N_2. & & \\ F\colon 126^0. & \text{Schwer löslich in Alkohol}. \end{array}$

2. 4-Methyl-5-āthyl-2-phenyl- Δ^2 -oxazolin $C_{12}H_{15}ON = \begin{array}{c} CH_2 \cdot HC - N \\ C_2H_5 \cdot HC \cdot Q \cdot C \cdot C_6H_5 \cdot HC \cdot Q \cdot C_6H_5 \cdot C_6H$

3. O.N-Āthylen-[3-amino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthol-(2)], 5.6.1'.2'.3'.4'-Hexahydro-[naphthol-2'.3':2.3-(1.4-oxazin)]'), "Naphthalanmorpholin' C₁₂H₁₅ON = C₆H₄·CH₂·CH·NH·CH₂.

B. Beim Erwärmen āquivalenter Mengen von Tetrahydronaphthylenoxyd (Bd. XVII, S. 64) mit β-Amino-āthylalkohol im geschlossenen Gefāß auf dem Wasserbad und Erhitzen des öligen Reaktionsprodukts mit 60% jeger Schwefelsäure auf 150—160% (Knorr, A. 307, 173; D. R. P. 105498; C. 1900 I, 737; Frdl. 5, 811). — Prismen. F: 62—63°. Kp₇₄₄: 312°. Mit Wasserdampf flüchtig. Schwer löslich in Wasser, sonst leicht löslich. Fällungen mit Metallsalzen: K. — Wirkt einschläfernd. — Hydrochlorid. Prismen (aus absol. Alkohol). F: 275°. Leicht löslich in Wasser. — C₁₂H₁₅ON + HCl + AuCl₃ + H₂O. Prismen. Schmilzt, rasch erhitzt, bei ca. 225° unter Gasentwicklung. — 2C₁₃H₁₅ON + 2 HCl + PtCl₄. Blättchen oder Prismen (aus verd. Salzsäure). Schmilzt, rasch erhitzt, bei ca. 225° unter Gasentwicklung. — Pikrat C₁₂H₁₆ON + C₆H₂O₇N₂. Krystalle (aus Wasser). F: ca. 250° (Zers.). Sehr schwer löslich in heißem Wasser.

"N-Methyl-naphthalanmorpholin" $C_{13}H_{17}ON=C_{13}H_{14}ON\cdot CH_3$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung aus Tetrahydronaphthylenoxyd und β -Methylamino-athylalkohol (Knorr, A. 307, 181; D. R. P. 105498; C. 1900 I, 737; Frdl. 5, 811). — Krystalle. F: 57—58°. Kp₇₅₂: 317° (korr.). Mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in Alkohol, Äther,

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Aceton und Benzol, schwer in Wasser. — $C_{12}H_{17}ON + HCl + AuCl_2$. Blättchen (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 235° . — $2C_{12}H_{17}ON + 2HCl + PtCl_2$. Würfelförmige Krystalle. F: ca. 250° (Zers.). — Pikrat $C_{12}H_{17}ON + C_{4}H_{2}O_{7}N_{2}$. Prismen (aus Wasser). F: $206-208^{\circ}$.

Hydroxymethylat $C_{14}H_{21}O_2N=C_{12}H_{14}ON(CH_2)_2\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht bei Einw. von tüberschüssigem Methyljodid auf N-Methyl-naphthalanmorpholin in Methanol (KNORR, A. 307, 183). — Eine Lösung des Hydroxyds erhält man beim Behandeln einer Lösung des Jodids mit Silberoxyd (K., A. 307, 183). — Die wäßr. Lösung des Hydroxyds reagiert stark alkalisch; gibt mit Kaliumeadmiumjodid, Kaliumwismutjodid und Phosphormolybdänsäure sehr schwer lösliche Niederschläge (K., A. 307, 183, 184). Beim Eindampfen der konzentrierten wäßrigen Lösung des Hydroxyds erhält man Naphthalin und β-Dimethylamino-āthylalkohol (K., A. 307, 184). Dieselben Produkte entstehen bei längerem Kochen des Jodids mit starker Natronlauge; als Zwischenprodukt bildet sich [β-Dimethylamino-āthyl]-[1.2-dihydro-naphthyl-(2)]-āther (Bd. VI, S. 589) (K., B. 32, 744, 748; A. 307, 184). — Jodid $C_{14}H_{20}ON\cdot I$. Nadeln (aus Wasser) (K., A. 307, 183). — Pikrat. Spieße (aus Wasser). F: 206—208° (K., A. 307, 184).

"N-Äthyl-naphthalanmorpholin" $C_{14}H_{19}ON = C_{12}H_{14}ON \cdot C_{2}H_{5}$. B. Analog Naphthalanmorpholin aus Tetrahydronaphthylenoxyd und β -Äthylamino-äthylalkohol (Knorr, A. 307, 186; D. R. P. 105498; C. 1900 I, 737; Frdl. 5, 813). — Flüssigkeit. Kp₇₅₈: 322° (korr.). Mit Wasserdampf flüchtig. — Hydrochlorid. Prismen (aus Alkohol). F: 237° bis 238°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — $2C_{14}H_{19}ON + 2HCl + PtCl_4 + 6H_3O$. Krystalle (aus Wasser). F: ca. 220° (Zers.). — Pikrolonat. Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 236° (Zers.).

Hydroxymethylat $C_{15}H_{23}O_2N = C_{12}H_{14}ON(C_2H_5)/CH_2)\cdot OH$. — Jodid $C_{15}H_{22}ON\cdot I$. B. Bei der Einw. von Methyljodid auf N-Athyl-naphthalanmorpholin in Methanol (KNORR, A. 307, 187). Krystallinisch. Zersetzt sich gegen 205°. Leicht löslich in heißem Wasser.

"N-[β -Oxy-äthyl]-naphthalanmorpholin" $C_{14}H_{19}O_{2}N=C_{18}H_{14}ON\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot OH$. B. Analog Naphthalanmorpholin aus Tetrahydronaphthylenoxyd und Bis-[β -oxy-äthyl]-amin (Knore, A. 307, 178; D. R. P. 105498; C. 1900 I, 737; Frdl. 5, 813). Beim Erhitzen von Naphthalanmorpholin mit überschüssigem Äthylenoxyd auf 100° (K., A. 307, 177). — Blättchen oder Prismen (aus Wasser), Krystalle (aus Aceton). F: 105—108°. Kp₁₆₀: ca. 300°. Leicht löslich in Alkohol, Essigester und Benzol, löslich in Äther, schwer löslich in Ligroin. Löslich in ca. 4 Tln. Aceton bei Zimmertemperatur und in 60 Tln. siedendem Wasser. Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch. — Chloroaurat. Spieße (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 213°. — $2C_{14}H_{19}O_{2}N+2HCl+PtCl_{4}$. Krystalle. Zersetzt sich gegen 235°. — Pikrolonat $C_{14}H_{19}O_{2}N+C_{10}H_{5}O_{5}N_{4}$. Prismen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 245°.

"N-Benzoyl-naphthalanmorpholin" $C_{19}H_{19}O_{2}N=C_{19}H_{14}ON\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus Naphthalanmorpholin und Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Knorr, A. 307, 177). — Blättchen (aus Alkohol). F: 194°.

"N-Nitroso-naphthalanmorpholin" $C_{12}H_{14}O_2N_3 = C_{12}H_{14}ON\cdot NO$. B. Beim Versetzen einer Lösung von Naphthalanmorpholin in Schwefelsäure mit Natriumnitrit-Lösung (KNORR, A. 307, 176; D. R. P. 105498; C. 1900 I, 737; Frdl. 5, 813). — Nadeln (aus Alkohol). F: 161°. — Gibt mit rauchender Salzsäure in der Kälte ein krystallinisches Hydrochlorid, in der Wärme findet Rückbildung von Naphthalanmorpholin statt.

7. 4.4.6-Trimethyl-2-phenyl- Δ^2 -dihydro-1.3-oxazin $C_{13}H_{17}ON=$

 $H_3C \cdot C(CH_3)_3 \cdot N$ $CH_3 \cdot HC \longrightarrow C \cdot C_6H_5$ B. Man behandelt bromwasserstoffsaures δ-Brom- β -amino- β -amino-Brom-pertan mit Benzoylchlorid und Kalilauge und destilliert das Reaktionsprodukt mit Wasserdampf (Kahan, B. 80, 1319). — Blätter. F: 32°. Riecht charakteristisch. — $2C_{13}H_{17}ON + 2HCl + PtCl_4$. Rötliche Blättchen. Schwer löslich in Wasser. — Pikrat $C_{13}H_{17}ON + C_6H_2O_7N_3$. Gelbe Säulen (aus Alkohol). F: 162,5—164°.

4.4.6 • Trimethyl • 2 • phenyl • Δ^2 • dihydro • 1.3 • thiaxin $C_{13}H_{17}NS =$

H₂U·C(CH₂)₂·N CH₂·HC — 8 — C·C₆H₅. B. Beim Erhitzen von bromwasserstoffsaurem δ-Brom- β -aminoβ-methyl-pentan mit Thiobenzamid auf 118—127° (Kahan, B. 30, 1320). — Tafeln. F: 34°. — 2C₁₂H₂₇NS + 2HCl + PtCl₄. Helirot. Zersetzt sich bei 223°. — Pikrat C₁₂H₁₇NS + C₆H₂O₂N₂. Gelbe, rhomboederähnliche Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 152°.

G. Stammkerne C_nH_{2n-11}ON.

1. Stammkerne C.H.ON.

1. 3 - Phenyl - isoxazol $C_9H_7ON = \frac{HC - C \cdot C_6H_5}{HC \cdot O \cdot N}$. B. Neben wenig 5-Phenyl-

isoxazol beim Erwärmen von "Oxymethylenacetophenon-sesquioxim" (Bd. VII, S. 679) mit konz. Salzsäure (Claisen, B. 42, 65 Anm. 1; Cl., Priv.-Mitt.). — Aromatisch riechende Flüssigkeit, die in Eiswasser erstarrt (Cl., Priv.-Mitt.). Kp₇₅₇: 252—253° (korr.; geringe Zersetzung) (Cl., Priv.-Mitt.). — Bleibt beim Aufbewahren mit Natriumäthylat-Lösung oder alkoh. Alkalilauge bei gewöhnlicher Temperatur einige Zeit unverändert, zerfällt aber beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge bald in Kaliumacetat und Benzonitril (bezw. Benzamid) (Cl., B. 36, 3673). — Gibt mit alkoh. Quecksilberchlorid-Lösung keine Fällung (Cl., Priv.-Mitt.).

 $\textbf{4-Nitro-8-phenyl-isoxasol} \ \, \mathrm{C_9H_6O_3N_2} = \frac{\mathrm{O_2N \cdot C - - C \cdot C_6H_5}}{\mathrm{HC \cdot O \cdot N}}. \ \, \textit{B.} \ \, \text{Neben anderen Ver-}$

bindungen bei der Einw. nitroser Gase auf Zimtaldehyd in Eisessig unter Kühlung (Wieland, A. 328, 160, 195, 243, 245). — Blaßgelbe Prismen (aus Methanol). F: 116°. Mit Wasserdampf flüchtig. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln in der Kälte, leicht in der Wärme. — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in der Wärme Benzoesäure. Wird durch Säuren nicht verändert. Löst sich in mäßig konzentrierter wäßriger Natronlauge mit gelber Farbe und wird aus dieser Lösung durch Kohlensäure wieder unverändert gefällt; bei längerem Aufbewahren oder beim Erwärmen der alkal. Lösung tritt Zersetzung unter Bildung von Benzonitril ein. Löst sich farblos in alkoh. Kalilauge und wird bei sofortigem Ansäuern größtenteils wieder ausgefällt, dagegen beim Stehenlassen der Lösung oder beim Erwärmen in Benzonitril, Nitromethan und Kohlendioxyd zerlegt. Beim Behandeln der methylalkoholischen Lösung mit alkoh. Kalilauge bilden sich Benzonitril, Nitroessigsäuremethylester, eine Verbindung C₁₁H₇O₆N₃ (s. u.) und andere Produkte.

Verbindung $C_{11}H_7O_6N_3 = \begin{array}{c} O_2N \cdot C \cdot CH \cdot CH(NO_2) \cdot C \cdot C_6H_5 \\ OC & O & \end{array}$ (?). B. Neben anderen

Produkten beim Behandeln einer methylalkoholischen Lösung von 4-Nitro-3-phenyl-isoxazol mit alkoh. Kalilauge (Wieland, A. 328, 204, 206, 250). — Gelbe Tafeln (aus Äther). Löslich in Wasser. — Wird durch Mineralsäure in der Wärme unter Entwicklung von Stickoxyden verharzt. — $\mathrm{KC_{11}H_6O_6N_3}$ (über Schwefelsäure getrocknet). Orangerote Nadeln (aus Wasser). Explosiv. Beständig gegen Alkalilauge. — Silbersalz. Gelb, krystallinisch.

2. $\emph{5-Phenyl-isoxazol}$ $C_9H_7ON = \frac{HC-CH}{C_8H_6 \cdot \dot{C} \cdot O \cdot \dot{N}}$. $\emph{B}.$ Beim Erhitzen von Phenyl-

propiolaldehyd mit salzsaurem Hydroxylamin und wasserfreiem Natriumacetat in Alkohol (Moureu, Delange, Bl. [3] 31, 1336; C. r. 138, 1341). Aus dem Oxim des Phenylpropiolaldehyds beim Zusatz einer Spur Alkalilauge zur wäßr. Suspension (Claisen, B. 36, 3671). Bei der Einw. von Acetylchlorid auf Benzoylacetaldoxim (Cl., Stock, B. 24, 131, 134). In geringer Menge neben 3-Phenyl-isoxazol beim Erwärmen von "Oxymethylenscetophenonsesquioxim" (Bd. VII, S. 679) mit konz. Salzsäure (Cl., B. 42, 65 Anm. 1; Cl., Priv.-Mitt.). — Nadeln. F: 18—22° (M., D.), 22—23° (Cl., St.). Kp₁₇: 131° (M., D.); Kp₇₅₇: 256° (korr.) (Cl., Priv.-Mitt.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol (Cl., St.). Unlöslich in kalter verdünnter Alkalilauge (Cl., St.). — Geht beim Erwärmen mit verd. Alkalilauge allmählich, bei Einw. von kalter Natriumäthylat-Lösung sofort in ω -Cyan-acetophenon über (Cl., St.). Wird durch Salzsäure nicht verändert (M., D.). — Gibt mit alkoh. Quecksilberchlorid-Lösung einen Niederschlag (Cl., Priv.-Mitt.).

3. 2-Phenyl-oxazol $C_6H_7ON = \frac{\dot{HC}-N}{H\dot{C}\cdot O\cdot \dot{C}\cdot C_6H_5}$.

2-Phenyl-thiazol $C_0H_7NS = \frac{HC-N}{HC\cdot S\cdot C\cdot C_0H_5}$. B. Beim Erhitzen von Thiobenzamid

mit α.β-Dichlor-diāthylāther in alkoh. Natriumacetat-Lösung im Rohr im Wasserbad (Hubacher, A. 259, 234). — Flüssigkeit. Erstarrt nicht in einer Kältemischung. Kp₇₃₃: 267° bis 269° (korr.). Löst sich leicht in Säuren und wird durch viel Wasser wieder ausgefällt. — C₂H₇NS + HCl + 2 H₂O. Tafeln. F: 61—62°. — 2C₂H₇NS + 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₂O. Gelb, krystallinisch. F: 173—175° (Zers.). — Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 124—125°. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol.

 $\begin{array}{ll} \textbf{4-Phenyl-oxazol} & C_0H_7\mathrm{ON} = \frac{C_0H_8\cdot C-N}{H_0^2\cdot O\cdot CH}. & \text{Zur Konstitution vgl. Hantzsch,} \end{array}$

B. 21. 945. — B. Beim Verschmelzen von ω-Brom-acetophenon mit Formamid (Blümlein, B. 17, 2578, 2580; Lewy, B. 20, 2578). — F: +6° (L.). Kp: 220—222° (unkorr.) (L.). Mit Wasserdampf flüchtig (L.). Leicht löslich in den ühlichen Lösungsmitteln außer in Wasser (B.). — Salze: L. — C, H, ON + HCl. Blättchen. F: ca. 80°. — 2C, H, ON + 2 HCl + PtCl. +2H₂O. Gelbe Nadeln.

4-Phenyl-thiasol $C_0H_7NS = \frac{C_0H_5 \cdot C - N}{HC \cdot S \cdot CH}$. B. Beim Behandeln von 2-Nitrosimino-

4-phenyl-thiazolin (Syst. No. 4279) mit siedendem Alkohol (POPP, A. 250, 279; vgl. WOHMANN, A. 259, 277; SCHATZMANN, A. 261, 14). In geringer Menge hei der Zinkstaub-Destillation von 4-Phenyl-thiazolon-(2) (Syst. No. 4279) (ARAPIDES, A. 249, 25). — Krystalle (aus Wasser). F: 52° (P.). Kp: 273° (korr.) (P.). Mit Wasserdampf flüchtig (P.). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser und in anderen gehräuchlichen Lösungsmitteln (P.). — Besitzt einen an Diphenylamin erinnernden Geruch (A.; P.). — Salze: P. — Hydrochlorid. Nadeln. F: 80°. Wird beim Erwärmen mit Wasser hydrolysiert. — Chloroaurat. Nadeln (aus Alkohol). F: 174—175° (Zers.). Fast unlöslich in Wasser. — Quecksilherchlorid-Doppelsalz. Nadeln. F: 152—153°. — 2C₆H₇NS + 2HCl + PtCl₄ + 2H₈O. Bräunlichgelbe Nadeln. F: 196°. — Pikrat. F: 164—165°.

2. Stammkerne C₁₀H₉ON.

- Stammkerne $O_{10}H_{9}ON = \frac{HC \cdot CH_{2} \cdot N}{HC O C \cdot C_{5}H_{5}}$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Behandeln von β-Benzamino-propionaldehyd-diathylacetal (Bd. IX, S. 211) mit wäßr. Oxalsäure-Lösung (Wohl, B. 34, 1921). — Krystalle (aus Alkohol). F: 171°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Petroläther und Benzol, leicht in Alkohol, Ather, Aceton und Chloroform.
- $\textbf{3-Methyl-5-phenyl-isoxazol} \ \ C_{10}H_{\mathfrak{g}}ON = \frac{HC--C\cdot CH_{\mathfrak{g}}}{C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}}\cdot C\cdot O\cdot N}. \ \ B. \ \ Bei \ der \ Einw.$ von Natronlauge auf [α-Chlor-benzal]-acetonoxim (Goldschmidt, B. 28, 1532). Beim Erhitzen von Acetylphenylacetylen mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumacetat in verd. Alkohol (Moureu, Brachin, C. r. 137, 796; Bl. [3] 31, 344). Beim Erhitzen von Benzoylaceton mit überschüssigem salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol (Ceresole, B. 17, 812) oder beim Erwärmen von Natrium-benzoylaceton mit 1 Mol salzsaurem Hydroxylamin in wäßr. Lösung (Claisen, Lowman, B. 21, 1150; vgl. Cl., Stock, B. 24, 136; Cl., B. 40, 3910). — Blättchen (aus Petroläther oder Alkohol). F: 67—68° (Cl., L.), 68° (M., B.). Kp₁₉: 151—152° (M., B.); Kp: 262—264° (Cl., L.). Mit Wasserdampf flüchtig (Ce.; G., B. 28, 1532; M., B.). Leicht löslich in Chloroform, Aceton, Schwefelkohlenstoff und Benzol, schwerer in Ligroin, unlöslich in Wasser (CE.). Löst sich in konz. Säuren und wird aus dieser Lösung durch Wasser wieder gefällt (G., B. 28, 1532; M., B.). — Ist gegen Alkalilauge sowie gegen Alkaliäthylat-Lösung beständig (Cl., L.; Cl., St.; Cl., B. 36, 3672; vgl. Cz.). Liefert beim Erhitzen mit überschüssigem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 240° 3-Methyl-5-phenyl-pyrazol (Bd. XXIII, S. 186) (G., B. 28, 2952). — Giht mit alkoh. Cadmiumchlorid-Lösung eine weiße, krystallinische Fällung (CL., Priv.-Mitt.).
- 3. 5-Methyl-3-phenyl-isoxazol $C_{10}H_{0}ON = \frac{HC-C\cdot C_{0}H_{0}}{CH_{1}\cdot C\cdot O\cdot N}$. Beim Erhitzen von β-Äthoxy-α-benzoyl-α-propylen mit salzsaurem Hydroxylamin in wäßrig-methylalkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad (Claisen, B. 40, 3910; Cl., Priv.-Mitt.). — Nadeln. F: 42—43° (Cl., B. 40, 3910). Kp: 277—278° (Cl., Priv.-Mitt.). — Giht mit alkoh. Cadmiumchlorid-Lösung keine Fällung (Cl., Priv.-Mitt.).

 $\textbf{4-Nitro-5-methyl-8-phenyl-isoxasol} \quad C_{10}H_{8}O_{3}N_{2} = \begin{array}{c} O_{2}N\cdot C - C\cdot C_{6}H_{5} \\ CH_{3}\cdot C\cdot O\cdot N \end{array}$ w-Nitro-w-acetyl-acetophenon-oxim beim Kochen mit konz. Salzsaure oder beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat auf 120° (WIELAND, A. 329, 248, 260). — Krystalle (aus Methanol). F: 48°. Mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln außer in Wasser. Löst sich leicht in Alkalilauge mit gelber Farbe

und wird aus dieser Lösung durch Säuren unverändert gefällt.

4. 2-Methyl-4-phenyl-oxazol $C_{10}H_0ON = \frac{C_0H_5 \cdot C - N}{HC \cdot O \cdot C \cdot CH_3}$. Zur Konstitution vgl. Hantzsch, B. 21, 945. — B. Beim Erhitzen von ω -Brom-acetophenon mit Acetamid

auf 120—130° (Bl. BLEEN, B. 17, 2578; Lewy, B. 20, 2576). — Nadeln (aus Alkohol oder Ather). F: 45° (B.; L., B. 20, 2577). Kp: 241—242° (unkorr.) (B.; L., B. 20, 2577). Mit Wasserdampf flüchtig (B.; L., B. 20, 2576). Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (B.; L., B. 20, 2577) außer in Wasser (B.). — Liefert beim Behandeln mit schwach angesäuerter Kaliumpermanganat-Lösung Benzoesäure (L., B. 21, 924). Bei der Einw. ven Natrium in siedendem Alkohol bildet sich 2-Methyl-4-phenyl-oxazolidin (S. 37) (L., B. 21, 926). Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor im Rohr auf 210° eine Verbindung C₁₆H₁₆ [Öl; erstarrt noch nicht bei —15°; Kp: 270—280°; vielleicht identisch mit α.γ-Diphenyl-butan(?), Bd. V, S. 616] (L., B. 21, 928). — C₁₀H₄ON + HCl. Nadeln (L., B. 20, 2577). Leicht löslich in heißer konzentrierter Salzsäure (B.). Wird durch Wasser hydrolysiert (B.; L., B. 20, 2577). — 2C₁₀H₄ON + H₅SO₄ (bei 100°). Blättchen. Wird durch kaltes Wasser hydrolysiert (L., B. 20, 2577). — 2C₁₀H₄ON + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O (bei 100°). Orangefarbene Nadeln. F: 130—140° (Zers.) (L., B. 20, 2578). Löslich in organischen Lösungsmitteln und in viel kaltem Wasser.

2-Methyl-4-[4-nitro-phenyl]-oxazol $C_{10}H_8O_3N_6 = \frac{O_6N \cdot C_6H_4 \cdot C - N}{H \cdot C \cdot O \cdot C \cdot CH_3}$. B. Bei der Einw. von rauchender Salpetersäure auf 2-Methyl-4-phenyl-oxazol (Lewy, B. 21, 925). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F:156—157°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser und verd. Säuren. Löst sich in konz. Säuren und wird durch Wasser wieder gefällt. — Gibt beim Behandeln mit schwach angesäuerter Kaliumpermanganat-Lösung 4-Nitro-benzoesäure.

2-Methyl-4-phenyl-thiasol $C_{10}H_9NS = \frac{C_8H_5\cdot C-N}{H_0^{"}\cdot S\cdot C\cdot CH_9}$. B. Beim Erhitzen von Thioacetamid mit ω -Brom-acetophenon (Hantzsch, B. 21, 943; A. 250, 269). — Krystalle. F: 68,5°; Kp: 284° (korr.) (H., A. 250, 269). — Bleibt beim Behandeln mit Natrium in absol. Alkohol unverändert (SCHATZMANN, A. 261, 7). Wird auch von konz. Ammoniak bei 280° nicht angegriffen (SCH.). — Chloroplatinat. F: 194° (SCH.).

5. 4-Methyl-2-phenyl-oxazol $C_{10}H_9ON= \frac{CH_3 \cdot C - N}{H^{\circ} \cdot O \cdot C \cdot C_6H_5}$. Zur Konstitution vgl. Hantzsch, B. 21, 944. — B. Beim Erhitzen von Chloraceton mit Benzamid (Lewy, B. 21, 2193). — Öl. Erstarrt noch nicht bei —16° (L.). Kp: 238—241° (L.). Mit Wasserdampf flüchtig (L.). Löst sich in Säuren und wird aus dieser Lösung durch Wasser unverändert gefällt (L.). — Liefert beim Erhitzen mit überschüssigem konzentriertem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 220—230° 4-Methyl-2-phenyl-imidazol (Bd. XXIII, S. 190) (L.). — $2C_{10}H_9ON + 2HCl + PtCl_4 + 2H_9O$. Heligelbe Nadeln (aus angesäuertem Wasser). F: 170° (L.).

F: 170° (L.). $\begin{array}{l} \textbf{4-Methyl-2-phenyl-thiazol} \quad C_{10}H_9NS = \frac{CH_2 \cdot C - N}{H_0^{\prime\prime} \cdot S \cdot C \cdot C_0H_0} \cdot \quad \textit{B. Aus Thiobenzamid} \\ \text{und Chloraceton in Alkohol (Hubacher, A. 259, 236). Beim Erhitzen von 4-Methyl-2-phenyl-thiazol-carbonsäure-(5) über den Schmelzpunkt (H.). — Öl von fruchtartigem Geruch. Kp734: 278,8—279,3° (korr.). \\ \end{array}$

4-Methyl-2-phenyl-selenazol $C_{10}H_0NSe = \frac{CH_0 \cdot C - N}{HC \cdot Se \cdot C \cdot C_0H_0}$. B. Aus Selenobenzamid und Chloraceton in wenig Alkohol (G. Hofmann, A. 250, 316). — Blaßgelbes Öl von fruchtartigem Geruch. Kp_{787} : 282—283°. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in anderen Lösungsmitteln. — $2C_{10}H_0NSe + 2HCl + PtCl_0$. Blaßgelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser unter teilweiser Zersetzung.

6. Chinaldin-1.2-oxyd C₁₆H₅ON, s. nebenstehende Formel. Vgl. dazu Chinaldin-N-oxyd (Bd. XX, S. 390).

3. Stammkerne C₁₁H₁₁ON.

1. 3-Athyl-5-phenyl-isoxazol $C_{11}H_{11}ON = \frac{HC-C\cdot C_6H_5}{C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Beim Erhitzen von Propionylphenylacetylen mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumacetat in verd. Alkohol (Moureu, Brachin, $C. \tau. 137, 796; Bl. [3] 31, 345$). Aus α -Athoxy- β -propionylstyrol beim Erhitzen mit salzsaurem Hydroxylamin bei Gegenwart von Natriumacetat oder Natriumacarbonat in verd. Alkohol (M., B., $C. \tau. 139, 295; Bl. [3] 33, 145$). — Öl. Erstarrt

in einem Kältegemisch und schmilzt zwischen —6° und —2° (M., B., Bl. [3] 31, 345). Kp_{1e}: 157—158°; D₂°: 1,0766 (M., B., C. r. 137, 796; Bl. [3] 31, 345). Löst sich in konz. Salzsäure und wird aus dieser Lösung durch Wasser wieder gefällt (M., B., C. r. 137, 796; Bl. [3] 31, 345; 33, 145).

2. 2-Styryl- Δ^3 -oxazolin $C_{11}H_{11}ON = \frac{H_1C - N}{H_1C \cdot O \cdot C \cdot CH \cdot C_0H_5}$. B. Beim Kochen von Zimtsäure- $[\beta$ -brom-äthylamid] mit alkoh. Kalilauge (ELFELDT, B. 24, 3225). — Ligroinhaltige Krystalle (aus Ligroin), die an der Luft ligroinfrei werden. Krystallisiert aus Ligroin bei schnellem Abkühlen der Lösung bisweilen ligroinfrei. Schmilzt ligroinhaltig bei 55—56°, ligroinfrei bei 52—53°. — $2C_{11}H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbes Krystallpulver. F: 193° bis 194° (Zers.). — Pikrat $C_{11}H_{11}ON + C_0H_3O_7N_2$. Gelbe Nadeln. F: 188—189°.

3. 2-Åthyl-4-phenyl-oxazol $C_{11}H_{11}ON = \frac{C_6H_5 \cdot C_-N}{H_0^{"} \cdot O \cdot C_2H_5}$ 2-Åthyl-4-phenyl-thiasol $C_{11}H_{11}NS = \frac{C_6H_5 \cdot C_-N}{H_0^{"} \cdot S \cdot C_2H_5}$. B. Bei schwachem Erfermen von Thioproniones weemid mit en Brom secton benegin wenig Albebel (Hyprogram)

wärmen von Thiopropionsäureamid mit ω -Brom-acetophenon in wenig Alkohol (Hubacher, A. 259, 231). — Öl. Kp₇₃₉: 296,2° (korr.). Unlöslich in Wasser; mit Alkohol und Äther in jedem Verhältnis mischbar. Löslich in Säuren. — Hydrobromid. Nadeln. F: 68—70°. Verliert beim Trocknen Bromwasserstoff. Wird durch Wasser hydrolysiert. — $2C_{11}H_{11}NS + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelb, krystallinisch. F: 128—129°.

4. Stammkerne $C_{12}H_{13}ON$.

1. $2\text{-}Styryl-\Delta^2\text{-}dihydro-1.3\text{-}oxazin$ $C_{12}H_{13}ON = H_2C \cdot CH_2 \cdot N$ $H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Beim Erhitzen von Zimtsäure-[γ -brom-propylamid] mit alkoh. Kalilauge (ELFELDT, B. 24, 3227). — Ligroinhaltige Nadeln (aus Ligroin), die im Exsiccator ligroinfrei werden. F (ligroinfrei): $55-56^\circ$. — $2C_{12}H_{13}ON + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Nadeln. Zersetzt sich bei $192-193^\circ$. — Pikrat $C_{12}H_{13}ON + C_6H_5O_7N_3$. F: 196° . Schwer löslich.

2. 3-Propyl-5-phenyl-isoxazol $C_{12}H_{13}ON = \frac{HC - C \cdot CH_2 \cdot C_2H_5}{C_4H_5 \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. Beim Erhitzen von Butyrylphenylacetylen mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumacetat in verd. Alkohol (Moureu, Brachin, C. r. 137, 796; Bl. [3] 31, 346). Aus α -Athoxy- β -butyryl-styrol oder aus α -Phenoxy- β -butyryl-styrol beim Erhitzen mit salzsaurem Hydroxylamin bei Gegenwart von Natriumacetat oder Natriumarbonat in verd. Alkohol (M., B., C. r. 139, 295, 296; Bl. [3] 33, 144, 146). — Ol. Erstarrt in einem Kältegemisch zu Krystallen, die zwischen -3° und $+10^{\circ}$ schmelzen (M., B., Bl. [3] 33, 144). Kp₁₅: 159—162°; Kp₂₆: 171—172° (M., B., Bl. [3] 33, 144, 146). D₀⁽¹⁾: 1,0536 (M., B., C. r. 137, 796; Bl. [3] 31, 347). Löst sich in konz. Salzsäure und wird aus dieser Lösung durch Wasser gefällt (M., B., C. r. 137, 796; Bl. [3] 31, 347; 33, 144).

3. \mathcal{B} -Methyl-2-styryl- Δ^2 -oxazolin $C_{12}H_{13}ON = H_2C$ —N

CH₃·HC·O·C·CH·CcH₅·B.

Aus Zimteäure-[β -brom-propylamid] beim Erhitzen mit Wasser oder alkoh. Kalilauge (Elfridt, B. 24, 3226). — Ligroinhaltige Krystalle (aus Ligroin), die an der Luft oder schneller über konz. Schwefelsäure ligroinfrei werden. Schmilzt ligroinfrei bei ca. 80—81°. Mit Wasserdampf flüchtig. — $2C_{12}H_{13}ON + 2HCl + PtCl_4$. F: 197—198° (Zers.). — Pikrat $C_{12}H_{12}ON + C_6H_2O_7N_2$. Nadeln. F: 182—183°.

H. Stammkerne $C_nH_{2n-13}ON$.

1. Stammkern C10H7ON, Formel I.

Sultam der Naphthylamin - (1) - sulfonsäure - (8), Naphthsultam C₁₀H₇O₂NS, Formel II. B. Beim Erhitzen des Kaliumsalzes der Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) mit Phosphoroxychlorid auf 130° (Dannerth, Am. Soc. 29, 1320).

— Nadeln (aus Wasser). F: 177—178°. Löslich in heißem Wasser, Äther, warmem Benzol, Chloroform, Eisessig und

Alkohol; viele dieser Lösungen besitzen grüne Fluorescenz; löslich in Alkalilaugen unter Salzbildung. — Liefert bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,45) 2.4-Dinitronaphthsultam, beim Erhitzen mit überschüssiger rauchender Salpetersäure 5.7-Dinitronaphthalin-sulfonsäure-(1) (D.). Gibt bei der Kalischmelze 8-Amino-naphthol-(1) bezw. 1.8-Dioxy-naphthalin(D.). Beim Kochen mit Acetanhydrid erhält man N-Acetyl-naphthsultam (s. u.) (ZINOKE, JÜLICHER, A. 411 [1916], 196; vgl. D.). Kuppelt in alkal. Lösung leicht mit Diazoverbindungen (D.). — Gibt mit alkal. Erden schwer lösliche Niederschläge, die durch verd. Salzsäure zerlegt werden; gibt mit Kaliumdichromat in essigsaurer und mit Ferrichlorid in alkoh. Lösung blaue Niederschläge; liefert beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure und Amylnitrit eine rote, krystallinische Verbindung (D.). — NaC₁₀H₄O₂NS. Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol) (D.).

N-Äthyl-naphthsultam $C_{13}H_{11}O_3NS = C_{10}H_6 < N \cdot C_2H_5$. B. Analog N-Methyl-naphthsultam (Dannerth, Am. Soc. 29, 1321). — Krystalle (aus Alkohol). F: 85°. Die alkoh. Lösung fluoresciert grün.

N-Acetyl-naphthsultam $C_{18}H_9O_3NS = C_{10}H_6 {\stackrel{\cdot}{\downarrow}}_{SO_3}^{N \cdot CO \cdot CH_3}$. Zur Konstitution vgl. Zincke, Jülicher, A. 411 [1916], 196. — B. Beim Kochen von Naphthsultam mit Essigsäureanhydrid (Z., J.; vgl. Dannerth, Am. Soc. 29, 1324). — Krystalle (aus Alkohol). F: 1880 (D.). Löslich in Chloroform, Essigsäure und Benzol (D.). Löslich in $50^0/_0$ iger Natronlauge unter Bildung eines gelben Natriumsalzes; beim Ansäuern wird Naphthsultam regeneriert (D.). — Nitrierung: D.

2.4 - Dibrom - naphthsultam C₁₀H₅O₃NBr₂S, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Zincke, Jülichee, A.
411 [1916], 197. — B. Durch Einw. von Brom auf Naphthsultam in essigsaurer Lösung (Dannerth, Am. Soc. 29, 1322). — Krystalle (aus Chloroform). F: 239°.

2.4 - Dinitro - naphthsultam C₁₀H₅O₈N₃S, s. nebenstehende Formel.

B. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,45) auf Naphthsultam (Dannerth, Am. Soc. 29, 1323). Aus Naphthsultam-disulfonsäure-(2.4) und Salpeter-Schwefelsäure (D.; Bayer & Co., D. R. P. 210 222; C. 1909 II, 83; Frdl.

9, 178) oder Salpetersäure (B. & Co.). — Acetonhaltige Krystalle (aus No2 Aceton), blaßgelbes Pulver. F: ca. 262° (Zers.) (B. & Co.), 259° (Zers.) (D.). Sehr schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol, leichter in heißem; löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen (B. & Co.).

2. $\alpha - [\alpha - Furyl] - \beta - [\alpha - pyridyl] - Athylen, Furfuryliden - CH <math>\alpha$ -picolin $C_{11}H_9ON$, s. nebenstehende Formel. B. Durch längeres - CH:CH:CH:CO-CH Erhitzen gleicher Mengen α -Picolin und Furfurol mit etwas Zinkchlorid auf 160—170° (MERCK, B. 21, 2709). — Nadeln, die an der Luft braun werden. F: 51—53°. Destilliert im Vakuum. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Ather. — Wird durch Natrium und Alkohol in α -[α -Furyl]- β -[α -piperidyl]-āthan umgewandelt. — $C_{11}H_9ON + HCl + HgCl_4 + H_2O$. Gelber Nadeln. F: 133°. — $2C_{11}H_9ON + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelber Niederschlag oder mikroskopische Nadeln. Schmilzt bei 155° unter Zersetzung. — Pikrat $C_{11}H_9ON + C_9H_3O_7N_2$. Gelbe Nadeln. F: 185—190°.

3. Stammkerne $C_{12}H_{11}ON$.

1. [Naphtho - 2'.1':2.3 - (Δ^2 - dihydro - 1.4 - oxazin)] 1) (, β - Naphthomorpholin") $C_{12}H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. 4 - Methyl - [naphtho - 2'.1':2.3 - (Δ^2 - dihydro - 1.4 - oxazin)]

 $C_{18}H_{18}ON = C_{10}H_6 V_0 CH_2$. Bei der elektrolytischen Reduktion von N-Methyl- β naphthomorpholon (Syst. No. 4281) in Schwefelsäure, neben 1-Methyläthylamino-naphthol-(2)

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

(Lees, Shedden, Soc. 83, 760, 762). — Zähes, hellgelbes, blau fluorescierendes Öl. Kp₄₀: 220—222°. Unlöslich in Alkalilaugen. Gibt mit Ferrichlorid in alkoh. Lösung eine blaugrüne Färbung. — Salz der Sulfocamphylsäure (Bd. XI, S. 368) $C_{15}H_{12}ON + C_{5}H_{14}O_{5}S + H_{2}O$. Nadeln (aus Wasser). F: 196°.

Hydroxymethylat $C_{14}H_{17}O_2N = C_{10}H_6 \underbrace{\begin{array}{c} N(CH_3)_2(OH) \cdot CH_2 \\ CH_2 \end{array}}_{CH_2}$. — Jodid $C_{14}H_{10}ON \cdot I$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). Schmilzt bei 163—164° unter Entwicklung von Methyljodid (Lees, Shedden, Soc. 83, 763).

- 2. 2-α-Furyl-indolin C₁₂H₁₁ON, s. nebenstehende Formel.
 2.3.x.x.x.-Hexabrom-[2-α-thienyl-indolin] C₁₂H₂NBr₆S.

 NH CH: HC CH:
- 4. 5 Methyl-[naphtho-2'.1':2.3 (\(\alpha^2\) dihydro-1.4 \\
 oxazin]^1) (,,Methylnaphthomorpholin'') C₁₃H₁₃ON,
 s. nebenstehende Formel. B. Beim mehrstündigen Kochen von
 [1-Nitro-naphthyl-(2)]-oxysceton mit Zinn + rauchender Salzsäure
 in alkoh. Lösung (Stoermer, Franke, B. 31, 759). Nadeln (aus Methylalkohol). F: 95,5°.
 Färbt sich an der Luft allmählich violett bis braun. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. —
 C₁₃H₁₃ON + HCl. Nadeln (aus Alkohol). F: 229°. Wird durch Wasser hydrolysiert. Die wäßr. Lösung wird von Ferrichlorid tiefblau, dann grün und zuletzt gelb gefärbt. 2C₁₃H₁₃ON + 2HCl + PtCl₄. Braungelbe Krystalle. F: 237°. Sehr zersetzlich.
- 4-Acetyl-5-methyl-[naphtho-2'.1':2.3-(Δ^2 -dihydro-1.4-oxazin)] $C_{15}H_{15}O_2N=C_{10}H_0$ $C_{10}H_0$ C_{10}
- 4-Benzoyl-5-methyl-[naphtho-2'.1':2.3-(Δ ^2-dihydro-1.4-oxazin)] $C_{30}H_{17}O_3N = C_{10}H_6 \underbrace{\begin{array}{c} C_{10}H_6 \\ O \\ \end{array}}_{CH_2}CH_2$. B. Aus Methylnaphthomorpholin und Benzoylchlorid nach Schotten-Baumann (Stoermer, Franke, B. 31, 760). Krystalle (aus Alkohol). F: 183,5°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Äther.
- $\begin{array}{lll} \textbf{5-Methyl-[naphtho-2'.1':2.3-(4^3-dihydro-1.4-oxazin)]-carbons\"{a}ure-(4)-anilid} \\ \textbf{C}_{80}\textbf{H}_{18}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{3} &= \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{0} \\ & \textbf{O}_{0} \\ & \textbf{O}_{0} \\ & \textbf{C}_{10} \\ & \textbf{C}$
- 4-Nitroso-5-methyl-[naphtho-2'.1':2.3-(Δ^3 -dihydro-1.4-oxazin)] $C_{13}H_{13}O_2N_3=$ $N(NO)\cdot CH\cdot CH_3$. B. Durch Zufügen der berechneten Menge Isoamylnitrit zu der mit wenig Salzsäure versetzten alkoh. Lösung von Methylnaphthomorpholin (Stoermer, Franke, B. 31, 760). Citronengelbe Krystalle (aus Aceton). Färbt sich bei 150° gelbbraun, sintert bei 160—165° und schmilzt unter Tiefbraunfärbung bei 190—195°. Leicht löslich in Benzol und Aceton, sehr schwer in Äther, fast unlöslich in Petroläther.

5, 2.4-Diisobutyi-[naphtho-2'.1':5.6-(Δ⁵-dihydro-1.3-oxazin)]¹) C₃₀H₂₇ON, s. nebenstehende Formel.

3-p-Tolyl-2.4-diisobutyl-[naphtho-2'.1':5.6-(Δ⁵-di-hydro-1.3-oxazin)] C₂₇H₃₂ON =

C₁₀H₄ CH[CH₂·CH(CH₃)]·N·C₆H₄·CH₂

CH-CH₂·CH(CH₃).

B. Bei kurzem Erhitzen von α-Naphthol, p-Toluidin und Isovaleraldehyd (BETTI, G. 31 II, 213). — Nadeln (aus Alkohol). F: 191°. Gibt mit Ferrichlorid-Lösung in der Kälte keine Farbreaktion; beim Kochen entsteht eine intensive Carminrotfärbung, die beim Abkühlen nicht verschwindet.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

J. Stammkerne C_n H_{2n-15} ON.

1. Stammkerne C₁₁H₇ON.

1. O.N - Methenyl - [2 - amino - naphthol - (1)], [Naphtho-2'.1': 4.5-occazol]¹, β·Naphthoxazol C₁₁H₇ON, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2-Amino-naphthol-(1)-hydrochlorid mit reiner Ameisensäure und wasserfreiem Natriumformiat (O. Fischer, Römer, J. pr. [2] 73, 440). — Nadeln (aus Ligroin). F: 79°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und heißem Ligroin. — Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser, hei der Einw. von verd. Salzsäure und beim Kochen mit verd. Kalilauge.

2. O.N-Methenyl-[1-amino-naphthol-(2)], [Naphtho-1'.2':
4.5-oxazol] 1, α-Naphthoxazol C₁₁H₇ON, s. nebenstehende Formel.
B. Beim Kochen von 1-Amino-naphthol-(2)-hydrochlorid mit reiner Ameisensäure und wasserfreiem Natriumformiat (O. Fischer, Römer, J. pr. [2]
78, 438). — Blättchen (aus Ligroin). F: 63,5—64°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Chloroform, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. — Bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure entsteht x-Nitro-[naphtho-1'.2':4.5-oxazol]. Liefert beim Kochen mit Wasser 1-Formamino-naphthol-(2) (Bd. XIII, S. 679). Zersetzt sich beim Erhitzen mit Alkalilaugen. — C₁₁H₇ON + HgCl₂. Nadeln (aus Alkohol). F: 183—184°. — Pikrat C₁₁H₇ON + C₆H₃O₇N₃. Nadeln. F: 133—134°.

x-Nitro-[naphtho-1'.2':4.5-oxazol] $C_{11}H_6O_3N_2=(O_2N)C_{11}H_6ON$. B. Bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure auf [Naphtho-1'.2':4.5-oxazol] (O. Fischer, Römer, J: pr. [2] 73, 439). — Bräunlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 135°. Sehr schwer löslich in Alkohol.

8.N - Methenyl - [1 - amino - thionaphthol - (2)], [Naphtho - 1'.2':4.5 - thianol] $C_{11}H_7NS = C_{10}H_6 < \frac{N}{S} > CH$. B. In geringer Menge beim Erhitzen von Formyl- α -naphthyl-amin mit Schwefel (A. W. Hofmann, B. 20, 1799). — Krystalle (aus Benzol). F: 45—46° (H., B. 20, 2265 Anm.). — $2C_{11}H_7NS + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (H., B. 20, 1800).

2. Stammkerne C₁₉H₉ON.

1. 2.3; 5.6 - Dibenzo - 1.4 - oxazin, Phenoxazin (Phen-NH azoxin) C12H2ON, s. nebenstehende Formel. Die eingetragene Bezifferung bezieht sich auf die in diesem Handbuch gebrauchten, vom Namen ,,Phenoxazin" ahgeleiteten Namen. — B. Man erhitzt o-Aminophenol mit Brenzcatechin 40 Stdn. im mit Kohlendioxyd gefüllten Rohr auf ca. 260° und behandelt das Reaktionsprodukt wiederholt mit Alkohol und verd. Salzsäure (Bernthsen, B. 20, 943; Kehrmann, A. 322, 9; K., Nell, B. 47 [1914], 3108). — Blättchen (aus verd. Alkohol oder Benzol). F: 156° (K., A. 322, 10). Destilliert größtenteils unzersetzt (B.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwerer in verd. Alkohol, ziemlich schwer in Ligroin (B.). Die Lösungen in Alkohol und Benzol fluorescieren violett (K., A. 322, 10). — Giht bei der Einw. von Oxydationsmitteln, z. B. Brom oder Eisenchlorid in Benzol oder Alkohol unbeständige Phenazoxoniumsalze (vgl. bei Aminophenoxazin, Syst. No. 4344) (K., B. 34, 1624; A. 322, 11; 414 [1917], 158; K., Bours, B. 50 [1918], 1662; K., Sandoz, B. 50, 1667). Beim Behandeln von Phenoxazin mit überschüssigem Eisenchlorid in Essigsäure unter Kühlung und nachfolgenden Zersetzen der entstandenen Phenazoxoniumsalz-Lösung mit siedendem Wasser erhält man Phenoxazon-(2) (Syst. No. 4225) (K., SAAGER, B. 35, 341). Beim Versetzen mit überschüssigem Anilinhydrochlorid und Eisenchlorid in alkoh. Lösung bildet sich das Eisenchlorid-Doppelsalz des 2-Anilinophenazoxoniumchlorids (Syst. No. 4344) (K., B. 34, 1625; A. 322, 13). Liefert bei der Einw. von verd. Salpetersäure unter starker Zersetzung wenig 2.4.5.7-Tetranitro-phenoxazin (K., SAAGER, B. 36, 476). Gibt mit Pikrinsäure in alkoh. Lösung ein Pikrat [dunkelolivgrüne Krystalle; leicht löslich in heißem Alkohol unter teilweiser Zersetzung] (K., A. 322, 10). -Löslich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe unter Entwicklung von Schwefeldioxyd (K., A. 822, 11; 414 [1917], 161; K., Boubis, B. 50 [1917], 1662).

10-Acetyl-phenoxasin $C_{14}H_{11}O_2N = C_4H_4$ $O_4C_0C_0C_4H_4$. B. Beim Kochen von Phenoxazin mit Essigsäureanhydrid (Kehrmann, Saager, B. 36, 477). — Prismen. F: 142°. Leicht löslich in Eisessig, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in heißem Wasser. Giht bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,46) in Eisessig unter Kühlung 10-Acetyl-2.7-dinitro-phenoxazin

¹⁾ Znr Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

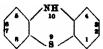
und wenig 2.4.5.7-Tetranitro-phenoxazin. — Löst sich langsam in kalter konzentrierter Schwefelsäure unter Zersetzung mit violettroter Farbe.

- 4 Nitro phenoxasin C₁₈H₈O₂N₈, s. nebenstehende Formel. B.
 Beim Kochen von 2'.6'-Dinitro-2-oxy-diphenylamin (Bd. XIII, S. 365) mit
 verd. Natronlauge (Ullmann, A. 366, 110; Agfa, D. R. P. 200736; C.
 1908 II, 839; Frdl. 9, 231). Violette Nadeln (aus Alkohol). F: 166°
 (U.). Leicht löslich in Äther, Benzol und Aceton, sehr leicht in Eisessig mit roter Farbe (U.).
 Die rote alkoholische Lösung wird auf Zusatz von Natronlauge blau (Agfa). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe (U.).
- 2.4-Dinitro-phenoxasin $C_{12}H_7O_5N_2$, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Versetzen einer alkoh. Lösung von Pikrylchlorid und o-Aminophenol mit alkoh. Natronlauge (Turfin, Soc. 59, 722). Beim Kochen von 2-Pikrylamino-phenol (Bd. XIII, S. 365) mit Alkalilauge (T).

 Rotbraune Nadeln (aus Benzol oder Eisessig). F: 213° (T.). Sublimierbar (T.). Unlöslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer löslich in Benzol und Eisessig; löslich in kaltem alkoholischem Ammoniak; löst sich in heißer Natronlauge oder Kalilauge mit tiefblauer Farbe und fällt beim Erkalten unverändert wieder aus (T.). Beständig gegen siedendes Essigsäureanhydrid (T.). Liefert bei der Einw. von konz. Salpetersäure in Eisessig bei 0° 2.4.7-Trinitrophenoxazin und 2.4.5.7-Tetranitro-phenoxazin (Kehemann, Saager, B. 86, 481). Bei der Reduktion mit Zinnchlorit und alkoholisch-wäßriger Salzsäure auf dem Wasserbad entsteht das Zinnchlorid-Doppelsalz des 2.4-Diamino-phenoxazins (Syst. No. 4367) (K., B. 32, 2603).
- 2.7 Dinitro phenoxazin C₁₈H₇O₅N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 10-Acetyl-2.7-dinitro-phenoxazin durch Erwärmen mit alkoholisch-wäßriger Natronlauge (Kehrmann, Saager, B. 36, 478). Dunkelrote Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich oberhalb 200°; unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol, leichter in Alkohol + Benzol, ziemlich leicht in siedendem Eisessig. Löslich in alkoh. Natronlauge mit malachitgrüner Farbe. Die grüne Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von Wasser erst braun, dann rot.
- 10-Acetyl-2.7-dinitro-phenoxasin $C_{14}H_{9}O_{6}N_{3} = O_{2}N \cdot C_{6}H_{3} \underbrace{N(CO \cdot CH_{2})}_{O} C_{6}H_{3} \cdot NO_{2}$.

 B. Neben wenig 2.4.5.7-Tetranitro-phenoxasin aus 10-Acetyl-phenoxasin und Salpetersäure (D: 1,46) in Eisessig unter Kühlung (Kehrmann, Saager, B. 36, 477). Hellbraungelbe Nadeln (aus Benzol). F: 192°. Wird beim Erwärmen mit alkoholisch-wäßriger Natronlauge zu 2.7-Dinitro-phenoxasin verseift.
- 2.4.7-Trinitro-phenoxasin C₁₂H₄O₇N₄, s. nebenstehende
 Formel. B. Neben 2.4.5.7-Tetranitro-phenoxazin bei 10 bis
 15 Min. langer Einw. von konz. Salpetersäure auf 2.4-Dinitro-phenoxazin in Eisessig bei 0° (Kehemann, Saager, B.
 36, 482). Essigsäurehaltige Nadeln und essigsäurefreie, grüne Krystalle (aus Eisessig). Die essigsäurehaltige Verbindung wird an der Luft unter Verlust von Essigsäure rot. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich leicht in siedendem Eisessig mit dunkelbraunroter Farbe. Gibt mit Natriumhydroxyd eine blaue Natriumverbindung. Die dunkelrote Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von Wasser gelb.
- 2.4.5.7 Tetranitro phenoxazin $C_{12}H_8O_9N_5$, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge bei der Einw. von verd. Salpetersäure auf Phenoxazin (Kehrmann, Saager, B. 36, 476). In geringer Menge aus 10-Acetyl-phenoxazin und Salpetersäure auf Phenoxazin unter Kühlung, neben 10-Acetyl-2.7-dinitro-phenoxazin (K., S.). Neben 2.4.7-Trinitro-phenoxazin aus 2.4-Dinitro-phenoxazin und konz. Salpetersäure in Eisessig bei 0° (K., S.). Beim Behandeln von 2.7-Dinitro-phenoxazin mit konz. Salpetersäure in Eisessig bei 0° (K., S.). Granatrote Blättehen (aus heißem Benzol), benzolhaltige Nadeln (aus kaltem Benzol), dunkelrote Tafeln (aus heißem Eisessig), hellrote, essigsäurehaltige Prismen (aus kaltem Eisessig). Zersetzt sich bei 210°. Unlöslich in Wasser. Löslich in heißer, sehr verdünnter Alkalilauge mit blauer Farbe. Na $C_{13}H_4O_9N_5$. Grüne Nadeln. Wird durch viel Wasser oder verd. Salzsäure zerlegt.
- 2.3; 5.6-Dibenso-1.4-thiasin, Phenthiasin, "Thiodiphenylamin" C_1H_*NS , s. nebenstehende Formel. Die eingetragene Bezifferung bezieht sich auf die in diesem Handbuch gebrauchten, vom Namen "Phenthiazin" abgeleiteten Namen.



B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Anilin mit Anilinhydrochlorid und Schwefel auf 195° (K. A. Hofmann, B. 27, 3321; vgl. Hof., B. 38, 1432). Aus Diphenylamin beim Erhitzen mit Schwefel auf 250—300° (Bernthsen, B. 16, 2897; A. 230, 77; D. R. P. 25150; Frdl. 1, 252) oder bei der Einw. von SCl, in Benzol unter Kühlung (Holzmann, B. 21, 2064; vgl. Bern., A. 230, 87). Entsteht auch beim Erhitzen von Diphenylamin mit Antimonpentasulfid oder von salzsaurem Diphenylamin mit trocknem Natriumthiosulfat (Bern., A. 230, 87). In geringer Menge beim Erhitzen von 2-Aminothiophenol mit Brenzcatechin im Rohr auf 220—240° (Bern., B. 19, 3255). Beim Erhitzen von salzsaurem 2.2'-Diamino-diphenyldisulfid mit Anilin auf 180° (Hof., B. 27, 3324). Beim Erhitzen von salzsaurem 4-Amino-4'-anilino-diphenyldisulfid (Bd. XIII, S. 540) mit Anilin auf 170—180° (Hof., B. 27, 3323).

Gelbliche Blätter (aus Alkohol, Benzol oder Äther). F: 180° (unkorr.) (Bernthsen, B. 16, 2898; A. 230, 81). Kp: 371° (unkorr.); Kp40: ca. 290° (Bern., A. 230, 81). Sublimiert in Blättchen (Bern., A. 230, 81; K. A. Hofmann, B. 27, 3321). Die Dämpfe besitzen einen eigentümlichen, nicht unangenehmen Geruch (Bern., A. 230, 81). Färbt sich an der Luft leicht grün (Bern., B. 16, 2898; A. 230, 81). Phenthiazin-Dampf zeigt bei Atmosphärendruck unter dem Einfluß von Teslaschwingungen Luminescenz (Kauffmann, B. 38, 1739). Leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in Äther und heißem Eisessig, schwer in kaltem Alkohol, sehr schwer in Ligroin und Wasser (Bern., A. 230, 81; D. R. P. 25150; Frdl. 1, 252). Löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure unter Schwefeldioxyd-Entwicklung mit grünbrauner, in dünner Schicht roter Farbe (Bern., A. 230, 83). Absorptionsspektrum der schwefelsauren Lösung: K. A. Hofmann, B. 27, 3321; Kehrmann, Speitel, Grand-Mougin, B. 47 [1914], 2980.

Gibt bei der Einw. von Brom in äther. Lösung bei 0° "halbchinoides" Phenazthioniumbromid (Kehrmann, Diserens, B. 48 [1915], 318, 321; vgl. Ke., B. 34, 4172; A. 322, 37; AGFA, D. R. P. 126602; C. 1902 I, 79; Frdl. 6, 501). Liefert beim Behandeln mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung bei 0° eine Verbindung von Phenazthioniumchlorid mit Phenthiazin und Eisenchlorür (?) (KE., B. 34, 4172; A. 322, 36; AGFA, D. R. P. 126602; C. 1902 I, 79; Frdl. 6, 501; Pummerer, Gassner, B. 46 [1913], 2321; vgl. Pu., Eckert, Ga., B. 47 [1914], 1503), die beim Erhitzen mit überschüssigem 2.2'-Diamino-diphenyldisulfid einen blauen, in alkal. Natriumsulfid-Lösung löslichen Farbstoff gibt (FRIEDLAENDER, MAUTHNER, C. 1904 II, 1775). Bei kurzem Kochen von Phenthiazin mit Eisenchlorid in wäßrig-alkoholischer Lösung erhält man Phenthiazon-(2) (Syst. No. 4225) (KE., A. 322, 54). Bei der Einw. von Wasserstoffperoxyd in Aceton bei Gegenwart von etwas Natriumäthylat entsteht Phenthiazin-9-oxyd (S. 65) (BARNETT, SMILES, Soc. 95, 1265). Geht bei der Zinkstaub-Destillation teilweise in Diphenylamin über (Bern., A. 230, 85). Beständig gegen Einw. von Zink und Schwefelsäure (Bern., A. 230, 85). Beim Kochen mit Kupferpulver im Leuchtgasstrom entstehen Carbazol und Kupfersulfid (Goske, B. 20, 233). Liefert beim Einleiten von Chlor in die Chloroform-Lösung bei 30° wenig 2.4.5.7(?)-Tetrachlor-phenthiazin (UNGER, K. A. HOFMANN, B. 29, 1364). Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine Lösung von Phenthiazin in äther. Salzsāure und nachfolgenden Behandeln des Reaktionsprodukts mit Alkohol erhält man x.x-Dichlor-phenthiazin, 2.4.5.7(?)-Tetrachlor-phenthiazin und andere Produkte (UNGER, K. A. HOFMANN, B. 29, 1363). Gibt beim Behandeln mit Salpetersaure je nach den Bedingungen 2-Nitro-phenthiazin-9-oxyd (Bernthsen, B. 17, 2858; Schaposchnikow, K. 82, 232; C. 1900 II, 340), 2.7-Dinitro-phenthiazin-9-oxyd, 2.x-Dinitro-phenthiazin-9-oxyd (Bern, B. 17, 611, 613; A. 230, 116, 133) und 2.4.5.7-Tetranitro-phenthiazin-9-oxyd (Barnett, Smiles, Soc. 95, 1257; Ke., Nossenko, B. 46 [1913], 2818). Beim Erhitzen mit Schwefelsaure auf 150-160° bildet sich 7-Oxy-phenthiazon-(2) (Syst. No. 4251) (Bern., A. 230, 188). Bei der Einw. von Pikrinsäure und Eisenchlorid in alkoh. Lösung bei 0° entsteht eine grüne, bei —10° eine braune Modifikation des "halbchinoiden" Phenazthioniumpikrats (KE., B. 34, 4173; A. 322, 38; AGFA, D. R. P. 126602; C. 1902 I, 79; Frdl. 6, 501; Pv., Ga., B. 46 [1913], 2323; KE., Dr., B. 48 [1915], 324). Liefert beim Erhitzen mit Benzoesäure und Zinkchlorid 9-Phenyl-acridin und Zinksulfid (BERN., A. 230, 85). Beim Behandeln mit überschüssigem Anilinhydrochlorid und Eisenchlorid in alkoh. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur erhält man 2-Anilino-phenazthioniumchlorid (Kr., A. 322, 39; vgl. Agra, D. R. P. 126410; C. 1902 I, 87; Frdl. 6, 503). Phenthiazin kondensiert sich mit Michierschem Keton in Toluol bei Gegenwart von Phosphoroxychlorid zu einem blaugrünen Triphenylmethanfarbetoff (BASF, D. R. P. 36818; Frdl. 1, 87).

Zum Nachweis geringer Mengen Phenthiazin versetzt man mit Risessig und rauchender Salpetersäure und kocht das Reaktionsprodukt nach Wasserzusatz mit salzsaurer Zinnchlorür-Lösung; dann schlägt man das Zinn durch Zink nieder und gibt Eisenchlorid hinzu; es entsteht ein rotvioletter Niederschlag oder bei größerer Verdünnung eine violette Lösung (Bernthsen, B. 16, 2898; A. 230, 84).

Phenasthioniumhydroxyd C₁₂H₂ONS, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution der Salze vgl. bei Aminophenoxazin, Syst. No. 4344.

Chlorid C₁₂H_eNS·Cl. B. Aus Phenthiazin-9-oxyd (s. u.) und alkoh. Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur (Barnett, Smiles, Soc. 95,

ÒН

1265). — Dunkelbraune Nadeln mit 1 H.O.

Verbindung von 1 Mol Phenazthioniumbromid mit 1 Mol Phenthiazin und 1 Mol Bromwasserstoff, "halbchinoides" Phenazthioniumbromid $\mathbf{c_{ii}H_aNS\cdot Br}+$ C1. H.NS + HBr. B. Aus Phenthiazin und Brom in äther. Lösung bei 0° (KEHRMANN, DISERENS, B. 48 [1915], 318, 321; vgl. K., B. 34, 4172; A. 322, 37; AGFA, D. R. P. 126602; C. 1902 I, 79; Frdl. 6, 501). — Olivgrüne Krystalle. Löslich in verdünnter und konzentrierter Schwefelsäure mit grünlicher Orangefärbung (K., D.; vgl. K.).

Verbindung von 1 Mol Phenazthioniumpikrat mit 1 Mol Phenthiazin und 1 Mol Pikrinsäure, "halbchinoides" Phenazthionium pikrat C₁₃H₈NS·O·C₆H₄(NO₂)₃+C₁₃H₉NS+C₆H₅(NO₂)₃·OH. Zur Konstitution vgl. Kehrmann, Diserens, B. 48 [1915], 324. — Existiert in 2 Modifikationen.

a) Grüne Modifikation. B. Beim Eintragen einer gesättigten alkoholischen Lösung von Phenthiazin in eine auf 0° abgekühlte alkoholische Lösung von Pikrinsäure und Eisenchlorid (K., B. 34, 4173; A. 322, 38; Agra, D. R. P. 126602; C. 1902 I, 79; Frdl. 6, 501). Graugrünes Krystallpulver. Löslich in Ameisensäure mit orangeroter, in den übrigen organischen Lösungsmitteln mit grünbrauner Farbe (Pummerer, Gassner, B. 46 [1913], 2323). Löslich in verd. Salzsäure sowie in verdünnter und konzentrierter Schwefelsäure mit grünlichorangeroter Farbe (K., B. 34, 4173; A. 322, 39).

b) Braune Modifikation. B. Beim Eintragen einer alkoh. Lösung von Phenthiazin in eine alkoh. Lösung von Pikrinsäure und Eisenchlorid bei —100 (PUMMERER, GASSNER, B. 46 [1913], 2323). — Braune Krystalle. Löslich in Ameisensäure mit orangeroter, in den übrigen organischen Lösungsmitteln mit grünbrauner Farbe (P., G.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit grünlich-orangeroter Farbe (KEHRMANN, DISERENS, B. 48 [1915], 324).

Phenthiazin - 9 - oxyd, "Diphenylaminsulfoxyd" $C_{12}H_9ONS = C_6H_4 < \frac{NH}{SO} > C_4H_4$. B. Aus Phenthiazin und Wasserstoffperoxyd in Aceton bei Gegenwart von etwas Natriumäthylat (Barnett, Smiles, Soc. 95, 1265). — Nadeln (aus Aceton). F: ca. 250° (Zers.) (B., Sm.). — Gibt beim Behandeln mit alkoh. Salzsaure bei gewöhnlicher Temperatur Phenazthioniumchlorid (B., Sm.). Beim Versetzen mit konz. Schwefelsäure entsteht eine grüne Lösung von Phenazthioniumsulfat, die auf Wasserzusatz rot wird (B., Sm.; Kehb-MANN, SPEITEL, GRANDMOUGIN, B. 47 [1914], 2977; K., DISERENS, B. 48 [1915], 325).

Phenthiagin - 9 - dioxyd, "Diphenylaminsulfon" $C_{12}H_9O_2NS = C_6H_4 < \frac{NH}{SO_2} > C_4H_4$. B. Beim Erhitzen von 10-Methyl-pbenthiazin-9-dioxyd mit Jodwasserstoffsäure (BERNTHSEN, B. 39, 1807). — Nadeln (aus Xylol). F: 257—2590. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Kohlenwasserstoffen.

10-Methyl-phenthiamin $C_{12}H_{11}NS = C_0H_4 \underbrace{N(CH_3)}_{S}C_0H_4$. Beim Erhitzen von Phenthiazin mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100-110° (BERNTHSEN, A. 230, 88). — Prismen (aus Alkohol). F: 99,3°; siedet bei 360—365° fast unzersetzt (B., A. 230. 89). Leicht löslich in Benzol, ziemlich schwer in Äther, schwer in kaltem Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser (B., A. 230, 89). Löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure unter Schwefeldioxyd-Entwicklung mit rotbrauner, in dünner Schicht roter Farbe (B., A. 280, 89; Kehrmann, Sandoz, B. 50 [1917], 1676). — Wird durch siedende wäßrige Kaliumpermanganat-Lösung zu 10-Methyl-phenthiazin-9-dioxyd oxydiert (B., A. 230, 92). Beim Kochen mit Kupferpulver im Leuchtgasstrom entsteht Carbazol (Holzmann, B. 21, 2069). Beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,48) unter Kühlung erhält man 10-Methyl-2.7-dinitro-phenthiazin-9-oxyd (S. 68) (B., B. 17, 2855; A. 280, 128). — Die alkoh. Lösung wird auf Zusatz von Eisenchlorid bräunlichgelb (B., A. 280, 90). Die durch Nitrierung mit rauchender Salpetersäure und Reduktion entstehende Aminoverbindung gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung eine intensiv blaugrüne Färbung (B., A. 230, 90).

 $\textbf{10-Methyl-phenthiasin-9-dioxyd} \ \ C_{13}H_{11}O_{2}NS = C_{6}H_{4} < \underbrace{N(CH_{2})}_{SO_{2}} > C_{6}H_{4}. \ \ \textit{B.} \ \ \text{Bei der}$ Oxydation von 10-Methyl-phenthiazin mit Kaliumpermanganat in siedender wäßriger Lösung (BERNTHSEN, B. 16, 2901; A. 280, 92). — Prismen (aus Eisessig), Spieße (aus Alkohol). F: ca. 222° (B., B. 16, 2901; A. 230, 93). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, Eisessig oder Äther (B., B. 16, 2901; A. 230, 93). — Geht beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure in Phenthiazin-9-dioxyd über (B., B. 39, 1807). Löslich in siedender konzentrierter Schwefelsäure mit blauer Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser violettbraun wird (B., B. 16, 2901; A. 230, 93).

10-Äthyl-phenthiasin $C_{14}H_{12}NS = C_{4}H_{4}$. $N(C_{4}H_{5})$ $C_{5}H_{4}$. B. Beim Erhitzen von Phenthiazin mit Äthylbromid und Alkohol im Rohr auf 110—120° (BERNTHSEN, A. 230, 93). — Prismen (aus Alkohol). F: 102°. — Die alkoh. Lösung wird auf Zusatz von Eisenchlorid sehwach gelbbraun.

10-Acetyl-phenthiasin $C_{14}H_{11}ONS = C_{6}H_{4} \underbrace{N(CO \cdot CH_{5})}_{S} C_{4}H_{4}$. B. Beim Kochen von Phenthiasin mit Essigsäureanhydrid (Bernthsen, A. 230, 95). — Prismen (aus Alkohol). F: 197—197,5°. Schwer löslich in heißem Eisessig, Alkohol, Äther und Benzol. — Gibt beim Erwärmen mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine dunkelgelbrote Färbung.

10-Bensoyl-phenthiasin $C_{16}H_{13}ONS = C_{6}H_{6} \underbrace{N(CO \cdot C_{6}H_{6})}_{S} C_{6}H_{4}$. B. Beim Erhitzen von Phenthiazin mit Benzoylchlorid in Ligroin im Rohr auf 100° (Frankel, B. 18, 1844). — Blättchen (aus Alkohol). F: 170,5°. Sehr leicht löslich in Chloroform und heißem Eisessig, leicht in heißem Benzol, Ligroin und kaltem Äther, ziemlich schwer in kaltem Alkohol. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbbrauner Farbe, die beim Erhitzen in Violett übergeht.

Phenthiasin-carbonsäure-(10)-äthylester $C_{15}H_{13}O_2NS = C_6H_4$ $N(CO_2 \cdot C_2H_4)$ C_6H_4 .

B. Beim Erhitzen von Phenthiazin mit Chlorameisensäureäthylester in Äther im Rohr auf 120° (Fraenkel, B. 18, 1845). — Blättchen (aus Alkohol). F: 109—110°. Leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Äther, Eisessig, Benzol, Ligroin und Chloroform. Löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure; die Lösung zersetzt sich beim Erhitzen.

Phenthiazin - carbonsäure - (10) - phenylester $C_{16}H_{18}O_2NS = C_6H_4$. $N(CO_2 \cdot C_6H_6)$ C_6H_4 . B. Aus Phenthiazin-carbonsäure - (10) - chlorid und Natrium-phenolat in Alkohol auf dem Wasserbad (Paschkowezky, B. 24, 2908). — Nadeln (aus Alkohol). F: 164°. Leicht löslich in siedendem Eisessig und Äther. Löst sich bei 16° in 410 Tln. Alkohol und 50,6 Tln. Benzol.

Phenthiazin - carbonsäure - (10) - chlorid C₁₃H₆ONCIS = C₆H₆ N(COCl) S C₆H₆. B. Beim Erhitzen von Phenthiazin mit Phosgen in Toluol im Rohr auf 100° (FRAENKEL, B. 18, 1846; PASCHKOWEZKY, B. 24, 2906). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Schall, B. 24, 2907; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 823). F: 167,5° (F.), 171—172° (P.). Sehr leicht löslich in kaltem Chloroform und heißem Eisessig, leicht in Ligroin, sehr schwer in Äther (F.). Löst sich bei 17,5° in 219 Tln. Alkohol und 34 Tln. Benzol; die Lösungen sind grünlich (P.). — Liefert beim Erhitzen mit Anilin auf 180° Phenthiazin und N.N'-Diphenylharnstoff (F.).

Phenthiazin-carbonsäure-(10)-amid $C_{13}H_{10}ON_2S = C_6H_4$ $N(CO \cdot NH_2)$ C_6H_4 . B. Aus Phenthiazin-carbonsäure-(10)-chlorid und überschüssigem alkoholischem Ammoniak auf dem Wasserbad (Paschkowezky, B. 24, 2908). — Tafeln (aus Alkohol). F: 201—202°. Leicht löslich in siedendem Methanol und Äther. Löst sich bei 17,5° in 331,5 Tln. Alkohol und 48,4 Tln. Benzol. — Zerfällt bei der Destillation in Phenthiazin und Cyansäure. Gibt beim Erhitzen mit überschüssigem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 150° Phenthiazin und Harnstoff.

Phenthiasin-carbonsäure-(10)-anilid $C_{19}H_{14}ON_2S = C_6H_6$ $N(CO \cdot NH \cdot C_6H_5)$ C_6H_6 .

B. Beim Kochen von Phenthiazin-carbonsäure-(10)-chlorid mit Anilin in Benzol oder Xylol (Paschkowezky, B. 24, 2910). — Krystalle (aus Alkohol). F: 168—169°. Färbt sich an der Luft rötlich. Leicht löslich in siedendem Äther und Chloroform; löst sich bei 17,5° in 387 Tln. Alkohol und 26,7 Tln. Benzol. — Beim Kochen mit Anilin erhält man Phenthiazin und N.N'-Diphenyl-harnstoff.

Phenthiazin - carbonsäure - (10) - diphenylamid $C_{55}H_{16}ON_{2}S = C_{6}H_{4} - \frac{N[CO \cdot N(C_{6}H_{6})_{2}]}{S} - C_{5}H_{4}$. B. Beim Erhitzen von Phenthiazin-carbonsäure - (10) - chlorid mit Diphenylamin auf 220—240° (Paschkowezky, B. 24, 2913). — Blättchen (aus Alkohol). F: 165°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther, leicht in kaltem Benzol.

Phenthiasin - carbonsäure - (10) - [phenyl - β - naphthyl - amid] $C_{26}H_{26}ON_2S = C_4H_4 \sim \frac{N[CO \cdot N(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7] - C_6H_6}{S}$. Beim Erhitzen von Phenthiazin-carbonsäure - (10) chlorid mit Phenyl- β -naphthylamin auf 240—260° (PASCHKOWEZKY, B. 24, 2914). — Warzen (aus Alkohol). F: 169—170°. Löst sich bei 15° in 190,7 Tln. Alkohol und in 29,5 Tln. Benzol. Leicht löslich in siedendem Äther, sehr leicht in Eisessig.

Phenthiasin - carbonsäure - (10) - [di - β - naphthyl - amid] $C_{32}H_{32}ON_2S = C_6H_4 \underbrace{N[CO \cdot N_1C_{10}H_7)_2]}_{S}C_6H_4$. B. Beim Erhitzen von Phenthiazin-carbonsäure-(10)-chlorid mit β . β -Dinaphthylamin auf 260° (Paschkowezky, B. 24, 2914). — Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 225°. Löst sich bei 16° in 801 Tln. Alkohol und in 181 Tln. Benzol. Schwer löslich in siedendem Äther, leicht in Eisessig.

10.10'-Carbonyl-di-phenthiazin $C_{25}H_{16}ON_2S_2 = S < C_4H_6 > N \cdot CO \cdot N < C_4H_6 > S$. B. Beim Erhitzen von Phenthiazin oder Phenthiazin-carbonsäure-(10)-amid mit Phenthiazin-carbonsäure-(10)-chlorid auf ca. 260° (Paschkowezky, B. 24, 2911). Beim Erhitzen von Phenthiazin mit Phenthiazin-carbonsäure-(10)-chlorid in Benzol im Rohr auf 200° (Fraenkel, B. 18, 1848). — Blättchen (aus Eisessig), Nadeln (aus Benzol-Alkohol). F: 223—225° (F.), 231° (P.). Löst sich bei 17° in 2300 Tln. Alkohol und in 24 Tln. Benzol (P.). Sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in Eisessig und Ligroin, sehr schwer löslich in Äther (F.). Löst sich unzersetzt in heißer rauchender Salpetersäure (F.).

x.x-Dichlor-phenthiaxin C₁₂H₇NCl₂S. B. Neben anderen Produkten beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine Lösung von Phenthiazin in äther. Salzsäure (UNGER, K. A. HOFMANN, B. 29, 1365). — Blättchen (aus Alkohol). F: 225—227° (Zers.). Färbt sich an der Luft allmählich grün. Löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. — Liefert beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure x.x-Dichlor-x.x-dinitro-phenthiazin-9-oxyd. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit intensiv roter Farbe. Die verdünnte alkoholische Lösung wird auf Zusatz von Eisenchlorid und Silbernitre: grün.

- 2.4.5.7(?) Tetrachlor phenthiazin C₁₂H₅NCl₆S, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Kehrmann, Nossenko, B. 46 [1913], 2817. B. Beim Behandeln von Phenthiazin mit salpetriger Säure und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit alkoh.

 Salzsäure (Unger, K. A. Hofmann, B. 29, 1363). In geringer Menge beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Phenthiazin in Chloroform bei 30° (U., H.). Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 235° (U., H.). Schwer löslich in siedendem Alkohol, sehr schwer in kaltem Benzol (U., H.). Gibt beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure und Eisessig auf dem Wasserbad 2.4.5.7(?) Tetrachlor phenthiazin 9 oxyd (U., H.). Löst sich in warmer konzentrierter Schwefelsäure mit tiefvioletter Farbe (U., H.).
- 2.4.5.7(?)-Tetrachlor-phenthiazin-9-oxyd C₁₂H₅ONCl₆S, s. Cl nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 2.4.5.7(?)-Tetrachlor-phenthiazin mit konz. Salpetersäure und Eisessig auf dem Wasserbad (Unger, K. A. Hofmann, B. 29, 1364; vgl. Brady, Smiles, Soc. 97 [1910], 1561). Prismen (aus Eisessig). Nicht ganz rein erhalten.
- 2-Nitro-phenthiasin-9-oxyd C₁₂H₈O₃N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten beim Behandeln von Phenthiazin mit Salpetersäure (Berntisen, B. 17, 2858; A. 230, 101; SO NOSCHNIKOW, H. 32, 232; C. 1900 II, 340; vgl. Kehrmann, Nossenko, B. 46 [1913], 2814). Wurde nicht rein erhalten. Schwer löslich in Eisessig (SCH.). Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Zinn in heißer Salzsäure 2-Amino-phenthiazin (B.).
- 2.4-Dinitro-phenthiasin C₁₂H₇O₄N₂S, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erwärmen von 2-Pikrylamino-thiophenol mit alkoh. Kalilauge (Кенемани, B. 32, 2606). Dunkelrotbraune Nadeln (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, leichter löslich in Eisessig mit dunkelbraunroter Farbe. Die alkoh. Lösung wird auf Zusatz von Natronlauge blauviolett. Beim Kochen mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure erhält man das Zinnchlorüd-Doppelsalz des 2.4-Diamino-phenthiazins.
- 2.7-Dinitro-phenthiasin-9-oxyd C₁₂H₇O₅N₃S, s. nebenstehende Formel. B. Neben 2.x-Dinitro-phenthiazin-9-oxyd aus Phenthiazin und Salpetersäure (D: 1,44) bei 0° (Bernthern, B. 17, 611; A. 230, 116). Gelbrote Nadeln oder Prismen (aus Anilin). Zersetzt sich beim Erhitzen (B.). Sehr schwer löslich in den gewöhnlichen Lösunsintteln, schwer in Eisessig und siedendem Ligroin (B.). Löslich in Ammonisk und Alkalilaugen mit blutroter Farbe; wird aus den Lösungen durch Säuren unverändert gefällt (B.). Wird beim Erwärmen mit Zinnehlorür und Zinn in Salzsäure zu 2.7-Diamino-phenthiazin reduziert (B.). Über die Einw. von Phenol und konz. Schwefelsäure vgl. Smiles, Hilditch, Soc. 93, 1692; Kehrmann, Lievermann, Frumkine, B. 51 [1918], 474. Beim Behandeln mit Phenetol in

konz. Schwefelsäure und Eisessig und Versetzen der mit Wasser verdünnten, zum Sieden erhitzten Lösung mit Ammoniak erhält man die Anhydroverbindung des 2.7-Dinitro-phenthiazin-[hydroxy-(4-åthoxy-phenylats)]-(9) (s. u.) (K., L., F.; vgl. Sm., H., Soc. 93, 150).

- 2.7 Dinitro phenthiaxin [hydroxy (4 āthoxy pheny-lat)] (9) C₂₀H₁₇O₃N₃S, s. nebenstehende Formel. Anhydroverbindung C₂₀H₁₅O₅N₃S. B. Man behandelt 2.7-Dinitro-phenthiazin-9-oxyd mit Phenetol in konz. Schwefelsäure und Eisessig und versetzt die mit Wasser verdünnte, zum Sieden erhitzte Löeung mit Ammoniak (Kehrmann, Lievermann, Frumkine, B. 51 [1918], 475; vgl. Smiles, Hilditch, Soc. 93, 150). Rote Prismen oder dunkelrote, grünglänzende Körner (aus Alkohol und Benzol). F: 230° (K., L., F.). Die Lösungen fluorescieren orangegelb (K., L., F.). Sulfat. Hellgelbe Krystalle (K., L., F.).
- 10-Methyl-2.7-dinitro-phenthiazin-9-oxyd C₁₃H₂O₂N₃S, s. nebenstehende Formel. B. Aus 10-Methyl-phenthiazin und Salpetersäure (D: 1,48) unter Kühlung (Bernthsen, B. 17, 2855; A. 230, 128). — Nadeln. Unlöslich in Alkalilaugen (B.). — Gibt beim Erwärmen mit Zinnchlorür und Salzsäure 10-Methyl-2.7-diamino-phenthiazin (B.).
- 10-Methyl-2.7-dinitro-phenthiazin-[hydroxy-(4-āthoxy-phenylat)]-(9) C₂₁H₁₉O₅N₃S, s. nebenstehende Formel. B. Das Sulfat entsteht aus 10-Methyl-2.7-dinitro-phenthiazin-9-oxyd, Phenetol und konz. Schwefelsäure (Smiles, Hilditch, Soc. 93, 152). Wurde nicht rein erhalten (vgl. Kehrmann, Lievermann, Frumkine, B. 51 [1918], 474).

 $\begin{array}{c|c} O_2N & & & N(CH_3) \\ \hline & HO & C_6H_4 \cdot O \cdot C_8H_5 \end{array}$

- 10 Acetyl 2.7 dinitro phenthiazin 9 oxyd

 C₁₄H₉O₈N₃S, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 10-Acetyl-phenthiazin mit Salpetersäure (D: 1,5)

 und Eisessig unterhalb 4º (Bernthsen, A. 230, 122). Hellgelbe Nadeln. Löslich in verd. Kalilauge mit gelbroter Farbe. Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure und nachfolgender Einw. von Ferrichlorid Lauthsches Violett (Syst. No. 4367).
- 2.x-Dinitro-phenthiazin-9-oxyd C₁₂H₁O₅N₃S, s. nebenstehende Formel. B. Neben 2.7-Dinitro-phenthiazin-9-oxyd aus Phenthiazin und Salpetersäure (D: 1,44) bei 0° (Bernthsen, So. 133). Hellgelbes Pulver. Kaum löslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol und Äther, ziemlich leicht in kaltem Anilin; löslich in verd. Alkalilaugen mit blutroter Farbe (B.). Gibt bei der Reduktion mit Zinnehlortir und Salzsäure und nachfolgenden Oxydation des nicht näher beschriebenen 2.x-Diamino-phenthiazins mit Ferrichlorid x-Amino-phenthiazim-(2) (Syst. No. 4367) (B.). Über die Einw. von Phenol und konz. Schwefelsäure vgl. Smiles, Hilditch, Soc. 93, 1697; Kehrmann, Lievermann, Fbumkine, B. 51 [1918], 474.
- x.x-Dichlor-x.x-dinitro-phenthiazin-9-oxyd $C_{12}H_5O_5N_2Cl_2S$. B. Beim Behandeln von x.x-Dichlor-phenthiazin mit rauchender Salpetersäure (UNGER, K. A. HOFMANN, B. 29, 1366). Gelbe Nadeln (aus Salpetersäure).
- 2.4.5.7 Tetranitro phenthiaxin 9 oxyd C₁₂H₅O₂N₈S, s. O₂N NO₂ nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Kehrmann, Nossenko, B. 46 [1913], 2818; K., Ringer, B. 46 [1913], 3018. —

 B. Beim Erhitzen von Phenthiazin mit überschüssiger Salpeter.

 Säure (D. 1,5) (Barnett, Smiles, Soc. 95, 1257). Gelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). Schmilzt nicht bis 250° (B., Sm.). Nicht ganz rein erhalten (vgl. K., N., B. 46 [1913], 2809). NaC₁₂H₄O₂N₈S + C₁₂H₅O₂N₈S. Roter Niederschlag (B., Sm.).
- 2. O.N-Åthenyl-[2-amino-naph-thol-(1)], 2-Methyl-[naphtho-2'.1': 4.5-oxazol] C₁₂H₂ON, Formel I.

 S.N Åthenyl [2-amino-thionaph-

thol-(1)], 2-Methyl-[nsphtho-2'.1':4.5-thiazol] ') C₁₈H₈NS, Formel II. B. Bei der Oxydation von Thioessigsäure-β-nsphthylamid mit tiberschüssigem Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Jacobson, Süllwald, B. 21, 2628; Ruff, Schwarz, C. 1905 I, 100). — Blätter (aus Alkohol). Schmilzt nach dem Trocknen über Schwefelsäure bei 48° (J., Schwarz, A. 277, 259). Destilliert unzersetzt (J., Süll.). — Gibt beim Erhitzen mit Benzaldehyd und Zinkchlorid auf 160—170° 2-Styryl-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] (S. 83) (R., Schwarz).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

mit Wasserdampf (M., Gr.). Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln; leicht löslich in verd. Säuren (M., Gr.). — 2C₁₂H₂ON + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Hellgelbe Krystalle (B.).

3. O.N - Athenyl - [1 - amino - naphthol - (2)], 2 - Methyl-[naphtho-1'.2':4.5-oxazol] 1) C12H,ON, s. nebenstehende Formel. B. Neben 1-Acetamino-naphthol-(2) bei 4-5-stdg. Erhitzen von 1-Amino-naphthol-(2)-hydrochlorid mit wasserfreiem Natriumacetat und Eisessig (MICHEL, GRANDMOUGIN, B. 25, 3432). Bei der Destillation von 1-Acetamino-naphthol-(2) (BÖTTCHER, B. 16, 1399; M., Gr.). — Anisartig riechendes Ol (B.). Erstarrt nicht bei —15°; Kp: 300° (M., Gr.). D^{17,5}: 1,1817 (M., Gr.). Ziemlich schwer flüchtig

C-CH2

S.N-Äthenyl-[1-amino-thionaphthol-(2)], 2-Methyl-[naphtho-1'.2':4.5-thiazol] 1) $C_{12}H_2NS$, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Essigsäure- α -naphthylamid mit Schwefel (A. W. HOFMANN, B. 20, 1800). Bei der Oxydation von Thioessigsäure-a-naphthylamid mit überschüssigem Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Jacobson, B. 20, 1898; Rupe, Schwarz, C. 1905 I, 100). — Prismen (aus Alkohol). F: 94,5—95,5° (J., B. 20, 1898). Sehr leicht löslich in Alkohol (J., B. 20, 1898).— Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung Phthal-

2630). — $2C_{12}H_2NS + 2HCl + PtCl_4$. Nadeln (H.). ,2-Phthalylmethyl-[naphtho-1'.2':4.5-thiazol]" $C_{20}H_{11}O_2NS =$

,2-Phthalylmethyl-[naphthol. ... Color $C_{10}H_6 < \frac{N}{S} > C \cdot CH < \frac{CO}{CO} > C_6H_4$ oder $C_{10}H_6 < \frac{N}{S} > C \cdot CH = \frac{C}{O} > C_6H_4$. B. Beim Erhitzen von

säure (J., B. 21, 2625). Beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid und etwas Zinkchlorid auf 190—210° erhält man 2-Phthalylmethyl-[naphtho-1'.2':4.5-thiazol] (s. u.) (J., B. 21,

2 - Methyl - [naphtho - 1'.2': 4.5 - thiazol] mit Phthalsäureanhydrid und etwas Zinkchlorid auf 190—210° (Jacobson, B. 21, 2630). — Gelblichbraune Nadeln (aus Nitrobenzol). — Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 220—230° unter Bildung von 2 - Methyl-[naphtho-1'.2':4.5-thiazol] und Phthalsäure.

4. O.N- Athenyl - [8 - aminonaphthol-(1)] C₁₂H₂ON, Formel I.

O.N -Äthenyl - [2.4.5 - trichlor-8-amino-naphthol-(1)] (,,Trichlormethyl-naphthoperioxazol") C₁₂H₆ONCl₂, Formel II. B. Beim Ein-leiten von Chlor in eine Lösung von

CHa II. Çı I. III.

8-Acetamino-naphthol-(1) in Aceton (Fichter, Kühnel, B. 42, 4750). — Hellgrüne Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt nicht unterhalb 300°. Ist gegen Alkali beständig.

O.N - Athenyl - [2.4.5 - tribrom - 8 - amino - naphthol - (1)] (,, Tribrom - methylnaphthoperioxazol") C₁₂H₅ONBr₅, Formel III. B. Man behandelt 8-Acetamino-naphthol-(1) mit Brom in warmem Eisessig und kocht das entstandene Dibromid des O.N-Äthenyl-[2.4.5-trihrom-8-amino-naphthols-(1)] (s. u.) mit Zinnchlorür in Eisessig und etwas konz. Salzsäure (Fichter, Gageur, B. 39, 3333). — Nadeln (aus Eisessig oder Benzol). F: 215°.

Unlöslich in Alkaliaugen. — Beim Behandeln mit Brom in Eisessig erhält man das Dibromid.

Dibromid des O.N.-Äthenyl-[2.4.5-tribrom-8-amino-naphthol-(1)] (Fichter, Gageur, B. 89, 3333). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 235°. Beständig gegen Säuren und Alkali laugen. Geht beim Kochen mit Zinnchlorür in Eisessig und etwas konz. Salzsäure in O.N-Athenyl-[2.4.5-tribrom-8-amino-naphthol-(1)] über.

2-α-Furyl-indol C₁₂H₂ON, Formel IV.

indolC₁₂H₂NS, CH HC—CH Man erhitzt IV. $2-\alpha$ -Thienyl-indolC₁₂H₀NS, a - Acetothienon - phenylhydrazon (Bd. XVII, S. 287) mit Zinkchlorid erst auf dem Wasserbad, dann 4 Min. lang auf 180° (Brunck, A. 272, 201). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 162°. Sublimiert. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Eisessig, schwerer in Benzol, Alkohol und Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Wasser. — Gibt beim Behandeln mit Brom in Chloroform 2.3.x.x.x.x.Hexabrom-[2-a-thienyl-indolin] (S. 61). — Pikrat C₁₂H₂NS + C₆H₂O₇N₂. Dunkelrote Blättehen. F: 137°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, sehr schwer in Ligroin.

8-Nitroso-2-α-thienyl-indol C₁₂H₂ON₂S, s. nebenstehende Formel. Vgl. hierzu 3-Oximino-2-a-thienyl-indolenin, Syst. No. 4282.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in dlesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

3. Stammkerne C₁₃H₁₁ON.

- 1. $2-\alpha$ -Naphthyl- Δ^2 -oxazolin $C_{13}H_{11}ON = H_1C N H_1C \cdot O \cdot C \cdot C_{10}H_7$ B. Bei kurzem Erwärmen von α -Naphthoesäure-[β -brom-äthylamid] mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Saulmann, B. 33, 2638). — Krystalle. F: 50°. Löslich in Alkohol und Äther. — $2C_{13}H_{11}ON + H_2Cr_3O_7$. Gelb. — $2C_{13}H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln.
- 2- α -Naphthyl- Δ ²-thiazolin $C_{13}H_{11}NS = H_{1}C N H_{1}C \cdot S \cdot C \cdot C_{10}H_{7}$ B. Beim Kochen von Thio-α-naphthoesäure-amid mit Äthylenbromid (Saulmann, B. 33, 2635). — Öl. — Pikrat C₁₃H₁₁NS + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Krystalle (aus Äther). F: 162°.
- 2. $2-\beta-Naphthyl-\Delta^2-oxazolin$ $C_{13}H_{11}ON = \frac{H_2C-N}{H_2C\cdot O\cdot C\cdot C_{10}H_7}$. B. Bei kurzem Erwärmen von β -Naphthoesäure-[β -brom-äthylamid] mit alkoh. Kalilauge (Saulmann, B. 33, 2638). Öl. $2C_{13}H_{11}ON + H_2Cr_2O_7$. Gelb.
- $2\text{-}\beta\text{-Naphthyl-}\Delta^2\text{-thiazolin}\quad C_{13}H_{11}NS = \frac{H_2C-N}{H_2C\cdot S\cdot \overset{\parallel}{C}\cdot C_{10}H_7}.$ B. Beim Kochen von Thio-β-naphthoesäure-amid mit überschüssigem Äthylenbromid (SAULMANN, B. 88, 2634). Beim Erhitzen von Thio- β -naphthoesäure-amid mit β -Brom-äthylaminhydrobromid auf 150° bis 160° (S.). — F: 80°. Löslich in Alkohol, Äther, Ligroin und Benzol. — $C_{18}H_{11}NS + HBr$. Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 213°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — 2C₁₂H₁₁NS +2HCl+PtCl₄. Krystalle. F: 218°.
- 3. 3-Phenyl- β . γ -benzisoxazolin $C_{13}H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus o-Nitro-benzophenon bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in Äther oder bei der elektrolytischen Reduktion in alkoh. Lösung (Baezner, Gardiol, B. 39, 2513). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 116,5°.
- 4. 2-Methyl-phenoxazin C₁₃H₁₁ON, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 6-Amino-m-kresol (Bd. XIII, S. 590) mit
 Brenzcatechin im mit Kohlendioxyd gefüllten Rohr auf 250—260°
 (Kehrmann, A. 322, 17). — Krystalle (aus Ligroin). F: 123—125°. Ist in den meisten Lösungsmitteln leichter löslich als Phenoxazin. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe, die sich beim Erwärmen vertieft.

4. Stammkerne C₁₄H₁₃ON.

- $2-\alpha-Naphthyl-\Delta^2-dihydro-1.3-oxazin \quad C_{14}H_{18}ON = \begin{matrix} H_1C\cdot CH_2\cdot N \\ H_1C-O-C\cdot C_{10}H_7 \end{matrix}$ $2-\alpha-Naphthyl-\Delta^2-dihydro-1.3-thiasin \quad C_{14}H_{18}NS = \begin{matrix} H_2C\cdot CH_2\cdot N \\ H_2C-S-C\cdot C_{10}H_7 \end{matrix}$ B.

Kochen von Thio-α-naphthoesaure-amid mit Trimethylenchlorobromid (SAULMANN, B. 33, 2636). — F: 103°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther und Benzol. — C₁₄H₁₃NS + HCl. Krystalle. Zersetzt sich bei 260°. — 2C₁₄H₁₃NS+2HCl+PtCl₄. Gelb.

- $2. \quad 2 \beta Naphthyl \Delta^2 dihydro 1.3 oxazin \quad C_{14}H_{18}ON = \frac{H_1C \cdot CH_2 \cdot N}{H_1C O C \cdot C_{10}H_2}.$
 - $2-\beta\text{-Naphthyl-}\Delta^2\text{-dihydro-1.3-thiasin}\quad C_{14}H_{18}NS=\frac{H_2C\cdot CH_2\cdot N}{H_2C-S-C\cdot C_{10}H_7}.$

Kochen von Thio- β -naphthoesaure-amid mit Trimethylenchlorobromid (Saulmann, B. 33, 2635). — F: 82°. Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. — $2C_{14}H_{12}NS + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelb. — Pikrat $C_{14}H_{12}NS + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Krystalle. F: 169°. Sehr schwer löslich in Ather und Wasser.

 $\textbf{5-Methyl-2-}\alpha\textbf{-naphthyl-}\Delta^{2}\textbf{-oxazolin} \quad C_{14}H_{19}ON = \frac{H_{2}C - N}{CH_{2} \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot C_{10}H_{7}}.$ B. Bei kurzem Erwärmen von α -Naphthoesäure-[β -brom-propylamid] mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Saulmann, B. 33, 2639). — Flüssig. — $2C_{14}H_{13}ON + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelbe Nadeln. F: 197°. — Pikrat $C_{14}H_{13}ON + C_{5}H_{5}O_{7}N_{3}$. Gelbe Krystalle (aus Ather). F: 170°.

- 5-Methyl-2- α -naphthyl- Δ^2 -thiasolin $C_{14}H_{13}NS = \frac{H_3C-N}{CH_2 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot C_{10}H_7}$. B. Beim Erhitzen von Thio- α -naphthoesaure-amid mit β -Brom-propylamin-hydrobromid auf 150° (Saulmann, B. 33, 2635). Öl.
- 4. 5-Methyl-2- β -naphthyl- Δ^3 -oxazolin $C_{14}H_{19}ON = {H_1 \cup H_2 \cup H_1 \cup H_2 \cup H_2$
- 5. 2.6-Dimethyl-phenoxazin C₁₄H₁₂ON, s. nebenstehende CH₃. NH
 Formel. B. Neben 2.7-Dimethyl-phenoxazin beim Erhitzen äquimolekularer Mengen 6-Amino-m-kresol und 4-Methyl-brenz-catechin im Rohr auf 240—250° (Kehrmann, B. 34, 1623; A. 322, 19). Nadeln (aus Alkohol). F: 179°. Zeigt in Lösung keine Fluorescenz. Löst sich in konz. Schwefelsäure zunächst fast farblos; bei längerem Stehenlassen, rascher beim Erwärmen, wird die Lösung unter Bildung von Schwefeldioxyd tief blauviolett.
- 6. 2.7-Dimethyl-phenoxazin C₁₄H₁₉ON, s.nebenstehende
 Formel. B. s. bei der vorangehenden Verbindung (Kehrmann,
 B. 34, 1623; A. 322, 19). Blättchen (aus Benzol). F: 204—205°
 (K.). Die Lösungen fluorescieren nicht (K.). Liefert bei der Einw. von Oxydationsmitteln,
 z. B. Brom oder Eisenchlorid in Alkohol oder Benzol, Dimethylphenazoxoniumsalze vom
 Typus nebenstehender Formel (K.; K., Boubis, B. 50 [1917], 1664;
 K., Sandoz, B. 50, 1667). Beim Behandeln mit Pikrinsäure und
 Brom in Alkohol erhält man ein "teilchinoides" Pikrat [violettes CH₃.

 Die Lösung in kalter konzentrierter Schwefelsäure ist fast farblos;
 bei längerem Stehenlassen, rascher beim Erwärmen, wird sie unter Bildung von Schwefeldioxyd tief blauviolett (K.).
- 2.7 Dimethyl phenthiasin, "Thio di p tolylamin"

 C₁₄H₁₂NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von CH₃.

 p.p-Ditolylamin mit Schwefel auf 220° (Kehrmann, B. 39, 914).

 Grünlichgelbe Blätter (aus Eisessig). F: 219—220° (K.). Unlöslich in kaltem Wasser, schwer in kaltem Eisessig, löslich in Alkohol (K.). Liefert bei der Oxydation mit Eisenchlorid in Eisessig und etwas Salzsäure 2.7 Dimethyl-phenazthioniumchlorid (K.; K., DISERENS, B. 48 [1915], 327). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe (K.).
- 2.7 Dimethyl phenasthioniumhydroxyd C₁₄H₁₂ONS, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. bei Aminophenoxazin, Syst. No. 4344. Chlorid C₁₄H₁₂NS·Cl. B. Bei der Oxydation CH₂·CH₃ von 2.7-Dimethyl-phenthiazin mit Eisenchlorid in Eisessig und etwas Salzsäure (Kehrmann, B. 39, 915; K., Diserens, B. 48 OH [1915], 327). Nicht rein erhalten. Gibt beim Umkrystallisieren aus Salzsäure das "halbchinoide" Chlorid [schwarze Nadeln; ziemlich leicht löslich in Wasser mit gelblichroter Farbe; die Lösung zersetzt sich beim Aufbewahren] (K.; K., D.).

K. Stammkerne $C_nH_{2n-17}ON$.

1. Stammkerne $C_{13}H_9ON$.

1. 3 - Phenyl - α.β - benzisoxazol, 3 - Phenyl - indoxazen

C₁₈H₂ON, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von o-Brombenzophenon mit Hydroxylamin in alkoholisch-alkalischer Lösung (CATH-CAET, V. MEYER, B. 25, 1498; Höchster Farbw., D. R. P. 65826; Frdl. 3, 993; MONTAGNE, R. 27, 340) oder von o-Brom-benzophenon-oxim in Natronlauge (CA., MEY., B. 25, 1498, 3294). Schwieriger aus o-Chlor-benzophenon-oxim bei längerem Kochen mit Natronlauge (CA., MEY., B. 25, 3295). Aus o-Jod-benzophenon beim Behandeln mit Hydroxylamin in alkal. Lösung bei Zimmertemperatur oder aus dem Oxim beim Erwärmen mit Natronlauge (Wachter, B. 26, 1745). Aus o-Nitro-benzophenon-oxim beim Kochen mit Natronlauge (MEY., B. 26, 1251). Aus höherschmelzendem 2-Amino-benzophenon-oxim (Bd. XIV, S. 77) durch Diazotierung in verd. Salzsäure bei Zimmertemperatur und Erhitzen des Reaktionsgemisches (v. MEYENBURG, B. 26, 1658). — Riecht eigentümlich süßlich (JAEGER, Z. Kr. 44, 56). Nadeln oder Tafeln (aus Äther oder Alkohol). Rhombisch bipyramidal (J.; vgl.

Groth, Ch. Kr. 5, 603). F: 82,5° (Mo.), 83—84° (Ca., Mey., B. 25, 1498; H. F.; v. M.), 84° (J.). Siedet bei 331—336° unter geringer Zersetzung (Ca., Mey., B. 25, 3294). D¹⁵: 1,295 (J.). Unlöslich in Alkalilaugen und Salzsäure (H. F.; Mo.). — Ist gegen rauchende Salzsäure bei 200° beständig (Ca., Mey., B. 25, 3296). Liefert beim Behandeln mit Natrium in siedendem absolutem Alkohol a-Amino-2-oxy-diphenylmethan (Cohn, M. 15, 655). Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffäure (D: 1,7) und rotem Phosphor im Rohr auf 140—160° 2-Oxy-benzophenon (Co., M. 17, 102). Gibt mit eiskalter rauchender Salpetersäure 5.7-Dinitro-3-phenylindoxazen (Ca., Mey., B. 25, 3296). Bei gelindem Erwärmen mit cs. 40°/0 SO, enthaltender Schwefelsäure entsteht [3-Phenyl-indoxazen]-disulfonsäure-(x.x) (Syst. No. 4333) (Co., M. 15, 645).

3 - [4 - Brom - phenyl] - indoxasen C₁₃H₈ONBr, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4'-Dibrom-benzophenon-oxim beim Erhitzen mit Natriumäthylat-Lösung im Rohr (Heidenreich, B. 27, 1454). — Nadeln. F: 132—133°.

x.x-Dibrom-3-phenyl-indoxazen $C_{13}H_7ONBr_2$. B. Wurde einmal aus 3-Phenyl-indoxazen und Brom erhalten (Cohn, M. 15, 651). — Nadeln. F: 148—149°. Sehr leicht löslich in Äther, schwer in Alkohol und Eisessig. — Ist gegen Kochen mit Natriumäthylat-Lösung beständig.

6-Nitro-3-phenyl-indoxazen C₁₃H₈O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Jod-4-nitro-benzophenon beim Kochen mit salzsaurem Hydroxylamin und Natronlauge oder aus dem Oxim beim Kochen mit Natronlauge (WILLGERODT, GARTNER, B. 41, 2819). — Krystalle (aus Alkohol). F: 139°.

5.7-Dinitro-3-phenyl-indoxazen C₁₃H₇O₅N₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Meisenheimer, Zimmermann, v. Kummer, A. 446 [1926], 215 Anm. 1.—B. Beim Eintragen von 3-Phenyl-indoxazen in eiskalte, rauchende Salpetersäure (Cathcart, V. Meyer, B. 25, 3296). — Krystalle (aus Eisessig). F: 239—241° (C., M.).

3-Phenyl- $\alpha\beta$ -benzisothiasol-1-dioxyd, "Phenylbenzalsultim" $C_{13}H_0O_3NS=C_6H_4$ $C_{15}C_{15}N$. B. Aus Benzophenon-sulfonsäure-(2)-chlorid in Äther beim Einleiten von Ammoniak (Remsen, Saunders, Am. 17, 358; vgl. Norris, Am. 24, 471). Aus Pseudosaccharinchlorid (S. 39) beim Behandeln mit Benzol und Aluminiumchlorid in der Kälte (Fritsch, B. 29, 2295). — Tafeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 163° (unkorr.) (R., S.), 164° (F.). Leicht löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser (R., S.). — Liefert beim Erwärmen mit Benzol und Aluminiumchlorid Diphenylbenzylsultam (S. 83) (F.).

6-Nitro-3-phenyl- $\alpha.\beta$ -bensisothiasol-1-dioxyd $C_{13}H_6O_4N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Ni.ro-benzophenon-sulfon- O_2N . SO₂ N säure-(2)-chlorid beim Erwärmen mit konz. Ammoniak im Rohr auf dem Wasserbad (Hollis, Am. 23, 251; vgl. Norris, Am. 24, 487). — Hellgrüne Körner. F: 234° (unkorr.) (H.). Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser (H.). — Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 200° das Ammoniumsalz der 4-Nitrobenzophenon-sulfonsäure-(2) (H.). Wird bei langem Erhitzen mit konz. Ammoniak auf dem Wasserbad zersetzt (H.).

2. 3-Phenyl-β.γ-benzisoxazol, 3-Phenyl-anthranil C₁₃H₂ON, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht in geringer Menge aus Phenyl-[2-nitro-phenyl] methan beim Erhitzen für sich oder in flüssigem Paraffin auf etwa 300° (KLIEGL, B. 42, 593). Aus 2-Nitro-benzaldehyd beim Behandeln mit Benzol in Gegenwart von Schwefelsäure (K., B. 41, 1849). Aus 2-Nitro-benzophenon durch Reduktion mit Zinn in heißem Eisessig (BAMBERGER, LINDBERG, B. 42, 1723; vgl. a. B., ELGER, B. 36, 1615). Aus 2-Amino-benzophenon beim Behandeln mit schwefelsaurer Sulfomonopersäure-Lösung (B., L.). — Charakteristisch riechende, gelbe Prismen (aus Petroläther). F: 52—53° (B., L.). Verflüchtigt sich allmählich mit Wasserdampf (B., L.). Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Petroläther, leicht in Ligroin, sehr leicht in den übrigen organischen Lösungsmitteln (B., L.). — Liefert beim Erhitzen in flüssigem Paraffin auf 280—300° Acridon (K., B. 42, 593; B., L.). Beim Behandeln mit Natriumnitrit und Schwefelsäure bei —15° erhält man geringe Mengen der entsprechenden, nicht näher beschriebenen Diazoverbindung und als Hauptprodukt Acridon (B., B. 42, 1710, 1716, 1721). — Verbindung mit Quecksilberchlorid. Nadeln (B., L.). — Pikrat. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Alkohol (B., L.).

3. O.N-Benzenyl-[2-amino-phenol], 2-Phenyl-benzoxazol C₁₂H₂ON, s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzoesäure-[2-nitro-phenyl]-ester durch Erwärmen mit Zinn und starker Salzsäure auf dem Wasser-



bad nnd Aufspalten der entstandenen Zinnverbindung mit Schwefelwasserstoff in der Kälte (HÜBNER, A. 210, 384; vgl. BÖTTCHER, B. 16, 631; EINHORN, A. 311, 39; vgl. a. H., A. 208, 290). Aus 2-Amino-phenol durch Kochen mit Benzaldehyd (Wheeler, Am. 17, 400), durch schwaches Erwärmen mit Benzoylchlorid und Destillieren des Reaktionsprodukts (Ladenburg, B. 9, 1526), durch längeres Erhitzen des salzsauren Salzes mit Benzoylchlorid (H., A. 210, 385; vgl. a. H., Morse, B. 7, 1319; H., A. 208, 290), durch Destillieren mit Benzamid (Wh.), durch Erwärmen mit Benziminomethyläther auf dem Wasserbad (Wh., Am. 17, 399), durch Destillieren mit Benzonitril (Wh.), durch Erhitzen mit Benzamilid im Rohr auf 250° und Destillieren des Reaktionsprodukts (Wh.), in geringer Menge beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid und nachfolgendem Destillieren (L., B. 9, 1527). Aus 2-Benzaminophenol beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (H., A. 210, 385, 388). Entsteht neben anderen Produkten aus [2-Benzoyloxy-phenyl]-urethan beim Destillieren im Vakuum (Ransom, B. 31, 1063; Am. 23, 19). Aus 3-Benzoyl-benzoxazolon (Syst. No. 4278) bei der Vakuumdestillation (R., B. 31, 1065; vgl. R., B. 31, 1268). Entsteht auch beim Erhitzen von Benzovazol-thion (Syst. No. 4278) mit Benzoylchlorid und Behandeln des öligen Reaktionsprodukts mit Soda-Lösung (Kalckhoff, B. 16, 1828).

Nadeln (aus verd. Alkohol), Blättchen (aus verd. Salzsäure oder aus verd. Schwefelsäure). Zeigt beim Erhitzen einen angenehmen Geruch. F: 101—102° (RANSOM, B. 31, 1063; Am. 23, 19), 103° (HÜBNER, MORSE, B. 7, 1319; H., A. 210, 385; LADENBURG, B. 9, 1526; WHEELEE, Am. 17, 399). Kp: 314—317° (L.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (WH.). Leicht löslich in Eisessig, Petroläther und Chloroform (H., A. 210, 385), in Alkohol (H., A. 210, 385; L., R.), löslich in kaltem Äther (R.), in Benzol (H., A. 210, 385; R.), schwer löslich in Ligroin (R.), etwas löslich in siedendem Wasser (H., A. 210, 385; R.), unlöslich in kaltem Wasser (L.). Leicht löslich in konz. Salzsäure und konz. Schwefelsäure (WH.; H., A. 210, 385; R.), schwer in verd. Schwefelsäure (L.), unlöslich in Alkalilaugen (Böttcher, B. 16, 631) und in Soda-Lösung (L.). Zeigt schwach basische Eigenschaften (L.). — Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 130° in Benzoesäure und 2-Amino-phenol gespalten (L.). Liefert bei längerem Kochen mit alkoh. Salzsäure 2-Benzamino-phenol (B., B. 16, 631; vgl. dazu Einhorn, A. 311, 40). Wird durch verd. Schwefelsäure beim Kochen oder beim Erhitzen im Rohr auf 120° nicht verändert (L.). Bei der Einw. von rauchender Salpetersäure tritt eine Nitrogruppe in den Benzoxazolkern ein (O. Fischer, J. pr. [2] 73, 437, 438; vgl. H.; M.). Reagiert auch bei 240° nicht mit Äthyljodid oder Amyljodid (H., A. 210, 385). — C₁₉H₉ON + HCl + AuCl₂. Gelbe Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Wird durch Wasser zerlegt (L.) — Pikrat C₁₂H₉ON + C₈H₈O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 104° (F.).

6-Nitro-2-phenyl-bensoxasol C₁₈H₈O₃N₉, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Semper, Lichtenstadt, A. 400 [1943], 313, 331, 332. — B. Aus 2-Phenyl-benzoxazol bei Einw. von rauchender Salpetersäure (O. Fischer, Römer, J. pr. [2] 73, 437; vgl. Hübner, Morse, B. 7, 1320). — Gelbe Nadeln. F: 173° (F., R.; H., M.). Kaum löslich in Wasser, schwer in Alkohol (H., M.). — Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 138—140° unter Bildung von Benzoesäure gespalten (F., R.).

2-[3-Nitro-phenyl]-bensoxasol $C_{12}H_8O_2N_2 = C_2H_4 < {}^{\rm N}_{\rm O} > {\rm C} \cdot {\rm C}_6H_4 \cdot {\rm NO}_2$. B. Aus 2-Amino-phenol beim Erhitzen mit der äquivalenten Menge 3-Nitro-benzoylchlorid (Ransom, Am. 23, 24). Entsteht neben anderen Produkten durch Erhitzen von [2-(3-Nitro-benzoyloxy)-phenyl]-urethan auf 250—260° und nachfolgende Vakuumdestillation (R., Am. 23, 23).— Graugelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 207°. Löslich in Chloroform, fast unlöslich in Alkohol, Äther und Aceton und den meisten übrigen organischen Lösungsmitteln. Schwer löslich in Rasigsäure. Löslich in konz. Salzsäure, wird aus dieser Lösung durch Zusatz von Wasser ausgefällt.

5.7-Dinitro-2-phenyl-benzoxazol C₁₃H₇O₂N₈, s. nebenstehende O₂N· N
Formel. B. Aus 4.6-Dinitro-2-amino-phenol beim Kochen mit Benzoylchlorid in Nitrobenzol (KYM, B. 82, 1430). Aus [4.6-Dinitro-2-amino-phenyl]-benzoat bei Einw. höchst konzentrierter Salpeter-NO₂ säure (HÜBNER, A. 210, 394). Aus 4.6-Dinitro-2-benzamino-phenol beim Erkitzen mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 130° (H.) oder beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (K.). — Blättchen (aus Benzol oder Chloroform). F: 218—219° (H.), 224—225° (K.). Leicht löslich in Eissesig, Chloroform, Ligroin und Benzol, sehr sohwer in Alkohol (H.). — Liefert beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure oder Zinnchlorür und Salzsäure Benzoesäure und 2-4.6-Triamino-phenol; bei Einw. von Zinn, Zinnchlorür und Salzsäure bei Zimmertemperatur entsteht in geringer Menge 5.7-Diamino-2-phenyl-benzoxazol (Syst. No. 4368) (K.). Wird durch Alkalilaugen nicht verändert (H.).

S.N.-Bensenyl-[2-amino-thiophenol], 2-Phenyl-bensthiasol

C₁₃H₂NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzalanilin beim Erhitzen

mit Schwefel (Bayer & Co., D. R. P. 51172; Frdl. 2, 301). Aus Benz
anilid bei längerem Kochen mit ¹/₃ Tl. Schwefel (A. W. Hofmann, B. 12, 2360; 13, 1223;

NAEGELI, Bl. [3] 11, 894). Aus Thiobenzanilid bei der trocknen Destillstion (Jacobson,
B. 19, 1070; vgl. Leo, B. 10, 2135) oder beim Behandeln mit alkal. Kaliumferricyanid-Lösung
(J., B. 19, 1068). Entsteht in geringer Menge beim Erhitzen von Phenylsenföl mit Benzoyl
chlorid auf 250—300° (H., B. 13, 17). Aus 1 Mol Benzylanilin beim Erhitzen mit 1 Mol

Schwefel auf 250—260° (Wallach, A. 259, 301; vgl. Agfa, D. R. P. 55222; Frdl. 2, 302).

Aus 2-Amino-thiophenol beim Behandeln mit Benzotrichlorid (H., B. 12, 2365), beim Kochen

mit Benzanitril im Rohr auf 180° (H., B. 13, 1238). Aus S.N-Dibenzoyl-[2-amino-thiophenol]

beim Kochen mit überschüssiger 10°/oiger Natronlauge (Reissert, B. 38, 3434). Aus \(\beta\)-Benzoyl-phenylhydrazin beim Erhitzen mit Schwefel auf 280° (Voswinckel, B. 85, 1946). Entsteht neben anderen Produkten beim Schütteln von Benzthiazol mit Benzoylchlorid in

verd. Natronlauge (R., B. 38, 3432).

Nadeln (aus Alkohol). Zeigt, besonders beim Erwärmen, einen charakteristischen Geruch nach Teerosen und Geranien. F: 112—113° (BAYER & Co., D.R. P. 51172; Frdl. 2, 301), 113° (NARGELI, Bl. [3] 11, 894), 114° (JACOBSON, B. 12, 1069), 115° (A. W. HOFMANN, B. 12, 2360). Ist oberhalb 360° unverändert destillierbar (HOFMANN, B. 12, 2360; N.). Löslich in Ather und Schwefelkohlenstoff; löslich in konz. Salpetersäure, Schwefelsäure und Salzsäure (H., B. 12, 2360). — Ist gegen konz. Salzsäure beim Erhitzen im Rohr auf 200° beständig (H., B. 12, 2362). Wird von rauchender Salpetersäure nicht verändert (H., B. 13, 1223 Anm. 1). Liefert beim Erwärmen mit etwas mehr als 1 Mol Salpetersäure in konz. Schwefelsäure auf 90—95° fast ausschließlich 6-Nitro-2-phenyl-benzthiazol (N.; vgl. H., B. 13, 1223 Anm. 1; Myllus, Dissert. [Berlin 1883], S. 50). Über die Einw. von 2 Mol Salpetersäure auf 2-Phenyl-benzthiazol in konz. Schwefelsäure bei 50—60° und Reduktion der entstandenen Dinitro-phenylbenzthiazole zu den entsprechenden Diamino-Verbindungen vgl. OEHLER, D. R. P. 50486; Frdl. 2, 303; REMY, ERHART & Co., D. R. P. 54921; Frdl. 2, 305. Gibt bei der Alkalischmelze 2-Amino-thiophenol und Benzoesäure (H., B. 12, 2363). Beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 185° entsteht 6-Chlor-2-phenyl-benzthiazol (H., B. 13, 1224 Anm.; vgl. Bogert, Corbitt, Am. Soc. 48 [1926], 783). — C12HeNS + HCl + AuCl3. Nadeln (J., B. 19, 1069; vgl. H., B. 12, 2361).

6-Chlor-2-phenyl-bensthiasol C₁₂H₈NSCl, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Bogert, Corbitt, Am. Soc. 48 [1926], 783.— B. Aus 2-Phenyl-benzthiazol beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 185° (A. W. HOFMANN, B. 18, 1224 Anm.).— F: 156,7° (korr.) (B., C.).

6-Nitro-2-phenyl-bensthiasol C₁₃H₈O₂N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-2-amino-thiophenol beim Behandeln mit Benzoylchlorid (MYLIUS, Dissert. [Berlin 1883], S. 49). Aus 2-Phenyl-benzthiazol bei Einw. von Salpeterschwefelsäure unter allmählichem Erwärmen auf 90—95° (A. W. Hofmann, B. 13, 1223 Anm. 1; Naecell, Bl. [3] 11, 894). — Gebliche Nadeln oder Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 188° (H.; N.), 192° (M.). Leicht löslich in heißem Eisessig und Chloroform, ziemlich leicht in Benzol und Toluol, schwer in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser und Ligroin (N.; M.). — Überführung in Azofarbstoffe durch Reduktion, Diazotieren und Kuppeln mit Naphthylamin- und Naphthol-sulfonsäuren: Remy, Erhart & Co., D. R. P. 57557; Frdl. 3, 750.

4. 2-α-Furyl-chinolin C₁₃H₉ON, s. nebenstehende Formel. B. Bei der trocknen Destillation von 2-α-Furyl-cinchoninsäure (Doebner, A. 242, 287). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 92°. Siedet oberhalb 300°. Der Dampf besitzt einen zimtartigen Geruch. Unlöslich in kaltem Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und den übrigen Lösungsmitteln. — C₁₃H₉ON + HCl+AuCl₂. Citronengelbe Nadeln. Löst sich in heißem Wasser unter Zersetzung. — 2C₁₃H₉ON + H₂Cr₂O₇. Orangerote Nadeln. Löslich in heißem Wasser. Zersetzt sich beim Erwärmen auf 100°. — 2C₁₃H₉ON + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. — Pikrat. Gelbe Blätter (aus Alkohol). F: 186°. Schwer löslich in Wasser und Äther.

2. Stammkerne $C_{14}H_{11}ON$.

1. 2-Phenyl-4.5-benzo-1.3-oxazin C₁₄H₁₁ON, Formel I.

2-Phenyl-4.5-benso-1.3-thiasin
C.H.NS, Formel II.

R. Aus 2-Renzamino-benzylohlorid haim Erhitzen mit Phenshom

C₁₄H₁₁NS, Formel II. B. Aus 2-Benzamino-benzylchlorid beim Erhitzen mit Phosphorpentasulfid auf 140—150° (Gabriel, Posner, B. 27, 3523). Aus dem Hydrobromid des

2-Amino-benzylbromids beim Erhitzen mit Thiobenzamid auf 160° (G., P.). — Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 55—58°. Ist mit Wasserdampf sehr schwer flüchtig. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol. Zeigt schwach basische Eigenschaften. — Pikrat. Nadeln. F: 176—177°.

- 2. 3 Phenyl [benzo 1.4 oxazin]

 C₁₈H₁₁ON, Formel I bezw. II. B. Aus [2-Nitro- I. phenyl]-phenacyl-āther beim Behandeln mit

 Zinnehlorür und Salzsäure erst bei Zimmertemperatur, dann auf dem Wasserbad (Leilmann, Donner, B. 23, 173). Nadeln (aus Alkohol), Blättchen (aus Wasser). F: 102—103°.

 Zeigt beim Schmelzen einen orangenartigen Geruch. Ist teilweise unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Benzol, Äther und Chloroform, löslich in Alkohol und Ligroin, schwerer löslich in heißem Wasser. Löst sich in konz. Salzsäure und in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. die beim Verdünnen der Lösungen in Gelb übergeht. 2C₁₄H₁₁ON + 2HCl + PtCl₄. Tafeln. Ist beim Erhitzen auf 100° beständig, wird durch Wasser zersetzt.
 - 8-Phenyl-[benso-1.4-thissin] $C_{16}H_{11}NS = C_{6}H_{4}$ $NH \cdot C \cdot C_{6}H_{5}$ bezw. desmotrope

Form. B. Aus 2-Amino-thiophenol beim Behandeln mit w-Brom-acetophenon unter Kühlung (UNGER, B. 30, 609). Wird durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Epichlorhydrin gereinigt (U., Graff, B. 30, 2396). — Hellgelbe Würfel (aus Nitrobenzol + Alkohol). F: 233° (U.; U., G.; vgl. dagegen Zincke, A. 416, 109 Anm. 2). Fast unlöslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln; unlöslich in Kalilauge und Salzsäure (U.). — Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 160° entstehen Anilin, Schwefelwasserstoff und wahrscheinlich Äthylbenzol.

- 3. 3-p-Tolyl-α.β-benzisoxazol, 3-p-Tolyl-indoxazen
 C₁₄H₁₁ON, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2'-Brom-4-methylbenzophenon-oxim beim Erhitzen mit Natriumäthylat-Lösung im
 Rohr auf 100° (Непременси, B. 27, 1453). Nadeln (aus Alkohol). F: 81—82°. Siedet
 bei 344—346° unter geringer Zersetzung.
- x.x-Dinitro-[3-p-tolyl- $\alpha\beta$ -benzisoxazol], x.x-Dinitro-[3-p-tolyl-indoxazen] $C_{14}H_0O_5N_3=(O_2N)_2C_{14}H_0ON$. B. Aus 3-p-Tolyl-indoxazen bei Einw. von eisgekühlter, rauchender Salpetersäure (Heidenbeich, B. 27, 1453). Krystalle (aus Eisessig). F: 187° bis 188°.
- 4. 3-p-Tolyl-β.γ-benzisoxazol, 3-p-Tolyl-anthranil
 C₁₄H₁₁ON, s. nebenstehende Formel. B. Aus o-Nitro-benzaldehyd
 und Toluol in Gegenwart von Schwefelsäure (KLIEGL, B. 41, 1845).
 Aus 2'-Nitro-4-methyl-benzophenon durch vorsichtige Reduktion mit Zinn und Eisessig;
 Reinigung über das Quecksilberchlorid-Doppelsalz (K., B. 41, 1848). Gelbe Nadeln oder
 Tafeln (aus Alkohol). F: 95,5° (K., B. 41, 1849). Ist in den meisten organischen Lösungsmitteln
 mit Ausnahme von Ligroin und Alkohol sehr leicht löslich (K., B. 41, 1849). Liefert 3-Methylacridon beim Erhitzen in flüssigem Paraffin auf höhere Temperatur (K., B. 42, 593). Beim
 Behandeln mit Natriumnitrit und Schwefelsäure in der Kälte erhält man geringe Mengen
 der entsprechenden, nicht näher beschriebenen Diazoverbindung und 3-Methyl-acridon
 (BAMBERGER, B. 42, 1711, 1717, 1719). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig 2'-Nitro-4-methyl-benzophenon; bei längerer Einw. des Oxydationsmittels entsteht
 4-[2-Nitro-benzoyl]-benzoesäure (K., B. 41, 1846). Bei der Reduktion erhält man 2'-Amino4-methyl-benzophenon (K., B. 41, 1849).
 - 5. 2-Bensyl-benzocasol C₁₄H₁₁ON, Formel III.
- 2-Bensyl-bensthiasol $C_{14}H_{11}NS$, Formel IV. B. Das Hydrochlorid entsteh durch Erwärmen von 2-Aminothiophenol mit Phenylessigsäurechlorid und nachfolgende Destillation (A. W. Hofmann, B. 13, 1234). Aromatisch riechendes Öl. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther. Beim Schmelzen mit Alkali werden 2-Aminothiophenol und Phenylessigsäure zurückgebildet. Hydrochlorid. Hellgelbe Nadeln. Wird durch Wasser zerlegt. $2C_{14}H_{11}NS + 2HCl + PtOl_4 + 5H_5O$. Gelbe Nadeln.
- 6. O.N Bensenyl [6 amino p kresol], 5 Methyl CH₃.

 2-phenyl-benzoxazol C₁₄H₁₁ON, s. nebenstehende Formel. B.

 Aus 6-Oxy-3-methyl-benzophenon-oxim bei der Destillation, bei Einw. von Eisessig + Essigsäureanhydrid + Chlorwasserstoff, beim Erhitzen mit Phosphor-

pentoxyd auf 98—99° oder mit entwässertem Kupfersulfat auf 140° (Auwers, Czerny, B. 31, 2693, 2694, 2698). Aus 2-Benzamino-p-kresol bei kurzem Kochen für sich (Au., Cz., B. 31, 2696) oder beim Behandeln mit Acetylchlorid und Pyridin unter Eiskühlung (Au., Eisenlohe, A. 369, 225). Aus O.N-Dibenzoyl-[2-amino-p-kresol] bei kurzem Kochen (Au., Cz., B. 31, 2696). — Nadeln (aus Alkohol). F: 104° (Au., Cz.; Au., El.). Leicht löslich in Ather, Ligroin, Benzol und Eisessig; unlöslich in Alkalilaugen (Au., Cz.). — Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 150—160° in 2-Amino-p-kresol und Benzoessäure gespalten (Au., Cz.). Ist gegen siedende Natronlauge beständig.

7. O.N-Benzenyl-[6-amino-m-kresol], 6-Methyl-2-phenyl-benzoxazol C.H.,ON, Formel I.

S.N-Benzenyl-[6-amino-thio-m-kresol], 6-Methyl-2-phenyl-I. CH3. CH3. II. CH3. S. C.CeH5 bensthiasol C14H11NS, Formel II. B. Aus Thiobenz-p-toluidid durch Oxydation mit Kaliumferricyanid in Natronlauge (PFITZINGER, GATTERMANN, B. 22, 1065). Aus 3-Jod-4-amino-toluol beim Erhitzen mit Kaliumthiobenzoat auf 240—250° (Wheeler, Liddle, Am. 42, 448). Aus 6-Amino-thio-m-kresol beim Behandeln mit Benzoylchlorid (Hess, B. 14, 493). Aus 6-Methyl-2-[4-smino-phenyl]-benzthiazol beim Einleiten von nitrosen Gasen in die siedende alkoholische Lösung (G., B. 22, 424). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder aus verd. Salzsäure). F: 122—123° (PF., G.), 123—124° (WH., L.), 125° (H.). — Spaltet sich in der Kalischmelze in 6-Amino-thio-m-kresol und Benzoesäure (PF., G.). — Hydrochlorid. Tafeln. Schwer löslich in Salzsäure; wird durch Wasser zersetzt (H.). — 2C14H1NS+2HCl+PtCl4+H2O. Gelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure) (H.; Wh., L.).

3. Stammkerne $C_{15}H_{13}ON$.

1. 3.5 - Diphenyl - \triangle^2 - isoxazolin $C_{15}H_{13}ON = H_2C - C \cdot C_6H_5$ B. Aus ω -[α -Chlor-benzyl]-acetophenon beim Erwärmen mit 1,5 Mol Hydroxylamin-hydrochlorid

ω-[α-Chlor-benzyl]-acetophenon beim Erwärmen mit 1,5 Mol Hydroxylamin-hydrochlorid und 1,5 Mol Natriumcarbonat in verd. Alkohol (Rupe, Schneider, B. 28, 965). Entsteht neben anderen Produkten aus Benzalacetophenon bei der Einw. von Hydroxylamin (Claus, J. pr. [2] 54, 408; vgl. Henrich, A. 351, 179) 1). — Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 73° (R., Sch.; Cl.), 75° (H.). Sehr leicht löslich in kaltem Benzol, Essigester, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, leicht in Äther und Eisessig, schwerer in kaltem Alkohol und Ligroin (H.). Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig 3.5-Diphenyl-isoxazol (Cl.). Ist gegen siedende verdünnte Säuren beständig (R., Sch.).

2. 2-o-Tolyl-4.5-benzo-1.3-oxazin C15H13ON, Formel III.

2-0-Tolyl-4.5-benzo-1.8thiazin C₁₅H₁₂NS, Formel IV. B. III.

Aus 2-Amino-benzylbromid beim
Erhitzen mit Thio-o-toluylsäure-amid auf 140° (KIPPENBERG, B. 30, 1142). — Gelbliche Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 54,5—56°.

3. 2-p-Tolyl-4.5-benzo-1.3-oxazin C₁₅H₁₃ON, Formel V.

2-p-Tolyl-4.5-benso-1.3-thi-asin C₁₅H₁₃NS, Formel VI. B. Aus V. N C·C₆H₄·CH₃ VI. N C·C₆H₄·CH₃ VII. N C·

4. 4.6-Dimethyl-2-phenylbenzoxazol C₁₅H₁₃ON, Formel VII.

4.6-Dimethyl-2-phenyl-benzthiasol C₁₅H₁₃NS, Formel VIII. B.

Aus Thiobenz-asymm.-m-xylidid durch Oxydation mit Kaliumferricyanid in verd. Kalilauge (Gudeman, B. 21, 2552). — Öl. Flüchtig mit Wasserdampf. Empfindlich gegen
Luft. — C₁₅H₁₃NS+HCl. — 2C₁₅H₁₂NS+2 HCl+PtCl₄.

¹⁾ Zu dieser Reaktion vgl. v. AUWERS, MÜLLER, J. pr. [2] 187 [1933], 57, 102.

4. 4.6-Dimethyl-2-m-tolyl-benzoxazol C, H, ON, Formel I.

4.6-Dimethyl-2-m-tolyl-benzthiazol $C_{16}H_{16}NS$, Formel II. B. Aus 4.6-Dimethyl-2-[6-amino-3-methyl-phenyl]-benzthiazol beim Diazotieren und Verkochen mit Alkohol

(SCHULTZ, TICHOMIROFF, J. pr. [2] 65, 152). — Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 74,5°. Ist destillierbar. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Benzol, Ligroin und Äther. — Liefert beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure zwei Nitroverbindungen.

5(oder 7)-Nitro-4.6-dimethyl-2-m-tolyl-bensthiasol $C_{1e}H_{14}O_2N_2S$, Formel III oder IV. B. Entsteht neben x-Nitro-[4.6-dimethyl-2-m-tolyl-benzthiazol] (s. u.) beim Erwärmen von 4.6-Dimethyl-2-m-tolyl-benzthiazol mit überschüssiger konzentrierter Salpetersäure

(SCHULTZ, TICHOMIBOFF, J. pr. [2] 65, 153). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 152°. Schwer löslich in siedendem Alkohol. Löslich in konz. Säuren. Zeigt basische Eigenschaften. Liefert beim Erhitzen mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure 5(oder 7)-Amino-4.6-dimethyl-2-m-tolyl-benzthiazol (Syst. No. 4345).

x-Nitro-[4.6-dimethyl-2-m-tolyl-bensthiazol] $C_{16}H_{14}O_{2}N_{2}S = O_{2}N\cdot C_{16}H_{14}NS$. B. s. im vorangehenden Artikel. Entsteht ferner aus Nitro-isodehydro-thio-m-xylidin (Syst. No. 4345) durch Diazotieren und Kochen der Diazonium-Verbindung mit Alkohol (SCHULTZ, Tichomiboff, J. pr. [2] 65, 158). — Goldgelbe Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 1460 (Sch., T., J. pr. [2] 65, 154). Löslich in Alkohol. Zeigt schwach basische Eigenschaften. — Liefert beim Kochen mit Zinn und konz. Salzsäure x-Amino-[4.6-dimethyl-2-m-tolyl-benzthiazol] (Syst. No. 4345).

5. 5-p-Tolyl-3-benzyl- Δ^2 -isoxazolin $C_{17}H_{17}ON = \frac{H_2C - C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5}{CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot H_C \cdot O \cdot N}$.

Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei Benzyl-[4-methyl-styryl]keton, Bd. VII, S. 493.

L. Stammkerne $C_n H_{2n-19} O N$.

1. Stammkerne C₁₈H₁₁ON.

1. 3.5 - Diphenyl - isoxazol $C_{15}H_{11}ON = \frac{HC - C \cdot C_6H_5}{C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. Beim Erwärmen von ω -Chlor- ω -[α -chlor-benzyl]-acetophenon mit Hydroxylamin in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Goldschmidt, B. 28, 2540). Aus Phenyl-benzoyl-acetylen beim Kochen mit Hydroxylamin hydroxylami Hydroxylamin-hydrochlorid und Natriumacetat in verd. Alkohol (Moureu, Brachin, C. r. 137, 796; Bl. [3] 31, 347). Beim Kochen von Dibenzoylmethan mit Hydroxylamin-hydrochlorid in Alkohol (J. Wislicenus, A. 308, 248; Posner, B. 34, 3985). Bei der Oxydation sowohl der niedrigschmelzenden als auch der hochschmelzenden Form des Oxims des β -Hydroxylamino-β-phenyl-propiophenons (Bd. XV, S. 47) mit Chromsäure oder beim Erhitzen der hochschmeizenden Form mit Salzsäure oder Schwefelsäure (CLAUS, J. pr. [2] 54, 410). Entsteht auch bei der Oxydation von 3.5-Diphenyl-13-isoxazolin (S. 76) mit Chromsäure in Eisessig (CL.). — Blättchen (aus Alkohol), Prismen (aus Schwefelkohlenstoff). F: 141º (G.; W.). Schwer löslich in Äther und kaltem Alkohol, leichter in Chloroform und Schwefelkohlenstoff, leicht in heißem Benzol, unlöslich in Wasser, Alkalilaugen, verd. Säuren und konz. Salzsäure (G.; W.; M., B.). — Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure auf 150° entsteht Benzoesäure (W.).

 $HC - C \cdot C_6 H_4 \cdot NO_2$

acetat in Essigsaure (Wieland, B. 87, 1151). — Gelbgfanzende Blattchen (aus Eisessig). F: 2216. Schwer löslich; unlöslich in Säuren und Alkalilaugen.

4-Nitro-5-phenyl-8-[4-nitro-phenyl]-isoxazol $C_{15}H_9O_8N_8 =$

O₂N·C—C·C₆H₄·NO₂. B. Aus Bis-[β-nitro-α-oxy-γ-oximino-α-phenyl-γ-(4-nitro-phenyl)-C₆H₅·C·O·N propyl]-äther (Bd. VII, S. 772) beim Umkrystallisieren aus Alkohol oder Eisessig oder beim Behandeln mit verd. Schwefelsäure (Wieland, A. 328, 224). — Grünstichige Blättchen (aus Eisessig). F: 199°. Kaum löslich in Ather, Aceton, Alkohol und Petroläther, leicht in heißem Benzol und Eisessig; unlöslich in Alkalilauge. — Gibt beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge Benzoesäure und das Oxim des 4.ω-Dinitro-acetophenons. Bei der Reduktion mit Zinn und alkoh. Salzsäure entsteht 4-Amino-5-phenyl 3-[4-amino-phenyl]-isoxazol.

- 2. 2.4-Diphenyl-oxazol $C_{15}H_{11}ON = C_{6}H_{5} \cdot C N \\ HC \cdot O \cdot C \cdot C_{6}H_{5}$. B. Beim Erhitzen von ω -Brom-acetophenon mit Benzamid auf 140—150° (BLÜMLEIN, B. 17, 2580; LEWY, B. 20, 2579). Blättchen (aus Alkohol). F: 102,5—103,5° (B.; L.). Kp: 338—340° (B.; L.). Leicht löslich in warmem Alkohol, Äther und Benzol (L.). $C_{15}H_{11}ON + HCl$. Nadeln (L.).
- 2.4-Diphenyl-thiazol $C_{15}H_{11}NS = \frac{C_6H_5 \cdot C N}{HC \cdot S \cdot C \cdot C_6H_5}$. B. Bei gelindem Erwärmen von Thiobenzamid mit ω -Brom-acetophenon und etwas Alkohol (Hubacher, A. 259, 237). Blättchen (aus Alkohol). F: 92—93°. Siedet oberhalb 360°. Sehr schwache Base. Leicht löslich in Alkohol und Äther; löslich in Säuren.
- 2.4-Diphenyl-selenazol $C_{15}H_{11}NSe = \frac{C_0H_5 \cdot C_- N}{HC \cdot Se \cdot C \cdot C_0H_5}$. B. Aus ω -Brom-acetophenon und Selenobenzamid in Gegenwart von etwas Alkohol (G. Hofmann, A. 250, 317). Blättchen (aus Alkohol). F: 99°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Sehr schwache Base. $2C_{15}H_{11}NSe + 2HCl + PtCl_4$. Krystallinischer, blaßgelber Niederschlag.

3. 2.5 - Diphenyl - oxazol $C_{15}H_{11}ON = \frac{HC-N}{C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_6H_5}$. B. Durch Behandeln

von Phenylacetaldehyd mit Brom in Chloroform unter Kühlung und Erhitzen des entstandenen (nicht beschriebenen) Phenyl-bromacctaldehyds mit Benzamid auf dem Wasserbad (E. FISCHER, B. 29, 213). Neben inakt. N-Benzal-mandelsäureamid beim Sättigen eines Gemisches von äquimolekularen Mengen Benzaldehyd und inakt. Mandelsäure-nitril in Äther mit Chlorwasserstoff unter Kühlung (E. F., B. 29, 207). Beim Erhitzen von ω-Benzamino-acetophenon mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (ROBINSON, Soc. 95, 2169). — Nadeln (aus Ligroin). F: 73° (R.), 74° (E. F.). Siedet etwas oberhalb 360° (E. F.). Ist mit Wasserdampf sehr wenig flüchtig (E. F.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich schwer in kaltem Ligroin, sehr schwer in Wasser (E. F.). Die Lösung in Alkohol oder Benzol fluoresciert im Magnesiumlicht violettblau (R.). Ziemlich leicht löslich in konz. Schwefelsäure mit bläulicher Fluorescenz (E. F.). — Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig N-Phenylglyoxyl-benzamid (E. F.); diese Verbindung entsteht auch beim Sättigen der Lösung in Alkohol oder Aceton mit Chlor (Minovici, B. 29, 2105). Das Hydrochlorid gibt beim Behandeln mit Natrium und siedendem Alkohol Benzylaminomethyl-phenyl-carbinol (E. F.). Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 300° entsteht das niedrigerschmelzende 2.4-Diphenyl-imidazol (M.). Gibt beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure unter Kül'ung 2-Phenyl-5-[4-nitro-phenyl]-oxazol (s. u.) (M.; Lister, Robinson, Soc. 101 [1912], 1313). — C₁₅H₁₁ON + HCl. Nadeln oder Prismen (aus alkoh. Salzsäure). Schmilzt bei 160—165° unter Chlorwasserstoff-Entwicklung (E. F.). Wird durch Wasser hydrolysiert.

 $\textbf{Hydroxymethylat} \ \ C_{16}H_{15}O_2N = \frac{HC - N(CH_3) \cdot OH}{C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_6H_5} \ . \ - \ Jodid \ C_{16}H_{14}ON \cdot I. \ \textit{B}.$

Beim Erhitzen von 2.5-Diphenyl-oxazol mit 2 Tln. Methyljodid auf 100° (E. FISCHER, B. 29, 208). Krystalle. F: 201° (korr.; Zers.). Leicht löslich in Wasser.

2-Phenyl-5-[4-nitro-phenyl]-oxazol $C_{15}H_{10}O_3N_2=\frac{HC-N}{O_3N\cdot C_5H_4\cdot C\cdot O\cdot C\cdot C_6H_5}$. Zur Konstitution vgl. Lister, Robinson, Soc. 101 [1912], 1313; Minovici, Nentizescu, Angelescu, C. 1929 I, 2186. — B. Beim Behandel von 2.5-Diphenyl-oxazol mit rauchender Salpetersäure unter Kühlung (Minovici, B. 29, 2106). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 185° (Zers.). Schwer löslich in Wasser, Benzol und Alkohol, unlöslich in Äther. — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure p-Nitrobenzoesäure.

4. 4.5-Diphenyl-oxazol $C_{15}H_{11}ON = \frac{C_0H_0\cdot C-N}{C_0H_2\cdot C\cdot O\cdot CH}$. B. Beim Eintragen eines Gemisches aus Benzoin und Kaliumcyanid in Schwefelsäure unter Wasserkühlung (Japp, Murray, Soc. 63, 470). — Tafeln oder Prismen (aus Ligroin). F: 44°. Kp₁₅: ca. 192° bis 195°. Riecht beim Erwärmen pfefferähnlich. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln außer Wasser; löslich in starken Säuren. — $2C_{15}H_{11}ON + 2HCl + PtCl_4$. Tiefgelbe Krystalle.

5. 2-Styryl-benzoxazol
C₁₈H₁₁ON, Formel I.

O C.CH:CH:CeHs
II.

N
S C.CH:CH:CeE

- 2-Styryl-bensthiasol
 C₁₅H₁₁NS, Formel II. B. Beim Erwärmen von Zimtsäure mit 2-Amino-thiophenol (A. W. Hof-marn, B. 13, 1235). Prismen (aus Alkohol). F: 111°. Unlöslich in Natronlauge. Löslich in konz. Salzsäure und daraus durch Wasser fällbar. Beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd entstehen 2-Amino-thiophenol und Benzoesäure.
- 6. α - $[\alpha$ -Furyl]- β -[chinolyl-(2)]-[athylen. Furfury-lidenchinaldin $C_{15}H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Furfurol mit Chinaldin und etwas Zinkchlorid auf dem Wasserbad (SRFEK, B. 20, 2044). Nadeln oder Tafeln (aus Ligroin). $C_{15}H_{11}ON$ + HCl. Gelbe Nadeln. $C_{15}H_{11}ON$ + H_3SO_4 + H_3O . Rote Nadeln (aus Alkohol). $C_{15}H_{11}ON$ + HNO₃. Nadeln (aus Wasser). $2C_{15}H_{11}ON$ + 2HCl + $2H_3O$. Gelbe Krystalle. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. Pikrat $C_{15}H_{11}ON$ + $C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig).

2. Stammkerne C₁₆H₁₃ON.

- 1. 3-Phenyl-5-benzyl-isoxazol $C_{16}H_{13}ON = \frac{HC C \cdot C_6H_5}{C_5H_5 \cdot CH_3 \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. Bei längerem Kochen von ω -Phenscetyl-acetophenon mit Hydroxylamin-hydrochlorid (Bülow, Grotowsky, B. 34, 1484). Prismen (aus Alkohol). F: 92°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.
- 2. 5-Phenyl-2-benzyl-oxazol $C_{16}H_{13}ON = \frac{HC-N}{C_5H_5 \cdot C \cdot C \cdot C_1 \cdot C_5H_5 \cdot C_5H_5}$. B. Aus ω -Phenacetamino-acetophenon beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure (Robinson, Soc. 95, 2170). Nadeln (aus Petroläther). F: 89°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Petroläther und Wasser. Pikrat $C_{16}H_{12}ON + C_6H_2O_7N_3$. Blaßgelbe Prismen. F: 103°. Leicht löslich in Alkohol.
- 3. 2-Methyl-4.5-diphenyl-oxazol $C_{16}H_{13}ON = \frac{C_6H_5 \cdot C N}{C_5H_5 \cdot C \cdot O \cdot C \cdot CH_5}$. B. Beim Eintragen eines Gemisches aus Benzoin und Acetonitril in konz. Schwefelsäure (Japp, Murray, Soc. 63, 472). Tafeln. Riecht beim Erwärmen pfefferartig. F: 28°. Kp₁₇: 214°. Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 300° entsteht wenig 2-Methyl-4.5-diphenyl-imidazol. $2C_{16}H_{15}ON + 2HCl + PtCl_4$. Tiefgelbe Krystalle.
- 2-Methyl-4.5-diphenyl-thiasol $C_{16}H_{13}NS = \frac{C_0H_8 \cdot C N}{C_6H_5 \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH_3}$. B. Aus ms-Bromdesoxybenzoin, Thioacetamid und etwas Alkohol (HUBACHER, A. 259, 244). Nadeln. F: 51—52°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. Hydrochlorid. Krystalle (aus verd. Salzsäure). F: 96—97°. Wird durch Wasser sofort zersetzt.

3. Stammkerne $C_{17}H_{15}ON$.

- 1. 5-Phenyl-3-styryl- Δ^2 -isoxazolin $C_{17}H_{15}ON = \frac{H_1C-C\cdot CH\cdot CH\cdot CG_1H_2}{C_0H_5\cdot HC\cdot O\cdot N}$.

 B. Beim Behandeln von Dibenzalacetonoxim mit konz. Schwefelsäure (Minunni, G. 29 II,
- B. Beim Behandeln von Dibenzalacetonoxim mit konz. Schwefelsäure (MINUNNI, G. 29 II, 392, 399). Plättchen (aus Alkohol). F: 110—111°. Unlöslich in Alkalilauge und verd. Mineralsäuren.
- 2. 2-Athyl-4.5-diphenyl-oxazol $C_{17}H_{15}ON = \begin{array}{c} C_5H_5 \cdot C N \\ C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_2H_5 \end{array}$ Beim Eintragen eines Gemisches aus Benzoin und Propionitril in konz. Schwefelsäure (Japp, Murray, Soc. 68. 473). Krystalle (aus Benzol und Ligroin). F: 32°.

4. 5-Phenvi-2-[4-isopropvi-phenvi]-oxazoi $C_{18}H_{17}ON =$

 $C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_2)_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Sättigen eines General misches aus äquimolekularen Mengen Cuminol und inakt. Mandelsäure-nitril in Äther mit Chlorwasserstoff (Minovici, B. 29, 2101). — Krystalle. F: 50°. Siedet oberhalb 360°. — C18H17ON + HCl. Prismen. F: 152º (Zers.). Leicht löslich in Alkohol.

5. 2.5-0xido-2-tert-butyl-4.5-diphenyl-pyrrol $C_{20}H_{21}ON =$

 $\begin{array}{c} \mathbf{C_6H_5 \cdot C} \longrightarrow \mathbf{CH} \\ \mathbf{C_6H_5 \cdot C} \longrightarrow \mathbf{C} \longrightarrow \mathbf{C} & \mathbf{C(CH_2)_3}^1). \ B. \ \text{Aus} \ \beta\text{-Trimethylacetyl-}\alpha\text{-benzoyl-styrol und alkoh. Ammoniak} \\ \end{array}$

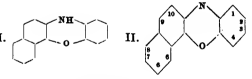
(JAPP, MAITLAND, Soc. 85, 1511). — Prismen (aus Alkohol). F: 152°. — Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 2-tert.-Butyl-4.4-diphenyl-∆2-pyrrolon-(5).

M. Stammkerne $C_n H_{2n-21}ON$.

1. O.N-Methenyl-[10-amino-9-oxy-phenanthren], [Phenanthreno-9'.10':4.5-oxazol] 2), 4.5-Diphenylen-oxazol $C_{15}H_9ON$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phenanthrenchinon-monoxim bei der Einw. von Methyljodid in alkal. Lösung oder besser von Dimethylsulfat in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (PSCHORR, BRÜGGEMANN, B. 35, 2744). Beim Erhitzen von 10-Amino-9-oxy-phenanthren-hydrochlorid mit der 20-fachen Menge konz. Ameisensäure im Rohr auf 120° (P., B.). — Gelbbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 145-146° (korr.). Löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. Liefert bei der Einw. von verdünnter alkoholischer Salzsaure salzsaures 10-Amino-9-oxy-phenanthren.

2. Stammkerne C₁₆H₁₁ON.

1. 1.2 - Benzo - phenoxazin (,,1.2- β -Naphthophenazoxin", " β . α -Naphthophenazoxin") $C_{16}H_{11}ON$, Formel I. Der entsprechende Oxoniumrest wird von I. KEHRMANN, B. 40, 2086 als Isonaphthophenazoxonium bezeichnet und nach Formel II beziffert.



1.2 - Benzo - phenthiazin, "Thio - phenyl - β - naphthylamin" $C_{10}H_{11}NS$, s. nebenstehende Formel. B. Bei einstündigem Erhitzen von Phenyl- β -naphthylamin mit Schwefel auf höchstens 210° (KYM, B. 23, 2466; KEHRMANN, A. 322, 46; KEHRMANN, CHRISTOPOULOS, B. 54
[1921], 653). — Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 178° (KYM). Schwer

löslich in kaltem Alkohol und Eisessig, ziemlich leicht in kaltem Benzol (KYM). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine dunkelblaue, auf Zusatz von etwas Salpetersäure eine tiefviolette Färbung (KYM).

1.2-Benzo-phenasthioniumhydroxyd 2) C16H11ONS, s. nebenstehende Formel. — Pikrat C₁₆H₁₀NS·O·C₆H₂O₆N₂. B. Bei der Oxydation von 1.2-Benzo-phenthiazin mit Ferrichlorid in Gegenwart von Pikrinsäure in Alkohol (Kehrmann, Gressly, A. 322, 48). Die Lösung in heißer, sehr verdünnter Salzsäure ist grün, zersetzt sich aber bald. Konz.
Schwefelsäure löst mit violettblauer Farbe, die auf Zusatz von viel Wasser in Grün

übergeht.

³) Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

¹⁾ Dieser Verbindung kommt vielleicht die Konstitution eines Monoimide des $oldsymbol{eta}$ -Trimethylacetyl- α -benzoyl-styrols = $C_6H_5 \cdot \text{CO} \cdot C(C_6H_5) \cdot \text{CH} \cdot C(:NH) \cdot C(CH_2)_8$ zn; vgl. Bd. VII, S. 836 Anm. 3.

²⁾ Das zugrunde liegende Kation wird von KEHRMANN, A. 322, 47; B. 54 [1921], 654 als $oldsymbol{eta}$ -Naphthophenazthionium bezeichnet und entsprechend der obigen Formel II beziffert.

10 - Methyl - 1.2 - benzo - phenthiazin C₁₇H₁₂NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1.2-Benzo-phenthiazin mit Methyljodid in Methanol auf 150° (KYM, B. 23, 2466). — Gelbgrünliche Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 132—133°. Sehr schwer löslich in Alkohol, schwer in kaltem Eisessig, leicht in Benzol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe.

3.4-Benzo-phenoxazin (,,1.2-a-Naphthophenazoxin"; in Derivaten meist schlechthin "Naphthophenazoxin" oder "Naphthophenoxazin''1) genannt) $C_{14}H_{11}^{*}ON$, s. nebenstehende Formel. Der entsprechende Oxoniumrest wird von Kehrmann, B. 38, 3606 als Naphthophenazoxonium 1) bezeichnet.

3.4 - Benso - phenthiasin, "Thio - phenyl - α - naphthylamin" ("Naphthophenthiasin") $C_{16}H_{11}NS$, s. nebenstehende Formel. B. Bei 6-stdg. allmählichem Erhitzen von Phenyl- α -naphthylamin mit Schwefel auf 240° (KYM, B. 23, 2464; KEHRMANN, GERSSLY, MISSLIN, A. 322, 44). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 137—138° (KYM).

Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Benzol (KYM). — Liefert beim Erhitzen mit Kupferpulver im Rohr auf 280° 1.2-Benzo-carbazol (KYM). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine

tiefblaue, auf Zusatz von etwas Salpetersaure eine weinrote Färbung (KYM).

3.4 - Benzo - phenasthioniumhydroxyd 3) $C_{1e}H_{11}ONS$, s. nebenstehende Formel. — Pikrat $C_{1e}H_{10}NS \cdot O \cdot C_{e}H_{e}O_{e}N_{e}$. B. Bei der Oxydation von 3.4-Benzo-phenthiazin mit Ferrichlorid in Gegenwart von Pikrinsäure (Krhrmann, Gressly, Misslin, A. 322, 44). — Schokoladebraune Nadeln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe, die auf Wasserzusatz gelbstichig wird. Gibt beim Erhitzen mit verd. Salzsäure das entsprechende Chlorid.

O.N - Athenyl - (10 - amino - 9 - oxy - phenanthren),2-Methyl-[phenanthreno-9'.10':4.5-oxazol]1) C1.H11ON, s. nebenstehende Formel. B. Bei 1-stdg. Kochen von salzsaurem 10-Amino-9-oxy-phenanthren mit der 8-fachen Menge Acetanhydrid, neben 10-Acetamino-9-acetoxy-phenanthren (Schmidt, B. 35, 3130). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 146—147°. Löslich in warmen verdünnten Mineralsäuren mit intensiv blauer Farbe.

3. Stammkerne C₁₇H₁₈ON.

1. 5-Phonyl-2-styryl-oxazol $C_{17}H_{18}ON = \frac{1}{C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot C \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5}$ MINOVICI (B. 29, 2102) unter dieser Formel beschriebene Verbindung war ein Gemisch von Diphenyloxazol, Phenylstyryloxazol und Distyryloxazol (LISTER, ROBINSON, Soc. 101 [1912], 1303; s. a. Foulds, Robinson, Soc. 103 [1913], 1768).

2. 2-Phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-oxazolin]*) $C_{17}H_{18}ON$, s. nebenstehende Formel.

NH CH-CeH5

 $\begin{array}{lll} \textbf{2-[3.4-Dinitro-phenyl]-[naphtho-1'.2':4.5-oxasolin]} \\ \textbf{C}_{17}\textbf{H}_{11}\textbf{O}_{8}\textbf{N}_{8} &= \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{8} < \overset{\textbf{NH}}{\textbf{O}} > \textbf{CH} \cdot \textbf{C}_{8}\textbf{H}_{8} (\textbf{NO}_{8})_{8}. & \textbf{B. Aus 2.4-Dinitro-benz-phenyl} \\ \textbf{O}_{17}\textbf{H}_{11} &= \textbf{O}_{17}\textbf{H}_{12} &= \textbf{O}_{17}\textbf{H}_{13} &= \textbf{O}_{17}\textbf{H}_{14} &= \textbf{O}_{17}\textbf{H}_{14} &= \textbf{O}_{17}\textbf{H}_{14} &= \textbf{O}_{17}\textbf{H}_{17} &=$

aldehyd und 1-Amino-naphthol-(2) in Essigsäure (Sachs, Brunetti, B. 40, 3234). — F: 201° bis 2020. Löslich mit blaßgelber Farbe in Pyridin, Aceton, Essigester und Wasser, heißem Eisessig und heißem Benzol, schwerer in den übrigen Lösungsmitteln. Die Lösung in alkoh. Alkalilauge ist farblos.

- 1) Die mit Naphthophenasoxin (besw. ·phenoxasin) gebildeten Namen werden nach KEHRMANN, B. 80, 2131; 88, 3606 gemäß nebenstehendem Schema bezissert.
- Das sugrunde liegende Kation wird von Kehrnahn, A. 322, 44; B. 54, 650 als α-Naphthophenasthionium bezeichnet und gemäß Anm. 1 bezissert.
 - 2) Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

4. 4-Phenyi-[naphtho-1'.2':5.6-(Δ⁵-dihydro-1.3-oxazin)] 1)
(,,Phenylnaphthoisoxazin'') C₁₆H₁₅ON, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Kochen von Lösungen der Verbindung C₂₀H₁₆O₂N (s. beim inakt.
1-[α-Amino-benzyl]-naphthol-(2), Bd. XIII, S. 729) in Alkohol, Benzol oder Essigester (Betti, Fol., G. 33 I, 29). — Krystallinisches Pulver (aus Essigester). F: 214°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol. — Gibt beim Erwärmen mit Ferrichlorid eine rotviolette Färbung.

N-Acetylderivat $C_{20}H_{17}O_2N = C_{10}H_0$ $CH(C_6H_5)\cdot N\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Kochen der vorhergehenden Verbindung mit überschüssigem Acetanhydrid (Betti, Fol, G. 38 I, 30). — Gelbliches Krystallpulver (aus Ligroin). F: 142° .

5. Stammkerne CasHesON.

- 1. 2-Isobutyl-4-phenyl-[naphtho-1'.2':5.6-(Δ⁵-dihydro-1.3-oxazin)] 1) (,,2-Isobutyl-4-phenyl-naphthoisoxazin'') C₁₂H₂₃ON, s. nebenstehende Formel.

 B. Bei der Einw. von alkoh. Ammoniak auf āquimolekulare Mengen von β-Naphthol, Isovaleraldehyd und Benzaldehyd (BETTI, G. 33 I, 22). Nadeln (aus Alkohol). F: 128°. Die Lösung in Benzol gibt mit äther. Ferrichlorid-Lösung beim Erwärmen eine rotbraune Färbung.
- 2. 4-Isobutyl-2-phenyl-fnaphtho-1'.2':5.6-(\(\lambda^6 di-hydro-1.3-oxazin \)]^1) (,,4-Isobutyl-2-phenyl-naphthoisox-azin") \(C_{28}H_{23}ON, \text{ s. nebenstehende Formel. } \text{ B. Aus inakt. } 1-[\alpha-Amino-benzyl]-naphthol-(2) und Isovaleraldehyd in warmem Alkohol (Betti, G. 33 I, 22). Nadeln (aus Alkohol). F: 137°. Die Lösung in Benzol gibt mit \(\text{ ather. Ferrichlorid-Lösung eine violette F\(\text{arbung.} \)

N. Stammkerne $C_n H_{2n-23} ON$.

1. Stammkerne $C_{17}H_{11}ON$.

1. O.N-Benzenyl-[2-amino-naphthol-(1)], 2-Phenyl-[naphtho-2'.1': 4.5-oxazol] 1) C₁₇H₁₁ON, s. nebenstehende Formel.

B. Das Zinnchlorid-Doppelsalz entsteht aus dem Benzoat des Naphthochinon-(1.2)-oxims-(2) durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Worms, B. 15, 1816). — Nadeln (durch Sublimation). F: 122°. Leicht löslich in kaltem Alkohol und Eisessig, schwer in Wasser und Petroläther. — Zinnchlorid-Doppelsalz. Nadeln (aus Petroläther). Färbt sich an der Luft rötlich.

O.N-Benzenyl-[2-amino-thionaphthol-(1)], 2-Phenyl-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] ¹) $C_{17}H_{11}NS = C_{10}H_6 < S > C \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von Benzyl- β -naphthylamin (AGFA, D. R. P. 55878; Frdl. 2, 303) oder Benzoyl- β -naphthylamin (A. W. Hofmann, B. 20, 1803) mit Schwefel. — Nadeln. F: 107° (H.), 107—108° (AGFA). — Liefert beim Behandeln mit konz. Salpetersäure oder Salpeterschwefelsäure eine bei 202—203° schmelzende Mononitroverbindung (AGFA). — Die alkoh. Lösung fluoresciert grün (H.). — $2C_{17}H_{11}NS + 2HCl + PtCl_4$. Schwer löslich.

2. O.N-Benzenyl-[1-amino-naphthol-(2)], 2-Phenyl[naphthol-1'.2':4.5-oxazol] 1) C₁₇H₁₁ON, s. nebenstehende Formel. B. Das Zinnehlorid-Doppelsalz entsteht aus dem Benzoat des
Naphthochinon-(1.2)-oxims-(1) bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Worms, B. 15, 1817; vgl. Böttcher, B. 16, 1936). Beim Sublimieren von 1-Benzamino-naphthol-(2) (B.). — Nadeln (aus Petroläther). F: 120° (W.), 136°
(B.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser;
löst sich in starken Säuren und wird daraus durch Wasser gefällt, unlöslich in Alkaliaugen
(B.). Die Lösungen fluorescieren blau (B.). — Bleibt beim Erhitzen mit rauchender alkoholischer Salzsäure im Rohr auf 145° unverändert, zersetzt sich aber bei längerem Erhitzen
mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure auf 190° in 1-Amino-naphthol-(2) und Benzoesäure (B.). —
C₁₇H₁₁ON + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln. Wird durch Wasser oder Alkohol sofort zersetzt (B.).
O.N-Bensenyl-[1-amino-thionaphthol-(2)], 2-Phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-thiasol] 1)

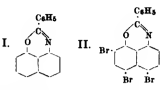
 $C_{17}H_{11}N8 = C_{10}H_6 < \frac{N}{8} > C \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von Benzoyl- α -naphthylamin mit Schwefel

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

(A. W. Hofmann, B. 20, 1798). Bei der Oxydation von Thiobenzoesäure-α-naphthylamid mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Jacobson, B. 20, 1898). — Nadeln (aus Alkohol). F: 102,5—103° (J.). Ist bei hoher Temperatur unzersetzt flüchtig (H.). Leicht löslich in Äther, Benzol und heißem Alkohol, löslich in Eisessig (J.; H.); löslich in konz. Schwefelsäure und daraus durch Wasser unverändert fällbar (H.). — Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 190—200° 1-Amino-thionaphthol-(2) (J.). — Pikrat. Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 130—131° (J.).

3. O.N - Benzenyl - [8 - amino - naphthol - (1)] $C_{19}H_{11}ON$, Formel I.

O.N.-Benzenyl-[2.4.5-tribrom - 8 - amino - naphthol - (1)] ("Tribrom - phenyl - naphthoperioxazol") C₁₇H₈ONBr₃, Formel II. B. Aus 8-Benzamino-naphthol-(1) und Brom in Eisessig (Fichter, Gageur, B. 89, 3334).—Nadeln (aus Benzol). F: 234°.



4. 3-α(oder β) - Naphthyl - α.β - benzisoxazol, 3-α(oder β)Naphthyl-indoxazen C₁₇H₁₁ON, s. nebenstehende Formel. B. Bei
längerem Kochen des Oxims des [2-Bron-phenyl]-α(oder β)-naphthylketons (Bd. VII, S. 512) mit alkoh. Kalilauge (Knoll, Cohn, B. 26, 1873). — Nadeln.
F: 92—93°.

2-α-Furyl-5.6-benzo-chinolin C₁₇H₁₁ON, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-α-Furyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4) über den Schmelzpunkt (Doebner, Felber, B. 27, 2028). — Nadeln (aus Alkohol). F: 94°.

2. 3.3 - Diphenyl - $\alpha.\beta$ - benzisoxazolin $C_{10}H_{15}ON$, s. nebenstehende Formel.

3.3 - Diphenyl - $\alpha.\beta$ - benzisothiazolin - 1 - dioxyd, Sultam der α -Amino-triphenylmethan-sulfonsäure-(2), "Diphenylbenzylsultam" $C_{19}H_{15}O_2NS = C_6H_4 < C_{15}G_3$ NH. B. Beim Erwärmen von 1 Tl. Pseudosaccharinchlorid (S. 39) mit 10 Tln. Benzol und 2 Tln. Aluminiumchlorid (Fritsch, B. 29, 2296). Beim Erwärmen von 3-Phenyl- $\alpha.\beta$ -benzisothiazol-1-dioxyd (S. 72) mit Benzol und Aluminiumchlorid (F.). — Prismen (aus Benzol). F: 210°. — Wird von konz. Salzsäure oder alkoh. Kalilauge bei 100—150° nicht zersetzt. — $KC_{19}H_{14}O_2NS$. Nadeln (aus verd. Alkohol).

2-Äthyl-3.3-diphenyl- $\alpha.\beta$ -benzisothiazolin-1-dioxyd, Sultam der α -Äthylaminotriphenylmethan-sulfonsäure-(2) $C_{21}H_{19}O_{2}NS = C_{5}H_{4} < \begin{array}{c} C(C_{6}H_{5})_{2} > N \cdot C_{2}H_{5}. & B. \\ SO_{2} > N \cdot C_{2}H_{5}. & SO_{2}H_{5}. & SO_{2}H_$

2-Äthyl-3.3-bis-[x-nitro-phenyl]- $\alpha.\beta$ -benzisothiazolin-1-dioxyd $C_{21}H_{17}O_5N_2S = C_5H_4 \stackrel{C(C_5H_4\cdot NO_2)_2}{SO_2} N\cdot C_2H_5$. B. Beim Behandeln von Triphenylcarbinol-sulfonsäure-(2)-äthylamid mit rauchender Salpetersäure unter Kühlung (Sachs, v. Wolff, Ludwig, B. 37, 3263). — Gelbe Krystalle (aus Aceton). F: 220—230°. Fast unlöslich in Alkohol.

O. Stammkerne $C_n H_{2n-25} ON$.

1. Stammkerne $C_{19}H_{13}ON$.

1. 2-Styryl-[naphtho-2'.1':4.5-oxazol] 1) C10H13ON, Formel III.

2-Styryl-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] ¹) C₁₉H₁₂NS, Formel IV. B. Aus 2-Methyl-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] (S. 68), Benzaldehyd und Zinkchlorid bei 160—170° (RUPE, Schwarz, C. 1905 I, 100). — Nadeln (aus Eisessig). F:148—149°. Unlöslich in konz. Salzsäure.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- 2-[2-Chlor-styryl]-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] $C_{10}H_{18}NClS = C_{10}H_{6} < \frac{N}{8} > C \cdot CH : CH \cdot C_{6}H_{4}Cl$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (RUPE, SCHWARZ. C. 1905 I, 100). Gelbliches Krystallpulver (aus Pyridin). F: 158°.
- $\begin{array}{lll} 2 [2 Nitro styryl] [naphtho 2'.1': 4.5 thiazol] & C_{10}H_{12}O_{2}N_{2}S = \\ & C_{10}H_{6} < \frac{N}{S} > C \cdot CH : CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2}. & B. & Analog & 2 Styryl [naphtho 2'.1': 4.5 thiazol] & (s. o.) \\ & (Rupe, Schwarz, C. 1905 I, 100). & Gelbe Nadeln (aus Eisessig). & F: 183°. \end{array}$
- 2-[4-Nitro-styryl]-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] $C_{19}H_{12}O_{2}N_{2}S = C_{10}H_{6} < \frac{N}{S} > C \cdot CH : CH \cdot C_{8}H_{4} \cdot NO_{2}$. B. Analog 2-Styryl-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] (s. o.) (Rupe, Schwarz, C. 1905 I, 100). Orangegelbe Nadeln (aus Pyridin). F: 228°.
 - 2. 2-Styryl-[naphtho-1'.2': 4.5-oxazol] 1 C19H13ON, Formel I.

- 2-[2-Chlor-styryl]-[naphtho-1'.2':4.5-thiazol] 1) $C_{19}H_{12}NCIS$, Formel II. B. Aus 2-Methyl-[naphtho-1'.2':4.5-thiazol] (8. 69), 2-Chlor-benzaldehyd und Zinkchlorid bei 190° (Rupe, Schwarz, C. 1905 I, 100). Gelbe Nadeln (aus Pyridin). F: 144°.
- 2 [2 Nitro styryl] [naphtho 1'.2': 4.5 thiazol] $C_{19}H_{12}O_{2}N_{2}S = C_{10}H_{6} < \frac{N}{S} > C \cdot CH : CH \cdot C_{0}H_{4} \cdot NO_{2}$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Rupe, Schwarz, C. 1905 I, 100). Gelbe Nadeln (aus Pyridin). F: 168°.
- 2 [3 Nitro styryl] [naphtho 1'.2':4.5 thiazol] $C_{19}H_{12}O_2N_2S = C_{10}H_0 < \frac{N}{S} > C \cdot CH : CH \cdot C_0H_4 \cdot NO_2$. B. Analog 2-[2-Chlor-styryl]-[naphtho-1'.2':4.5-thiazol] (s. o.) (Rupe, Schwarz, C. 1905 I, 100). Gelbe Schuppen (aus Pyridin). F: 190°.
- $\begin{array}{lll} \textbf{2} [\textbf{4} \textbf{Nitro} \textbf{styryl}] [\textbf{naphtho} \textbf{1'.2': 4.5} \textbf{thiazol}] & C_{19}H_{12}O_{1}N_{2}S = \\ C_{10}H_{6} < \frac{N}{S} > C \cdot CH : CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2}. & B. & Analog 2 [2 Chlor \textbf{styryl}] [\textbf{naphtho} \textbf{1'.2': 4.5} \textbf{thiazol}] \\ \textbf{(s. o.)} & (\textbf{RUPE, Schwarz, C. 1905 I, 100)}. & & & Nadeln (aus Pyridin). & F: 226°. \end{array}$

2. 11.12-Dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin $\mathrm{C}_{20}\mathrm{H}_{15}\mathrm{ON}$, Formel III.

10-Oxy-11.12-dihydro-1.2; 8.4-dibenzo-phenoxazin C₈₀H₁₅O₂N, Formel IV. B. Aus 10-Oxy-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin (S. 88) beim vorsichtigen Erwärmen mit Phenylhydrazin (Kehrmann, B. 38, 2957). — Nadeln (aus

Benzol). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol. — Beim Erhitzen auf 100° bildet sich die Ausgangsverbindung zurück. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist anfangs farblos, wird dann aber unter Schwefeldioxyd-Entwicklung und Bildung eines 1.2;3.4-Dibenzophenazoxoniumsulfats blauviolett. Gibt mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure 1.2;3.4-Dibenzophenoxazin (S. 87).

10-Oxy-6-nitro-11.12-dihydro-1.2; 8.4-dibenzo-phenox-asin C₂₀H₁₄O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 10-Oxy-6-nitro-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin (S. 88) mit Phenyl-hydrazin in Benzol (Kehrmann, Winkelmann, B. 40, 619).

Orangefarbene Nadeln. — Bei längerem Erhitzen auf 100° sowie beim Kochen in Alkohol bei Luftzutritt bildet sich die Ausgangsverbindung zurück. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit zunächst grüner, dann violetter Farbe.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII. S. 1-3.

NH

3. Stammkerne C₂₁H₁₇ON.

- 1. 3.4.5-Triphenyl- Δ^2 -isoxazolin $C_{21}H_{17}ON = \frac{C_6H_5 \cdot HC C \cdot C_6H_5}{C_6H_5 \cdot HC \cdot O \cdot N}$. Diese Konitution kommt vielleicht der als Oriente Constant stitution kommt vielleicht der als Oxim des Benzaldesoxybenzoins (Bd. VII, S. 532) eingeordneten Verbindung zu.
- 2 Methyl 6.6 diphenyl 4.5 benzo 1.3 oxazin C₂₁H₁₂ON, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2-Aminotriphenylcarbinol mit Acetanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (BABYER, VILLIGER, B. 37, 3197). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 134,5—137°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. — Gibt beim Behandeln mit wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure oder mit heißer Essigsäure 2-Acetamino-triphenylcarbinol.
- 3. 7 Methyl 11.12 dihydro 1.2; 3.4 dibenzo phenoxazin $C_{21}H_{17}ON$, Formel I.

10-Oxy-7-methyl-11.12dihydro - 1.2; 3.4 - dibenzophenoxazin C₂₁H₁₇O₂N, Formel II. B. Beim Kochen von I. 10 - Oxy - 7 - methyl - 1.2; 3.4-di benzo-phenoxazin (S. 90) mit

Phenylhydrazin in Benzol (Kehrmann, Winkelmann, B. 40, 616). — Nadeln (aus Benzol). — Beim Erhitzen auf 100° bildet sich die Ausgangsverbindung zurück. Gibt mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure 7-Methyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin (S. 90). — Die farblose Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erwärmen tiefblau.

P. Stammkerne $C_n H_{2n-27}ON$.

1. Stammkerne C₂₀H₁₃ON.

 Derivat des 1.2 (oder 2.3); 6.7-Dibenzo-phenoxazins C₁₀H₁₃ON, Formel III oder IV.

1.2(oder 2.3); 6.7 - Dibenzo - phenthiazin $C_{20}H_{13}NS$, Formel V oder VI. B. Neben 1.2; 7.8-Dibenzo-phenthiazin (S. 86) beim Behandeln von β.β-Dinaphthylamin mit Schwefel-

dichlorid in Benzol unter Kühlung (KYM, B. 21, 2811). — Mikroskopische Nadeln (aus Benzol). Schmilzt allmählich erhitzt bei 280°, rasch erhitzt bei 307°. Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Eisessig, sehr schwer löslich in Benzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die auf Zusatz von wenig Salpetersäure blau wird.

2. 1.2;7.8-Dibenzo-phenoxazin, [Dinaphtho-1'.2':2.3; 2''.1'':5.6-(1.4-oxazin)] C₂₀H₁₃ON, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Thio- β -dinaphthylamin (S. 86) mit oberflächlich oxydiertem Kupferpulver im Rohr auf 250—280° (RIs, B. 19, 2244).—Citronengelbes Krystallpulver (aus Benzol). F: 301°. Destilliert nicht unzersetzt. Leicht löslich in siedendem Cumol, schwer in Alkohol, Äther, Eisessig und siedendem Benzol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tiefbrauner Farbe.

10 - Acetyl - 1.2; 7.8 - dibenzo - phenoxasin $C_{12}H_{15}O_2N = C_{10}H_4 \underbrace{N(CO \cdot CH_2)}_{O} C_{10}H_4$. B. Beim Erhitzen der vorhergehenden Verbindung mit Acetylchlorid in Cumol (Ris, B. 19, 2245). — Gelbliche Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 235°. Fast unlöslich in Alkohol und Petroläther, mäßig löslich in Ather, leicht in warmem Benzol.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgi. Bd. XVII, S. 1-3.

1.2; 7.8 - Dibenzo - phenthiasin, [Dinaphtho-1'.2':2.8; 2".1": 5.6-(1.4-thiasin)] 1), "Thio- β -dinaphthylamin" $C_{20}H_{13}NS$, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem Erhitzen von β . β -Dinaphthylamin mit Schwefel auf 250° (RIS, B. 19, 2241). Neben 1.2(oder 2.3);6.7-Dibenzo-phenthiazin (S. 85) beim Behandeln von β . β -Dinaphthyl-

amin mit Schwefeldichlorid in Benzol unter Kühlung (KYM, B. 21, 2811). Beim Kochen amin mit senwereigienendrig in Benzei unter Runnung (RYM, B. 22, 2011). Belim Rochen der beiden Dithiodinaphthylamine (Bd. XII, S. 1279, 1280) mit Anilin (K.). — Gelbgrüne Nadeln (aus Alkohol oder Benzel). Bräunt sich gegen 232° und schmilzt bei 236° (R.). Ziemlich leicht löslich in Äther und Eisessig, sehr leicht in siedendem Benzel und Cumol; unlöslich in verd. Säuren, löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die auf Zusatz von wenig Salpetersäure tiefblau und beim Verdünnen mit Wasser rot wird (R.). — Zersetzt sich bei höherem Erhitzen unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff und Verkohlung (R.). Beim Destillieren über Kupferpulver in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre entsteht 3.4; 5.6-Dibenzo-carbazol (R.). Erhitzt man Thio-β-dinaphthylamin mit oberflächlich oxydiertem Kupferpulver auf $250-280^\circ$, so erhält man $1.2;7.8-Dibenzo-phenoxazin (s. o.) (R.). — Pikrat <math>C_{20}H_{13}NS+2C_6H_3O_7N_3$. Fast schwarze Blättchen. Schmilzt unter Zersetzung bei ca. 256° . Fast unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol und Cumol (R.).

- 1.2;7.8 Dibenzo phenazthioniumhydroxyd 2) C₂₀H₁₃ONS, s. ncbenstehende Formel. Zur Konstitution der Salze vgl. Syst. No. 4344. — Pikrat $C_{20}H_{12}NS \cdot O \cdot C_6H_2O_6N_3$. B. Bei der Oxydation von Thio- β -dinaphthylamin mit Ferrichlorid in Gegenwart von Pikrinsäure in Alkohol (Kehrmann, Misslin, Gressly, A. 322, 50). Dunkelgrüne, mikroskopische Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen mit verd. Säuren unter Entfärbung. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die auf Wasserzusatz verschwindet.
 - OH

 $10\text{-Methyl-1.2} \ ; 7.8\text{-dibenzo-phenthiazin} \ C_{21}H_{15}NS = C_{10}H_6 \underbrace{\stackrel{N(CH_3)}{\sim}}_{S} C_{10}H_6. \ \ \textit{Aus}$ Methyl-di-β-naphthylamin beim Behandeln mit Schwefelmonochlorid oder Schwefeldichlorid oder beim Erhitzen mit Schwefel auf 240° (KYM, B. 23, 2460). Aus Thio-β-dinaphthylamin und Methyljodid in Methanol bei 1500 (K.). — Citronengelbe Blättchen oder Nadelu (aus Benzol). F: 284-285° (Bräunung). Unlöslich in kaltem Alkohol, sehr schwer löslich

in kaltem Benzol und Toluol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die nach Zusatz von wenig Salpetersäure in Tiefblau übergeht.

Petroläther, sehr leicht löslich in Benzol.

10-Äthyl-1.2; 7.8-dibenzo-phenthiazin $C_{22}H_{17}NS = C_{10}H_6 < \frac{N(C_4H_5)}{S} C_{10}H_6$. B. Beim Behandeln von Äthyl-di-β-naphthyl-amin mit Schwefelmonochlorid oder Schwefeldichlorid (KYM, B. 23, 2463). Bei längerem Erhitzen von Thio- β -dinaphthylamin (s. o.) mit Athyljodid in Alkohol auf 160° (K.). — Blaßgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 212—213°. Unlöslich in kaltem

Alkohol, ziemlich leicht löslich in Benzol und Cumol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die auf Zusatz von wenig Salpetersäure in Tiefblau übergeht. 10 - Acetyl - 1.2; 7.8 - dibenzo - phenthiazin $C_{22}H_{15}ONS = C_{10}H_{6} \underbrace{N(CO \cdot CH_{3})}_{S} C_{10}H_{4}$. B. Beim Kochen des Dithiodinaphthylamins vom Schmelzpunkt 205° (Bd. XII, S. 1279) mit Acetanhydrid (KYM, B. 21, 2810). Beim Erwärmen von Thio-β-dinaphthylamin mit Acetanhydrid (K.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 211°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr

leicht in heißem Benzol. 10-Benzoyl-1.2; 7.8-dibenzo-phenthiaxin $C_{27}H_{17}ONS = C_{10}H_{6} - \frac{N(CO \cdot C_{6}H_{6})}{S} - C_{10}H_{6}$. B. Aus Thio-\(\beta\)-dinaphthylamin und Benzoesäureanhydrid bei 210° (KYM, B. 23, 2459). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 196-1970. Unlöslich in kaltem Alkohol und

1.2;7.8 - Dibenzo - phenthiazin - carbonsaure - (10) - phenylester $C_{17}H_{17}O_{2}NS =$ C₁₀H₆ N(CO₂·C₆H₅) C₁₀H₆. B. Beim Erhitzen der nachfolgenden Verbindung mit alkoh. Natriumphenolat-Lösung (Paschkowetzky, B. 24, 2916). — Graustichige Nadeln (aus Eisessig). F: 215°. 1 Tl. löst sich bei 16° in 489,5 Tln. Alkohol und in 83 Tln. Benzol. Sehr schwer löslich in kaltem Ather, schwer in Eisessig.

1.2;7.8 - Dibenso - phenthiazin - carbonsäure - (10) - chlorid $C_{21}H_{12}ONClS = C_{10}H_6 < N(COCl) > C_{10}H_6$. B. Aus Thio- β -dinaphthylamin und Phosgen in Toluol bei 160° bis 170° (Paschkowetzky, B. 24, 2915). — Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 254—255°.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

³) Das zugrunde liegende Kation wird von KEHRMANN, B. 54 [1921], 657 als β · Dinaphth · azthionium bezeichnet.

1 Tl. löst sich bei 16.5° in 1420 Tln. Alkohol und in 134 Tln. Benzol; unlöslich in kaltem Äther, leicht löslich in siedendem Xylol. - Bei längerem Kochen mit alkoh. Natronlauge entsteht Thio- β -dinaphthylamin.

1.2; 7.8 - Dibenzo - phenthiazin - carbonzăure - (10) - amid $C_{21}H_{14}ON_2S =$ $C_{10}H_6 \xrightarrow{N(CO \cdot NH_2)} C_{10}H_6$. B. Beim Erhitzen der vorhergehenden Verbindung mit alkoh. Ammoniak auf 140-145° (Paschkowetzky, B. 24, 2917). - Nadeln (aus Benzol). Zersetzt

sich bei 215°, ohne zu schmelzen. Löst sich bei 17,5° in 1621 Tln. Alkohol und in 966 Tln. Benzol. Schwer löslich in siedendem Äther, leicht in warmem Xylol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

1.2; 7.8 - Dibenzo - phenthiazin - carbonsäure - (10) - anilid $C_{27}H_{18}ON_2S =$ $C_{10}H_6 \sim \frac{N(CO \cdot NH \cdot C_6H_8)}{S} \sim C_{10}H_6$. B. Beim Kochen von 1.2;7.8-Dibenzo-phenthiazincarbonsäure-(10)-chlorid mit der doppelten Menge Anilin in Xylol (Paschkowetzky, B. 24, 2917). — Krystalle (aus Xylol). Zersetzt sich bei 215—220°, ohne zu schmelzen. Löst sich bei 17,5° in 2752 Tln. Alkohol und in 551,5 Tln. Benzol. Spurenweise löslich in kaltem Äther, leicht löslich in warmem Xylol und Chloroform. — Beim Kochen mit Anilin entstehen Thio- β -dinaphthylamin und N.N'-Diphenyl-harnstoff. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

10.10' - Carbonyl - bis - [1.2;7.8 - dibenzo - phenthiazin] $C_{41}H_{24}ON_2S_2 =$ $S < \frac{C_{10}H_6}{C_{10}H_6} > N \cdot CO \cdot N < \frac{C_{10}H_6}{C_{10}H_6} > S. \quad B. \quad \text{Bei längerem Erhitzen von Thio-β-dinaphthylamin}$ mit 1.2; 7.8-Dibenzo-phenthiazin-carbonsäure-(10)-chlorid in Xylol im Rohr auf 280° (Расси-кометску, В. 24, 2918). — Gelbliche Blättchen oder Tafeln (aus Benzol). Schmilzt oberhalb 350°. Unlöslich in kaltem Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, schwer löslich in kaltem Xylol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

3. 3.4:5.6 - Dibenzo - phenoxazin, (1.4-oxazin)] 1) 1 C₁₀H₁₃ON, Formel I. [Dinaphtho - 2'.1': 2.3: 1".2": 5.6-

3.4; 5.6 - Dibenzo - phenthiasin, [Dinaphtho - 2'.1':2.3; 1".2":5.6-(1.4thiasin)] 1), "Thio - α - dinaphthyl - I. amin" $C_{20}H_{13}NS$, Formel II. B. Bei längerem Erhitzen von $\alpha.\alpha$ -Dinaphthyl-

amin mit Schwefel auf 230-2400 (KEHRMANN, MISSLIN, GRESSLY, A. 322, 51). - Orangegelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 176-177°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe, die beim Erwärmen unter Bildung des 3.4;5.6-Dibenzo-phenazthioniumsulfats in Violett übergeht. Bei der Einw. von Ferrichlorid-Lösung auf eine Lösung von Thioa-dinaphthylamin und Anilin-hydrochlorid in Alkohol und Kochen des entstandenen violettblauen Niederschlags mit Wasser erhält man Dinaphthazthion (S. 124).

8.4;5.6 - Dibenzo - phenasthioniumhydroxyd²) $C_{20}H_{13}ONS$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Syst. No. 4344. — Pikrat. B. Analog dem 1.2; 7.8-Dibenzo-phenazthioniumpikrat (S. 86) (Kehr-MANN, MISSLIN, GRESSLY, A. 322, 51). Dunkelviolette, mikroskopische Nadeln. Löslich in Schwefelsäure mit schwarzblauer Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Violett übergeht.

4. 1.2; 3.4-Dibenzo-phenoxazin C₂₀H₁₃ON, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 10-Oxy-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin (s. u.) mit Zinnchlorür in heißer wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Kehr-MANN, B. 38, 2957). Beim Behandeln von 10-Oxy-11.12-dihydro-1.2;3.4-dibenzo-phenoxazin (S. 84) mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure (K.). — Gelbe Nadeln (aus alkoh. Salzsäure bei Gegenwart von

Zinnehlorür). — Gibt beim Erwärmen auf 80° oder Behandeln mit konz. Schwefelsäure 10-Oxy-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin (S. 88).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

²) Das zugrunde liegende Kation wird von KEHRMANN, A. 322, 51 als α·Dinaphthazthionium bezeichnet.

NH

'10-0xy-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin C₂₀H₁₂O₂N, s. nebenstehende OH Formel. Zur Konstitution vgl. HANTZSCH, B. 39, 158. — B. Beim Kochen von Phenanthrenchinon mit 2-Amino-phenol in Benzol (KEHRMANN, B. 38, 2954). Aus 1.2; 3.4-Dibenzo-phenoxazin (S. 87) beim Erwarmen auf 80° oder beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure (K.). — Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 2060 (K.). Unlöslich in Wasser, kaum löslich in Alkohol und Benzol, etwas leichter löslich in einem Gemisch von Alkohol und Benzol, löslich in Eisessig (K.). -- Bei der Reduktion mit Zinnehlorur in heißer wäßrig-alkoholischer Salzsäure entsteht 1.2;3.4-Dibenzo-phenoxazin (K.). Bei vorsichtigem Erwärmen mit Phenylhydrazin erhält man 10-Oxy-11.12-dihydro-1.2;3.4-dibenzo-phenoxazin (S. 84) (K.). Löst sich in konz. Schwefelsäure unter Bildung des Oxoniumsulfats (s. u.) mit blauvioletter Farbe, die auf Zusatz von wenig Wasser in Rot übergeht; bei Zusatz von mehr Wasser entsteht das gelbe Sulfat des 1.2; 3.4-Dibenzo-phenoxazins, das durch viel Wasser hydrolysiert wird (K.; K., WINKELMANN, B. 40, 614).

1.2; 3.4 - Dibenzo-phenasoxoniumhydroxyd C₂₀H₁₂O₂N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Syst. No. 4344. — Saures Sulfat C₈₀H₁₂NO·O·SO₈H. B. Beim Behandeln von 10-Oxy-1.2;3.4-dibenzophenoxazin mit konz. Schwefelsäure (KEHRMANN, B. 38, 2955). Violette Krystalle. Gibt beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure oder ÒΗ alkoh. Salzsäure Phenanthrenchinon und 2-Amino-phenol. — Perbromid Con High NOBrs. B. Aus 10-Oxy-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin und Brom in Nitrobenzol (K.). Grünlich metallglänzende Krystalle.

10-Oxy-6-nitro-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin $C_{20}H_{12}O_4N_2$, OH s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Phenanthrenchinon NO₂ mit 4-Nitro-2-amino-phenol in Benzol (KEHRMANN, WINKELMANN, B. 40, 618). — Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 224—225°. — Gibt beim Kochen mit Phenylhydrazin in Benzol 10-Oxy-6-nitro-11.12-dihydro-1.2;3.4-dibenzo-phenoxazin (S. 84). Bei der Reduktion mit Zinnchlorür und wäßrig-alkoholischer Salzsäure und Behandeln des entstandenen Zinndoppelsalzes mit Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat entsteht 10-Oxy-6-acetamino-1.2;3.4-dibenzo-phenoxazin (Syst. No. 4350). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die nach Zugabe von Eis über Rot in Gelb übergeht und schließlich verschwindet.

dibenzo-phenoxazin (s. u.) mit Zinnchlorür in heißer wäßrigalkoholischer Salzsäure (Kehrmann, Winkelmann, B. 40, 620).

— Blauviolette Nadeln (aus Pyridin). Zersetzt sich bei 220°, ohne zu schmelzen. — Beim Kochen in Alkohol + Pyridin bildet sich die Ausgangsverbindung zurück. -- Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe, die auf Zusatz von Wasser rot und dann mißfarbig wird.

7-Nitro-1.2; 3.4-dibenso-phenoxazin C₂₀H₁₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 10-Oxy-7-nitro-1.2;3.4.

10-Oxy-7-nitro-1.2; 3.4-dibenso-phenoxasin $C_{20}H_{12}O_4N_2$, OH s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Phenanthrenchinon mit 5-Nitro-2-amino-phenol in Amylalkohol (KEHRMANN, WINKEL-MANN, B. 40, 620). — Krystalle (aus Amylalkohol). F: 220° (Zers.). NO. Gibt bei der Reduktion mit Zinnehlorur und heißer wäßrigalkoholischer Salzsäure 7-Nitro-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin (s. o.); mit überschüssigem Zinnchlorür und Behandeln der heißen alkoholischen Lösung des Reaktionsprodukts mit Luft entsteht 7-Amino-1.2;3.4-dibenzo-phenazoxoniumchlorid (Syst. No. 4350). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser über Rot in Gelb übergeht und schließlich verschwindet.

2. Stammkerne $C_{21}H_{15}ON$.

1. 2.4.5-Triphenyl-oxazol (Benzilam, "Azobenzil") C₁₁H₁₅ON = $C_aH_a \cdot C - N$ $C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. Japp. B. 15, 2413; 16, 2637. — B. Aus Benzil: bei längerer Einw. von wäßrig-alkoholischem Ammoniak bei 70° (ZININ, A. 84, 191); bei längerem Erhitzen mit Ammoniumformiat auf 215—220° (LEUCKART, J. pr. [2] 41, 331); beim Schmelzen mit Ammoniumacetat (J., Wilson, Soc. 49, 829 Anm.); beim Erhitzen mit Harnstoff auf

220° (Biltz, B. 40, 4814) oder mit N.N-Dimethyl-harnstoff auf 195°, neben Tolanharn-

stoff (Bd. XXVI, S. 506) als Hauptprodukt (B., B. 41, 172). Aus Benzil und β -Benzylhydroxylamin-hydrochlorid bei längerer Einw. in alkal. Lösung oder beim Erhitzen in Alkohol auf 130° (Auwers, Dittrich, B. 22, 2007; Au., Priv.-Mitt.). Aus Imabenzil (Bd. VII, S. 756) beim Schmelzen (Henius, A. 228, 345), beim Behandeln mit kalter konzentrierter Schwefelsäure (J., Wynne, Soc. 49, 477; Laubent, J. pr. [1] 35, 464; H., A. 228, 350), bei längerem Kochen mit Alkohol oder Erwärmen mit schwacher alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad (H., A. 228, 345). In geringer Menge aus α -Benzilmonoxim oder β -Benzilmonoxim und Benzylchlorid in Natriumäthylst-Lösung (Au., D., B. 22, 2005). Aus Benzoin und Benzonitril beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure (J., Murray, Soc. 63, 474). Beim Behandeln von Benzilmid (S. 123) mit Schwefelsäure (Lau., J. pr. [1] 35, 464; H., A. 228, 349) oder mit Acetanhydrid (H., A. 228, 349).

Blättchen oder Prismen (aus Alkohol). F: 113—114° (Henius, A. 228, 351), 115° (korr.) (Japp, B. 16, 2638; Biltz, B. 40, 4814). Fast unlöslich in Wasser (Zinin, A. 34, 191), schwer löslich in kaltem Alkohol (Auwers, Dittrich, B. 22, 2007), löslich in warmem Petroläther (J., Murray, Soc. 63, 474), leicht löslich in Äther (Au., D.), heißem Eisessig und Acetanhydrid (H.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe (Leuckart, J. pr. [2] 41, 332). — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure Benzoesäure (J.). Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,46) unter Kühlung Nitro- und Trinitro-benzilam (H., A. 228, 354; Tröger, Philippson, J. pr. [2] 110 [1925], 74). Gibt mit konz. Salzsäure ein Hydrochlorid, das durch Wasser hydrolysiert wird (Au., D.). Zerfällt bei längerem Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 240° in Benzoesäure, Benzaldehyd und Ammoniak (Let.).

- x.x-Diphenyl-x-[4-nitro-phenyl]-oxazol, Nitrobenzilam $C_{21}H_{14}O_3N_2=(C_3ON)$ $(C_6H_5)_2C_6H_4\cdot NO_2$. B. Beim Behandeln von Imabenzil (Bd. VII, S. 756) oder Benzilam mit Salpetersäure (D: 1,46) bei 15° (Henius, A. 228, 346, 354; Tröger, Philippson, J. pr. [2] 110 [1925], 74). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 194° (T., Ph.). Ziemlich leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln (T., Ph.).
- 2.4.5 Tris [4 nitro phenyl] oxazol, Trinitrobenzilam $C_{21}H_{12}O_7N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C-N$ $O_2N\cdot C_6H_4\cdot C\cdot O\cdot C\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ B. Bei wiederholtem Behandeln von Imabenzil oder Benzilam mit Salpetersäure (D: 1,5) unter Eiskühlung (Tröger, Philippson, J. pr. [2] 110 [1925], 70; vgl. Henius, A. 228, 346, 354). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 294° (T., Ph.). Schwer löslich oder unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, löslich in heißem Nitrobenzol (T., Ph.).
- $\begin{array}{lll} \textbf{2.4.5-Triphenyl-thiazol} & C_{21}H_{15}NS = \frac{C_0H_5\cdot C-N}{C_0H_5\cdot C\cdot S\cdot C\cdot C_0H_5}. & \textit{B.} & \text{Beim Erwärmen von} \\ \hline \text{Thiobenzamid mit ms-Brom-desoxybenzoin und etwas Alkohol (Hubacher, \textit{A. 259}, 245).} \\ \hline & \text{Prismen (aus Äther).} & \text{F: 86-87}^o. & \text{Leicht löslich in Äther, schwerer in Alkohol, unlöslich in Wasser; fast unlöslich in Säuren.} \\ \end{array}$
- 2. 6-Methyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin C₁₁H₁₈ON, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 10-Oxy-6-methyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin mit Zinnchlorür und Salzsäure (Kehrmann, Winkelmann, B. 40, 617). Grüngelbe Nadeln. Löslich in Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz.

10-Oxy-6-methyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxasin C₂₁H₁₈O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Phenanthrenchinon mit 2-Amino-p-kresol in Benzol (Kehrmann, Winkelmann, B. 40, 617). — Blättchen (aus Benzol). Färbt sich bei 160° dunkel und schmilzt bei 195° unter Zersetung. — Bei der Reduktion mit Zinn-chlorür und Salzsäure entsteht 6-Methyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe die nach Wasse

— Löst sich in konz. Schwefelsaure mit blauer Farbe, die nach Wasserzugabe über Rot in Gelb übergeht und schließlich verschwindet.

10-Oxy-8-nitro-6-methyl-1.2; 8.4-dibenzo-phenoxasin $C_{11}H_{14}O_4N_5$, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem Kochen von 6-Nitro-2-amino-p-kresol mit Phenanthrenchinon in Benzol (Kehrmann, Winkelmann, B. 40, 618). — Grünlichgraue Nadeln. F: 202° bis 204° (Zers.). Löst sich in konz. Sohwefelsäure mit violettblauer Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser über Rot in Gelb übergeht und schließlich verschwindet.

3. 7-Methyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin C₁₁H₁₈ON, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 10-Oxy-7-methyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin mit Zinnchlorür und heißer wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Kehrmann, Winkelmann, B. 40, 616). Beim Behandeln von 10-Oxy-7-methyl-11.2-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin in Alkohol mit etwas Salzsäure (K.,

W.). — Grüngelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 163—164° (im geschlossenen Rohr). Löslich in Alkohol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. — Beim Erwärmen auf 100° bildet sich die Ausgangsverbindung zurück. — Löst sich in warmer konzentrierter Schwefelsäure mit blauer Farbe.

10-Oxy-7-methyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin C₃₁H₁₅O₃N,
s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Phenanthrenchinon
mit 6-Amino-m-kresol in Benzol (Kehrmann, Winkelmann, B. 40,
614). — Nadeln (aus Benzol), zersetzt sich ohne zu schmelzen bei
200°; alkoholhaltige(?) Nadeln (aus Alkohol + Benzol), F: 95°. —
Bei der Reduktion mit Zinnchlorür und heißer wäßrig-alkoholischer
Salzsäure entsteht 7-Methyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin. Liefert beim Kochen mit Phenylhydrazin 10-Oxy-7-methyl-11.12-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin (S. 85). — Löslich
in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe; die Lösung wird bei Zugabe von Wasser rot; bei
weiterer Zugabe von Wasser fällt ein gelbes Sulfat aus, das durch Wasser hydrolysiert wird.
— C₃₁H₁₅O₂N + HNO₃. Gelbe Krystalle. Wird durch Wasser hydrolysiert.

Q. Stammkerne $C_n H_{2n-29} ON$.

1. O.N - Benzenyl - [10 - amino - 9 - oxy - phenanthren],

2-Phenyl-[phenanthreno-9'.10':4.5-oxazol] 1) C₃₁H₁₃ON, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Phenanthrenchinon mit Benzaldehyd und starkem Ammoniak auf dem Wasserbad (JAPP, WILCOCK, Soc. 87, 668; 39, 225). Bei allmählichem Erhitzen von Phenanthrenchinon mit Zinkchlorid und Benzylamin auf 150° (JAPP, DAVIDSON, Soc. 67, 46). Beim Kochen von salzsaurem 10-Amino-phenanthrol-(9) mit der 20-fachen Menge Benzoylchlorid (Pschorr, B. 35, 2738). — Nadeln (aus Alkohol). F: 202° (J., W.), 205° (korr.) (P.). Ist fast unzersetzt sublimierbar und destillierbar (J., W., Soc. 37, 669). Leicht löslich in Äther, Benzol, Aceton, Chloroform und Schwefelköhlenstoff, unlöslich in Wasser; löslich in heißer konzentrierter Salzsäure und verd. Schwefelsäure (J., W., Soc. 37, 669; P.). 1 Tl. löst sich in ca. 200 Tln. Alkohol (P.). — Bei der Oxydation mit Dichromat und verd. Schwefelsäure entstehen Phenanthrenchinon und Benzoesäure (J., W., Soc. 37, 669). Liefert bei der Destillation über Zinkstaub Phenanthren (J., W., Soc. 37, 669). Bei längerem Kochen mit alkoh. Kalilauge oder beim Erhitzen mit konz. Salzsäure tritt teilweise Zersetzung ein unter Bildung von Benzoesäure (J., W., Soc. 37, 670).

2. Stammkerne C₂₄H₁₉ON.

1. 2.4 - Diphenyl - [naphtho - 2'.1':5.6 - (Δ^5 - dihydro-1.3-oxazin)] C_{13} C₁₄H₁₀ON, s. nebenstehende Formel.

2.3.4-Triphenyl-[naphtho -2'.1':5.6-(Δ^5 - dihydro-1.3-oxazin)] C_{13} CH(C_{14} H₁₀ON = C_{14} H₁₀ON = C_{14} H₁₀ON - C_{15} H₁₁ON - C_{15} H₁₂ON - C_{15} H₁₁ON - C_{15} H₁₁ON - C_{15} H₁₁ON - C_{15} H₁₁ON - C_{15} H₁₂ON - C_{15} H₁₅ON - C_{15} H

thol und Benzalanilin in Eisessig (MAYER, C. r. 138, 1612). Beim Schmelzen von 2-[a-Anilinobenzyl]-naphthol-(1) mit Benzaldehyd (B., G. 31 II, 197). — Schuppen (aus Benzol) (B., G. 31 II, 211), orangefarbene Krystalle (M.). F: 158° (M.), 158—160° (B., G. 31 II, 211). Löslich in heißem Alkohol und Benzol mit chromgelber Farbe, die beim Erkalten verblaßt (B., G. 31 II, 197). — Gibt beim Erhitzen mit 70°/oiger Kalilauge eine bei ca. 280° schmelzende grüne Substanz, die beim Behandeln mit Säuren orangegelb wird (M.). Beim Erhitzen mit Anilin auf ca. 150° entsteht eine stickstofffreie Verbindung (Prismen, F: oberhalb 320°) (M.). — Löst sich in Schwefelsäure (15°/o SO₂-Gehalt) mit roter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser verschwindet (M.). Aus der Lösung in gewöhnlicher Schwefelsäure fällt Wasser einen gelben, bei 190—200° schmelzenden Niederschlag (M.). Gibt beim Erwärmen mit Eisenchlorid in Benzol eine rote Färbung, die beim Erkalten verschwindet (B., G. 31 II, 197).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. 2.4 - Dip Kenyl - [naphtho - 1'.2':5.6 - (Δ^5 - dihydro-1.3-oxazin)] 1) $C_{24}H_{19}ON$, s. nebenstehende Formel. C_6H_5 **3 - Methyl - 2.4 - diphenyl - [naphtho - 1'.2': 5.6 - (\Delta^5 - dihydro-**1.8 - oxazin)] $C_{25}H_{21}ON = C_{10}H_{6}CH(C_{6}H_{5})\cdot N\cdot CH_{3}$ CH · C6H5 Aus β-Naphthol, Benzaldehyd und Methylamin in verd. Älkohol (ВЕТТІ, G. 31 II, 183). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 1370. - Gibt mit Eisenchlorid in der Wärme eine rote Färbung. 8 - Äthyl - 2.4 - diphenyl - [naphtho-1'.2':5.6-(Δ 5-dihydro-1.3-oxazin)] $C_{\infty}H_{\infty}ON =$ B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Betti, G. 31 II, 182). —CH·C₆H₅ $CH(C_6H_5) \cdot N \cdot C_2H_5$ — Schuppen (aus Alkohol). F: 146°. — Gibt mit Eisenchlorid in der Wärme eine rote Färbung. 8-Isoamyl-2.4-diphenyl-[naphtho-1'.2':5.8-(Δ^{6} -dihydro-1.3-oxazin)] $C_{29}H_{29}ON =$ $CH(C_6H_5) \cdot N \cdot C_5H_{11}$ B. Analog der 3-Methyl-Verbindung (s. o.) (Betti, G. 31 II, 180). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). — F: 141°. — Gibt mit Eisenchlorid in der Wärme eine rotviolette Färbung. 2.8.4 - Triphenyl - [naphtho - 1'.2':5.6 - (\triangle 5 - dihydro - 1.8 - oxazin)] $C_{30}H_{23}ON =$ CloHe CH(CeHs) N CeHs B. Aus \(\beta\)-Naphthol, Benzaldehyd und Anilin in Alkohol bei Gegenwart von Eisessig (Betti, G. 30 II, 314). Aus inakt. 1-[α-Anilino-benzyl]-naphthol-(2) beim Erhitzen mit Benzaldehyd auf 110° (B., G. 31 I, 392; 31 II, 196) oder mit Eisessig und Alkohol auf dem Wasserbad (B., G. 81 II, 198). — Nadeln (aus Amylalkohol). F: 199-2000 (B., G. 311, 392). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, sehr schwer in Alkohol und Ligroin, ziemlich schwer in heißem Eisessig, löslich in Amylalkohol mit gelber Farbe (B., G. 30 II, 314; 31 I, 392). — Spaltet beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd Anilin ab (B., G. 30 II, 315). — Gibt mit Eisenchlorid in Ather in der Wärme eine rotviolette Färbung (B., G. 30 II. 315). **3-p-Tolyl-2.4-diphenyl-[naphtho-1'.2':5.8-(\Delta^{6}-dihydro-1.3-oxazin)]** $C_{21}H_{25}ON =$ CH(C,H,)·N·C,H,·CH, B. Aus β-Naphthol, Benzaldehyd und p-Toluidin in ---CH·C.H. Alkohol (Betti, G. 31 II, 175). — Krystallpulver (aus Benzol + Ligroin). F: 205—206°. Löslich in siedendem Acetanhydrid mit rötlichgelber Farbe, die beim Erkalten verschwindet. Gibt mit Eisenchlorid in der Wärme eine rotviolette Färbung. 3-Benzyl-2.4-diphenyl-[naphtho-1'.2': 5.6-(Δ^5 -dihydro-1.3-oxazin)] $C_{21}H_{25}ON =$ $C_{10}H_6$ $C_{10}H_6$ $C_{10}H_5$ $C_{10}H_5$ $C_{10}H_5$ $C_{10}H_6$ C_{1 BETTI, G. 31 II, 176). Beim Erhitzen von inakt. 1-[α-Benzylamino-benzyl]-naphthol-(2) mit Benzaldehyd (B., G. 31 II, 179). — Krystallpulver (aus Benzol + Ligroin). F: 187°. Unlöslich in Alkohol. — Gibt beim Kochen mit überschüssigem Acetanhydrid eine Verbindung C₃₃H₂₇O₂N vom Schmelzpunkt 190°. — Mit Eisenchlorid entsteht eine rote Färbung. 3. 2 - [4 - Isopropyl - phenyl] - [phenanthreno-9'.10':4.5-oxazol] 1) C₁₄H₁₉ON, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erwärmen von Phenanthrenchinon mit p-Isopropylbenzaldehyd und starkem Ammoniak auf dem Wasserbad [|]. С6Н4 · СН(СН3)2 (JAPP, WILCOCK, Soc. 39, 225, 226). — Nadeln (aus Benzol + Pctroläther). F: 186°. Sublimiert schwach bei höherer Temperatur. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff und siedendem

R. Stammkerne $C_nH_{2n-31}ON$.

Eisessig, schwer in Alkohol und Petroläther. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelblich-

2-Styryi-[phenanthreno-9'.10':4.5-oxazol]¹)
C₁₃H₁₅ON, s. nebenstchende Formel. B. Beim Erhitzen von Phenanthrenchinon mit Zimtaldehyd und alkoh. Ammoniak auf 100° (Wadsworth, Soc. 57, 11). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 171—172°. Leicht löslich in Benzol und Schwefelkohlenstoff.

grüner Fluorescenz; die Lösung wird beim Aufbewahren rot.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

S. Stammkerne $C_n H_{2n-35}ON$.

2 - Phenyl - [chryseno - 2'.1':4.5oxazol]1) oder 2-Phenyl-[chryseno-1',2':4.5-oxazol]1) CasH15ON, Formel I oder II. B. Beim Erhitzen von Chrysochinon mit überschüssigem Benzaldehyd und wäßr. Ammoniak im

Rohr auf 100° (JAPP, STREATFEILD, Soc. 41, 157). — Nadeln (aus Benzol). Schmilzt bei 259—265°. Ist sublimierbar. Unlöslich

in Alkohol.

T. Stammkerne $C_n H_{2n-39} ON$.

Tetrabenzophenoxazin, [Diphenanthreno-9'.10':2.3;9''.10'':5.6-(1.4-oxazin)] 1), Bis-diphenylen-1.4-oxazin, "Phenanthroxazin"

CasH12ON, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von Ammoniak in eine auf 120-130° erhitzte Lösung von Phenanthrenhydrochinon in Cumol, neben Phenanthrazin (BAMBERGER, GROB, B. 34, 538). Neben Phenanthrazin und 2-Phenyl-[phenanthreno-9'.10':4.5-oxazol] bei allmählichem Erhitzen von Phenanthrenchinon mit Zinkchlorid und Benzylamin auf 150° oder mit Methylamin in Alkohol im Rohr auf

90—95° (JAPP, DAVIDSON, Soc. 67, 45, 46; B. 84, 806). Neben anderen Verbindungen aus Phenanthrenchinon und Phenylhydrazin in Äther unter Wasserkühlung (B., G., B. 34, 535). Bei längerem Kochen von Bis-[10-oxy-phenanthryl-(9)]-amin mit Acetanhydrid (J. Schmidt, Lumpp, B. 41, 4223). — Grünglänzende Nadeln (aus Nitrobenzol, Cumol oder Naphthalin). Bildet zerrieben ein rotbraunes Pulver. F: 350—355° (korr.) (B., G.), oberhalb 360° (J., D., B. 34, 806). Ist sublimierbar (B., G.; J., D., B. 34, 806). Schwer löslich in Anilin, Nitrobenzol und Pyridin, sehr schwer löslich in Xylol, Cumol und Benzoesäureäthylester, unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (B., G.). — Beim Einleiten von Ammoniak in eine Lösung von Phenanthroxazin in Nitrobenzol bei 130—140° entsteht Phenanthrazin (B., G.). Phenanthroxazin gibt mit Brom in Nitrobenzol Phenanthrazoxoniumbromid (s. u.) (KEHRMANN, B. 34, 1625). Beim Kochen mit Acetanhydrid und Zinkchlorid oder beim Erhitzen mit 1 Mol Acetylchlorid in Cumol entsteht ein Acetylderivat (Nadeln; F: ca. 330°; leicht löslich in Benzol und Aceton, sehr schwer in Äther, Petroläther und Ligroin) (B., G.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die beim Verreiben mit Dichromat zunächst in Blau, dann in Grünbraun übergeht (B., G.). Die Lösung in konz. Salpetersäure (D: 1,52) ist violett und wird nach Wasserzusatz grünblau unter Abecheidung grünblauer, rotglänzender Flocken (B., G.).

Phenanthrasoxoniumhydroxyd $C_{28}H_{17}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Syst. No. 4344. — Chlorid $C_{28}H_{16}NO\cdot Cl$. B. Beim Behandeln der Verbindung $C_{30}H_{41}O_{2}N$ (s. u.) mit heißer wäßrigalkoholischer Salzsäure (Kehemann, Herrmann, A. 322, 33). Kupferglänzendes Krystallpulver mit 3H₂O. Unlöslich in Wasser. bei längerem Kochen mit Wasser kaum angegriffen, durch Alkohol

jedoch unter Gelbfärbung zersetzt. — Perbromid C₂₈H₁₆NOBr₂. B. Aus Phenanthroxazin
und Brom in Nitrobenzol (K., B. 34, 1625). Dunkelblaue, kupferglänzende Blättchen.
Gibt beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Soda-Lösung die Verbindung C₂₀H₂₁O₂N (s. u.) (K., H.).

Verbindung $C_{10}H_{21}O_3N$. Die Konstitution entspricht vielleicht der nebenstehenden Formel. B. Beim Kochen von Phenanthrazoxoniumperbromid (s. o.) mit wäßrig-alkoholischer Soda-Lösung (K., (?) H., A. 822, 32). Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Benzol). Schmilzt bei 245°, erstarrt dann wieder und schmilzt erneut bei 283°. Unlöslich O CaHE in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol und Benzol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. Löslich in konz. Schwefelsäure mit schmutzig violettblauer Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Blau übergeht. Beim Behandeln mit heißer wäßrigalkoholischer Salzsäure entsteht Phenanthrazoxoniumchlorid (s. o.).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

II. Oxy-Verbindungen.

A. Monooxy-Verbindungen.

- 1. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n+1} O_2 N$.
- 1. Oxy-Verbindung $CH_3O_2N = HO \cdot HC \frac{1}{\sqrt{O}}NH$.

N - Formyl - N - phonyl - hydroxylamin $C_7H_7O_2N = HO \cdot HC \cap_O N \cdot C_6H_5$ bezw. OHC·N(OH)·C₆H₅ bezw. HO·HC:N(:O)·C₆H₅ s. Bd. XV, S. 8.

- 2. Oxy-Verbindung $C_2H_6O_2N = (CH_3)(HO)C < NH$.
- $\label{eq:normalized-condition} \textbf{N-Acetyl-N-phenyl-hydroxylamin} \ \ C_8H_9O_2N-(CH_3)(HO)C-O-N\cdot C_8H_5 \ \ bezw. \\ \ \ CH_3\cdot CO\cdot N(OH)\cdot C_9H_5 \ \ bezw. \ \ (CH_3)(HO)C:N(:O)\cdot C_8H_5 \ \ s. \ \ Bd. \ \ XV, \ S. \ 8.$

 $\label{eq:N-Acetyl-N-benzyl-hydroxylamin C_9H_{11}O_2N = (CH_3)(HO)C - N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 bezw. \\ CH_3 \cdot CO \cdot N(OH) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 bezw. \\ (CH_3)(HO)C : N(:O) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 s. Bd. XV, S. 22. \\$

- 3. 2-0 xy-oxazolidin $C_3H_7O_2N = \frac{H_2C-NH}{H_2C \cdot O \cdot CH \cdot OH}$
- 3 Phenyl 2 jod 2 methylmercapto thiasolidin (?) $C_{10}H_{12}NIS_2 = H_2C N \cdot C_4H_3$ (?) s. bei 3-Phenyl-thiothiazolidon-(2), S. 140.
- 4. Oxy-Verbindungen C₄H₉O₂N.
 - 1. 2-Oxy-morpholin $C_4H_9O_3N = O < \frac{CH_4}{CH(OH) \cdot CH_2} > NH$.
- 2-Äthoxy-morpholin $C_6H_{15}O_2N = O < \frac{CH_2 CH_2}{CH(O \cdot C_2H_5) \cdot CH_2} > NH$. B. Man läßt Äthylenoxyd, Amino-acetal und Wasser bei 12° aufeinander einwirken und destilliert das Reaktionsprodukt (Knorr, B. 32, 729). Kp: 253—255°.
- **4-Methyl-2-äthoxy-morpholin** $C_7H_{15}O_2N = O < \frac{CH_3}{CH(O \cdot C_2H_5)} \cdot \frac{CH_3}{CH_2} > N \cdot CH_3$. B. Man läßt Äthylenoxyd, Methylamino-acetal und Wasser aufeinander einwirken und destilliert das Reaktionsprodukt (KNORR, B. **32**, 729).
 - 2. β -Oxy-butyrisoaldoxim $C_4H_9O_2N = CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot HC_{\bigcirc \bigcirc}NH$.

"Thioaldolanilin" $C_{10}H_{18}ONS = CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_3 \cdot HC - N \cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von Aldol-anil (Bd. XII, S. 213) mit überschüssigem krystallisiertem Ammoniumsulfid in absol. Alkohol auf dem Wasserbad (v. MILLER, PLÖCHL, B. 29, 60). — Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 92°. Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Petroläther. — Wird beim Aufbewahren gelblich. Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt.

2. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-1}O_2 N$.

- 1. 2-0xy- Δ^2 -0xazolin $C_3H_5O_2N = \frac{H_2C-N}{H_2C\cdot O\cdot C\cdot OH}$ ist desmotrop mit Oxazolidon-(2), S. 135.
- 2-Mercapto- \triangle^2 -thiazolin $C_3H_5NS_2 = \frac{H_2C-N}{H_2C\cdot S\cdot C\cdot SH}$ ist desmotrop mit Thiothiazolidon-(2), S. 140.
- 2-Methylmercapto-△²-thiasolin C₄H₇NS₂ = $\frac{\text{H}_2\text{C} \text{N}}{\text{H}_2\text{C} \cdot \text{S} \cdot \text{C} \cdot \text{H}_2}$. B. Aus Thiothiazolidon-(2) (S. 140) beim Behandeln mit Methyljodia in alkoh. Kalilauge (Gabriel, B. 22, 1153). Öl. Kp: 216—217°. Unlöslich in Alkalilaugen. Die Lösung in verd. Salzsäure liefert beim Erwärmen mit Bromwasser Taurin und Methansulfonsäure. Das Chloroaurat, das Chloroplatinat und das Pikrat bilden Krystalle.

 $\begin{array}{c} \textbf{Bis-[\triangle^3-thiasolinyl-(2)]-sulfid} & \textbf{C}_6\textbf{H}_8\textbf{N}_2\textbf{S}_3 = \frac{\textbf{H}_2\textbf{C}-\textbf{N}}{\textbf{H}_2\textbf{C}\cdot\textbf{S}\cdot\overset{\textbf{C}}{\textbf{C}}\cdot\textbf{S}\cdot\overset{\textbf{C}}{\textbf{C}}\textbf{H}_2}. \quad \textbf{\textit{B.}} \quad \textbf{Aus Thiothiazolidon-(2) (S. 140) beim Behandeln mit nitrosen Gasen in Alkohol unter Kühlung (Gabriel, Stelzner, \textit{B. 28, 2932}). — Gelbe Krystalle (aus Essigester). F: 79-81°. \end{array}$

- 2. 2-0xy-5-methyl- Δ^2 -oxazolin $C_4H_7O_3N=\frac{H_3C--N}{CH_4\cdot HC\cdot O\cdot C\cdot OH}$
- 2-Methoxy-5-brommethyl- Δ^2 -thiasolin $C_5H_8ONBrS = \frac{H_2C-N}{CH_2Br\cdot HC\cdot S\cdot C\cdot O\cdot CH_2}$. Zur Konstitution vgl. Gadamer, Ar. 234, 45; Gabriel, Colman, B. 39, 2889. B. Aus $\beta.\gamma$ -Dibrom-propylsenföl (Bd. IV, S. 151) beim Erhitzen mit Methanol im Rohr auf 110° bis 115° (Dixon, Soc. 69, 32). Krystallinisch. F: 95—96° (D.). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol (D.).
- 2-Äthoxy-5-brommethyl-Δ²-thiasolin C₆H₁₀ONBrS = CH₂Br·HC·S·C·O·C₂H₅. Zur CH₂Br·HC·S·C·O·C₂H₅. Konstitution vgl. Gadamer, Ar. 234, 45; Gabriel, Colman, B. 36, 2889. B. Aus β.γ-Dibrom-propylsenföl beim Erhitzen mit Alkohol im Rohr auf 100° (Dixon, Soc. 69, 31). Prismen (aus Alkohol). F: 96—97° (korr.) (D.). Löslich in heißem Wasser, leicht löslich in siedendem Alkohol; löslich in Salzsäure (D.). Liefert beim Behandeln mit Bromwasser β-Brommethyl-taurin (Gabriel, C.).
- 2-Propyloxy-5-brommethyl-Δ³-thiasolin C₇H₁₈ONBrS = H₂C—N

 CH₂Br·HC·S·C·O·CH₂·C₂H₅. Zur Konstitution vgl. Gadamer, Ar. 284, 45; Gabriel, Colman, B. 39, 2889. B. Aus β.γ-Dibrom-propylsenföl beim Erhitzen mit Propylalkohol im Rohr auf 110—115° (Dixon, Soc. 69, 33). Krystalle (aus Alkohol). F: 96—97° (korr.) (D.). Löslich in heißem Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol (D.).
- $\textbf{2-Mercapto-5-methyl-} \varDelta^{\textbf{3}-\textbf{thiasolin}} \quad C_{\textbf{4}}H_{\textbf{7}}NS_{\textbf{3}} = \frac{H_{\textbf{3}}C N}{CH_{\textbf{3}} \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot SH} \text{ ist desmotrop mit 5-Methyl-thiothiazolidon-(2), S. 152.}$
- 2-Methylmercapto-5-methyl- \triangle^2 -thiasolin $C_5H_9NS_2=\frac{H_2C-N}{CH_2\cdot HC\cdot S\cdot C\cdot S\cdot CH_3}$. B. Aus 5-Methyl-thiothiazolidon-(2) (S. 152) beim Behandeln mit Methyljodid in alkal. Lösung (HIRSCH, B. 23, 967). Öl von unangenehmem Geruch. Kp: 216—218°. Löslich in Säuren.
- 2-Äthylmercapto-5-methyl- Δ^3 -thiasolin $C_6H_{11}NS_2=\frac{H_2C-N}{CH_2\cdot H_C\cdot S\cdot C\cdot S\cdot C_2H_5}$. B. Aus 5-Methyl-thiothiazolidon-(2) beim Behandeln mit Äthyljodid in alkal. Lösung (Hirsch, B. 28, 968). Flüssigkeit von üblem Geruch. Kp: 228—229°. Löslich in Säuren.
- 2-Propylmercapto-5-methyl- Δ^2 -thiasolin $C_7H_{18}NS_2 = CH_2 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_2H_3$ B. Aus 5-Methyl-thiothiazolidon-(2) beim Behandeln mit Propyljodid in alkal. Hösung (Hirsch, B. 23, 968). Flüssigkeit von unangenehmem Geruch. Kp: 246—248°. Löslich in Säuren.

- 3. 2-0xy-6-methyl- Δ^2 -dihydro-1.3-oxazin $C_5H_5O_2N=\frac{H_2C\cdot CH_2\cdot N}{CH_3\cdot HC-O-\overset{\circ}{C}\cdot OH}$.
- 2 Mercapto 6 methyl Δ^2 dihydro-1.3 thias in $C_5H_5NS_2 = \frac{1}{CH_3 \cdot HC S C \cdot SH}$ ist desmotrop mit 2-Thion-6-methyl-tetrahydro-1.3-thiazin, S. 152.
 - 2 Äthylmercapto 6 methyl Δ^2 dihydro 1.3 thiasin C, $H_{13}NS_4$ =
- CH_s·HC—S—C·S·C_sH_s. B. Aus 2-Thion-6-methyl-tetrahydro-1.3-thiazin (S. 152) beim Behandeln mit Äthyljodid in alkal. Lösung (Luchmann, B. 29, 1429). — Flüssigkeit von üblem Geruch. Kp₇₅₄: 256° (geringe Zersetzung). Leicht löslich in Säuren. — 2C₇H₁₃NS₂ + 2HCl + PtCl₄. Tafeln (aus Wasser). F: 151° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, unlöslich in kaltem Wasser.
- $\begin{array}{ll} \textbf{4. 2-0xy-4-methyl-5-åthyl-} \varDelta^2 o\,x\,a\,z\,o\,lin & C_6H_{11}O_8N \\ & = \frac{CH_3 \cdot HC N}{C_2H_5 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot OH} \cdot \\ \textbf{2-Mercapto-4-methyl-5-åthyl-} \varDelta^2 thiazolin & C_6H_{11}NS_2 \\ & = \frac{CH_3 \cdot HC N}{C_2H_5 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot SH} \end{array} \ \, \text{ist des.}$
- motrop mit 4-Methyl-5-athyl-thiothiazolidon-(2), S. 153.
- 5. 2-0xy-4.4.6-trimethyl- Δ^2 -dihydro-1.3-oxazin $C_7H_{13}O_2N$

S. 153.

- 2-Mercapto-4.4.6-trimethyl- Δ^2 -dihydro-1.3-thiazin $C_7H_{12}NS_2$
- $\mathbf{H_{2}C \cdot C(CH_{3})_{2} \cdot N}$ CH₃·HC—S—C·SH ist desmotrop mit 2-Thion-4.4.6-trimethyl-tetrahydro-1.3-thiazin,
 - 2-Methylmercapto-4.4.6-trimethyl- Δ^2 -dihydro-1.3-thiazin $C_8H_{15}NS_2 =$

 $H_2C \cdot C(CH_2)_2 \cdot N$ $CH_3 \cdot HC - S - \dot{C} \cdot S \cdot CH_3$ B. Aus 2-Thion-4.4.6-trimethyl-tetrahydro-1.3-thiazin (S. 154) beim Kochen mit Methyljodid in Natriummethylat-Lösung (Kahan, B. 30, 1322). — Dünnes Ol. Kp₇₈₂: 240°. — $2C_8H_{15}NS_2 + 2HCl + PtCl_4$. Rote Krystalle. Zersetzt sich heftig bei 190°. Schwer löslich in Wasser. — Pikrat $C_8H_{15}NS_2 + C_6H_3O_7N_3$. Krystalle. F: 131°.

3. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-3} O_2 N$.

- 1. Oxy-Verbindungen $C_4H_5O_2N$.
- 1. δ -Oxy-3-methyl-isoxazol $C_4H_5O_2N = \frac{HC-C\cdot CH_3}{HO\cdot C\cdot O\cdot N}$ ist desmotrop mit 3-Methyl-isoxazol $C_4H_5O_2N = \frac{HC-C\cdot CH_3}{HO\cdot C\cdot O\cdot N}$ thyl-isoxazolon-(5) S. 157.
- 4-Nitro-5-äthoxy-8-methyl-isoxasol $C_6H_6O_4N_2=\frac{O_2N\cdot C-C\cdot CH_3}{C_2H_5\cdot O\cdot C\cdot O\cdot N}$. Silbersals des 4-Nitro-2 methyl-isoxasol B. dem Silbersalz des 4-Nitro-3-methyl-isoxazolons-(5) (S. 158) beim Kochen mit Äthyljodid in Alkohol (Jovitschitsch, B. 28, 2098). — Süß schmeckende Nadeln (aus Alkohol). F: 68°. Fast unlöslich in Wasser. — Liefert bei Einw. von konz. Alkalilaugen 4-Nitro-3-methylisoxazolon-(5).
 - 2. 2-Oxy-4-methyl-oxazol $C_4H_5O_3N = \frac{CH_3 \cdot C N}{HC \cdot O \cdot C \cdot OH}$
- $\textbf{2-Oxy-4-methyl-thiasol} \quad C_4H_5ONS = \frac{CH_3 \cdot C N}{H_C^2 \cdot S \cdot C^2 \cdot OH} \text{ ist desmotrop mit 4-Methyl-}$ thiazolon-(2), S. 158.

2-Mercapto-4-methyl-thiasol $C_4H_5NS_3=\frac{CH_3\cdot C-N}{H_0^2\cdot S\cdot L\cdot SH}$ ist desmotrop mit 4-Methyl-thiazolthion-(2), S. 161.

2. 4-0xy-3.5-dimethyl-isoxazol $C_bH_7O_2N=\frac{HO\cdot C-C\cdot CH_3}{CH_2\cdot C\cdot O\cdot N}$

Bis - [3.5 - dimethyl - isoxasolyl - (4)] - sulfid $C_{18}H_{18}O_2N_2S =$

CH. C C S C C CH. B. Beim Kochen von Bis-[diacetylmethyl]-sulfid N·O·C·CH₂ CH₃·C·O·N

(Bd. I, S. 852) mit Hydroxylamin-hydrochlorid in Alkohol (Angell, Magnani, G. 24 I, 353). - Tafeln (aus Alkohol). F: 127—128°.

Bis-[8.5-dimethyl-isoxasolyl-(4)]-disulfid $C_{10}H_{13}O_{2}N_{3}S_{3}=CH_{3}\cdot C-S-S-C-C\cdot CH_{3}$. B. Aus Bis-[diacetylmethyl]-disulfid (Bd. I, S. 852) NOOCOH₃ CH₃ COON B. Aus Bis-[diacetymethyl]-distinid (Ed. 1, S. 802) beim Kochen mit Hydroxylamin-hydrochlorid in Alkohol (Magnani, G. 23 II, 417). — Nadeln (aus Petroläther). F: 77—78°.

Bis - [8.5 - dimethyl - isoxasolyl - (4)] - trisulfid $C_{10}H_{19}O_3N_9S_3 = CH_3 \cdot C - C - S - S - S - C - C \cdot CH_3$ Aug. Bis [Aiccent] Aus Bis-[diacetylmethyl]-trisulfid (Bd. I,

N.O.C.CH₃ CH₃·C.O.N . B. Aus Bis-[diacetylmethyl]-trisuind (Ed. 1, S. 852) beim Kochen mit Hydroxylamin-hydrochlorid in Alkohol (Angell, Magnani, G. 241, 361). — Nadeln (aus Petroläther). F: 65—66°. Leicht löslich in Petroläther.

2.4-Dimethyl-thiazol beim Erhitzen mit 40% jeer Formaldehyd-Lösung im Rohr auf 160% (Schuffan, B. 27, 1011). — Öl. — Hydrochlorid. Hygroskopische Nadeln. — C. H. ONS + HCl + AuCl₂. Goldgelbe Nadeln. F: 136%. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißer verdünnter Salzsäure. — 2C. H. ONS + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Tafeln (aus verd. Salzsteren) saure). F: 169° (Zers.).

4. Oxy-Verbindungen $C_7H_{11}O_2N$.

1. 2.5 - Oxido-3.7-imino-cycloheptanol-(1), 3.7-Oxido-HO-HC-CH-CH2 nortropanol - (6), Norscopolin, Scopoligenin $C_7H_{11}O_1N$, Formel I (R = H). Diastereoisomere Formen des 3.7-Oxido-nortropanols-(6), die nach der Strukturformel möglich erscheinen, sind nicht I. bekannt. Norscopolin und seine Derivate sind bis zum Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] nur in ihrer

inaktiven Form beschrieben; später gelang es King, Soc. 115 [1919], 482 (vgl. a. Tutin, Soc. 97 [1910], 1793), das Scopolin in seine optisch-aktiven Komponenten zu spelten. Zur Stereochemie der Scopolin-Formel vgl. K., Soc. 115, 486; Hess, Wahl, B. 55 [1922], 1989; STEFFENS, Ar. 262 [1924], 214; Max Polonovski, Michel Polonovski, Bl. [4] 43 [1928], 83.

B. Aus Scopolin beim Behandeln mit Bariumpermanganat-Lösung (E. SCHMIDT, Ar. 232, 436; LUBOLDT, Ar. 236, 23; vgl. HESS, F. MERCK, UIBRIG, B. 48 [1915], 1889, 1906), beim Kochen mit Chromschwefelsäure, bei der Einw. von überschüssigem Bromdampf oder beim Erhitzen mit Bromwasser im Rohr im Wasserbad (Sch., Ar. 243, 567, 568, 578). --Nadeln (aus Chloroform + Petroläther, Alkohol + Ather oder durch Sublimation). F: 205° bis 2060 (unkorr.) (L.). Leicht löslich in Wasser, Chloroform und Alkohol, schwer in Äther und Petroläther (L.). — Liefert bei der Zinkstaub-Destillation Pyridin und ungesättigte Kohlenwasserstoffe (Sch., Ar. 243, 566). Beim Erwärmen des Hydrochlorids mit Silbernitrit in wäßr. Lösung bildet sich N-Nitroso-norscopolin (S. 99) (Sch., Ar. 232, 436; L.). Gibt bei der Einw. von Methyljodid in Chloroform Scopolinhydrojodid (Sch., Ar. 232, 437; L.). — $C_1H_{11}O_2N + HBr$ (tiber Schwefelsäure getrocknet). Krystalle (aus Wasser). Schmilzt noch nicht bei 250° (Sch., Ar. 243, 569). — $C_7H_{11}O_2N + HCl + AuCl_3$. Goldgelbe Nadeln (L.). F: 242° (Max Polonovski, Michel Polonovski, Bl. [4] 41 [1927], 1206; vgl. L.; Sch., Ar. 243, 579). — $2C_7H_{11}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Braunrote Krystalle. Leicht löslich (L.).

8-Methyl-3.7-oxido-nortropanol-(6), 3.7-Oxido-tropanol-(6), Scopolin, Oscin CaH₁₂O₂N, Formel I (R = CH₂). Zur Konstitution vgl. E. SCHMIDT, Ar. 253 [1915], 503; KING,

Soc. 115 [1919], 486; GADAMER, HAMMER, Ar. 259 [1921], 118; HESS, WAHL, B. 55 [1922], 1985, 1986; GA., B. 56 [1923], 130. — B. Bei der Einw. von Methyljodid auf Norscopolin in Chloroform (E. SCHMIDT, Ar. 232, 437; LUBOLDT, Ar. 236, 25). Beim Erhitzen von bromwasserstoffsaurem Brom-dihydroscopolin (Bd. XXI, S. 160) mit überschüssiger 50/siger Salzsaure auf 190° (SCHM., Ar. 243, 575). Aus I-Scopolamin (S. 99) bei längerem Aufbewahren in wäßr. Lösung, schneller bei Gegenwart von Tropin (GADAMER, Ar. 239, 303, 329), ferner bei längerem Behandeln mit wäßr. Kalilauge (HESSE, B. 29, 1775; J. pr. [2] 64, 358) oder beim Erwärmen bezw. Kochen mit Barytwasser (LADENBURG, B. 13. 1550: A. 206, 301, 303; Schm., Ar. 230, 224; B. 25, 2603; Hesse, J. pr. [2] 64, 358)¹). Beim Erhitzen von bromwasserstoffsaurem l-Scopolamin mit konz. Salzsäure im Rohr auf 80—100° (Hesse, A. 271, 114; J. pr. [2] 64, 358). Aus dl-Scopolamin (S. 102) beim Erwärmen mit verd. Kalilauge (Hesse, B. 29, 1778; A. 309, 87), beim Kochen mit Bar, twasser (Schm., Ar. 236, 59, 62, 67) oder bei längerer Einw. von konz. Säuren (Lu., Ar. 236, 16; vgl. Hesse, A. 309, 92; J. pr. [2] 64, 371). — Nadeln (aus Ligroin, Äther, Petroläther oder Chloroform). Hygroskopisch (La., ROTH, B. 17, 151; HESSE, A. 271, 116; B. 29, 1774; J. pr. [2] 64, 383). F: 106—107° (Hesse, J. pr. [2] 64, 383), 109° (unkorr.) (Lu., Ar. 236, 18), 110° (Schm., Ar. 230, 224; B. 25, 2603). Sublimiert bei ca. 90° (Hesse, J. pr. [2] 64, 383). Kp: 241—243° (unkorr.) (Schm., Ar. 230, 224; 236, 51; B. 25, 2603; 29, 2013; E. Merck, Ar. 230, 140). D_{i}^{i3} : 1,089; $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{13}}$: 1,4616; $\mathbf{n}_{\beta}^{\text{13}}$: 1,4697 (Eijkman, B. 25, 3073). Optisch inaktiv (Schm., B. 29, 2013; Ar. 236, 51; GA., Ar. 239, 322). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Äther, Petrolreagiert alkalisch (Hesse, A. 271, 116; vgl. indessen Ga., Ar. 239, 322). — Scopolin liefert bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd Scopolin-N-oxyd (S. 98) (Schm., Ar. 243, 576; vgl. Max Polonovski, Michel Polonovski, Bl. [4] 41 [1927], 1189; 43 [1928], 83). Beim Behandeln mit Chromschwefelsäure in der Wärme bilden sich Kohlendioxyd, Methylamin, N-Methyl-pyridiniumsulfat und Norscopolin (SCHM., Ar. 243, 578, 579; vgl. a. MAX P., MI. P., Bl. [4] 43, 596). Norscopolin erhalt man auch beim Behandeln mit Bariumpermanganat-Lösung (Schm., Ar. 232, 436; Lu., Ar. 236, 23; vgl. Hess, F. Merck, Uibrig, B. 48 [1915], 1889, 1906), bei der Einw. von überschüssigem Bromdampf oder beim Erhitzen mit Bromwasser im Rohr im Wasserbad (SCHM., Ar. 248, 567, 568). Scopolin gibt beim Erhitzen mit überschüssiger, bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsaure auf 130° bromwasserstoffsaures Brom-dihydroscopolin (Bd. XXI, S. 160) (Sch., C. 1902 II, 845; Ar. 243, 572). Bleibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor im Rohr auf 150—160° fast unverändert (Lu., Ar. 236, 20). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,9) und etwas rotem Phosphor im Rohr auf ca. 150° bildet sich jodwasserstoffsaures Jod-dihydroscopolin (Bd. XXI, S. 160), während bei 190-200° neben anderen Produkten Hydroscopolidin C₈H₁₈N (S. 98) entsteht (Schm., C. 1902 II, 844; Ar. 243, 570; vgl. Hess, B. 51 [1918], 1008). Scopolin bleibt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure in Eisessig im Rohr auf 1600 größtenteils unverändert (SCHM., Ar. 232, 437; Lu., Ar. 236, 21; MAX P., Mi. P., Bl. [4] 48 [1928], 593). Verbindet sich mit Methyljodid zu Scopolin-jodmethylat (La., Roth, B. 17, 151; Hesse, A. 271, 118; Lu., Ar. 236, 27; vgl. Hess, B. 52 [1919], 1957). (La., Roth, B. 17, 151; Hesse, A. 271, 118; Lu., Ar. 236, 27; vgl. Hess, B. 52 [1919], 1957). Liefert beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid auf $100-130^{\circ}$ O-Acetylscopolin (E. Merck, D. R. P. 79864; Frdl. 4 1209; vgl. Lu., C. 1895 I, 61; Ar. 236, 21; SCHM., Ar. 243, 565). Verhalten beim Erhitzen mit Tropid (Bd. XIX, S. 172) auf 230°: Lu., Ar. 236, 40; vgl. Hess, Wahl, B. 55 [1922], 1982. — Physiologische Wirkung auf Tiere: SCHILLER, Ar. Pth. 38, 71. — $C_8H_{12}O_2N + HCl + H_2O$. Tafeln (aus Wasser). Ist bei 100° wasserfrei (Lu., Ar. 236, 18). — $C_8H_{13}O_2N + HBr$. Tafeln (aus Wasser), Nadeln (aus Alkohol) (Lu., Ar. 236, 18). — $C_8H_{13}O_2N + HI$. Säulen (aus Wasser) (Lu., Ar. 236, 19). — $2C_8H_{13}O_4N + H_2SO_4$ (bei 100°). Hygroskopisches Krystallpulver (Lu., Ar. 236, 19). — $2C_8H_{13}O_4N + HCl + AuCl_4$. Orangegelbe Krystalle (aus Wasser). Krystallisiert mit 0,5 oder 100° 0 (SCHM., Ar. 243, 561, 562) oder wasserfrei (Willstätter, Berner, B. 56 [1923], 1082). F: 220° (Zers.) (Will Ber.), 223—225° (SCHM., Ar. 230, 225; 243, 562; vgl. Hesse. 1082). F: 220° (Zers.) (Wi., Beb.), 223—225° (SCHM., Ar. 230, 225; 243, 562; vgl. Hesse, A. 277, 306; B. 29, 1774), 230° (Hess, B. 51 [1918], 1015), 232—235,7° (Max P., Mi. P., Bl. [4] 48 [1928], 83, 600). Ziemlich leicht löslich in Wasser (SCHM., Ar. 230, 225). — 2C₆H₁₃O₅N + 2 HCl + PtCl₄. Rotbraune Krystalle mit 1 H₂O; monoklin prismatisch (MILCH, A. 276, 345; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 879). Krystallisiert zuweilen auch wasserfrei in gelben Prismen (Schm., Ar. 243, 562; Hesse, J. pr. [2] 66, 203). F: 228—230° (Schm., Ar. 230, 225; 243, 562, 710; La., B. 25, 2391; A. 276, 346; Vgl. E. Merck, Ar. 230, 140; Hesse, A. 271, 117; 277, 306; J. pr. [2] 66, 202; Wi., Ber.; Max P., Mi. P., Bl. [4] 43 [1928], 83). Ziemlich leicht löslich in Wasser (Schm., Ar. 230, 225; B. 25, 2603; vgl. Hesse, J. pr. [2] 66, 202).

— Doppelverbindung mit Tropinchloroplatinat C₂H₁₃O₂N + C₃H₁₆ON + 2 HCl + PtCl₄. Dunkelorangerote Krystalle. Monoklin sphenoidisch (Steinmetz, J. pr. [2] 66, 203;

¹) Bei diesen Reaktionen entsteht primär das intramolekular inaktive Scopin (S. 99), das sich unter den Reaktionebedingungen in Scopolin verwandelt.

vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 880). F: 202—204° (Zers.) (Hesse, J. pr. [2] 66, 203). — Salz der Mandelsäure $C_8H_{12}O_2N + C_8H_8O_2$. Blättehen (aus Alkohol). F: 112° (Lu., Ar. 236, 19).

Hydroscopolidin C₈H₁₈N [vielleicht nicht rein erhaltenes Tropan (Bd. XX, S. 141)]. B. Beim Erhitzen von Scopolin mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,9) und etwas rotem Phosphor im Rohr auf 190—200° (E. Schmidt, C. 1902 II, 844; Ar. 243, 570; vgl. Hess, B. 51 [1918], 1008). Beim Kochen von bromwasserstoffsaurem Brom-dihydroscopolin (Bd. XXI, S. 160) mit Phosphortribromid und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Zink und verd. Schwefelsäure (Sch., Ar. 243, 575). — Flüssigkeit von narkotischem, tropanähnlichem Geruch. Mit Wasserdampf flüchtig (Sch.). — C₂H₁₈N + HCl + AuCl₃. Gelbe Nadeln. F: 204—206° (Sch.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — 2C₈H₁₈N + 2HCl + PtCl₄. Rotgelbe Prismen (Sch.).

O-Acetyl-scopolin $C_{10}H_{15}O_3N=CH_3\cdot NC_7H_9O(O\cdot CO\cdot CH_8)$. B. Beim Erhitzen von Scopolin mit Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid auf 100—130° (E. MERCK, D. R. P. 79864; Frdl. 4, 1209; vgl. Luboldt, C. 1895 I, 61; Ar. 236, 21; E. Schmidt, Ar. 243, 565). — Krystalle. F: 53° (M.). Destilliert oberhalb 250° (M.). Löslich in Chloroform, Alkohol und Äther (M.). — PhysiologischeWirkung auf Tiere: Schiller, Ar. Pth. 38, 71. — $C_{10}H_{16}O_3N$ + HCl + AuCl₈. Gelbe Krystalle. F: 195—197° (M.), 204—208° (unkorr.) (L., Ar. 236, 22; vgl. a. Schm.). Schwer löslich in Wasser (M.).

O-Benzoyl-scopolin $C_{15}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot NC_7H_6C(O \cdot CO \cdot C_8H_8)$. B. Beim Erhitzen von Scopolin mit Benzoylchlorid (Luboldt, C. 1895 I, 61) oder mit Benzoesäureanhydrid in wenig Wasser auf 80—100° (Hesse, A. 271, 119; 276, 86). Beim Eindampfen von benzoesaurem Scopolin mit verd. Salzsäure oder beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von Scopolin und Benzoesäure in Äther, Chloroform oder Benzol (E. Merck, D. R. P. 79864; Frdl. 4, 1209; vgl. hierzu Hesse, J. pr. [2] 64, 383 Anm.; Tutin, Soc. 97 [1910], 1795). — Nadeln (aus Chloroform). F: 59° (H., A. 271, 119), 68—70° (M., C. 1895 I, 435; D. R. P. 79864). Leicht löslich in Chloroform, Alkohol und Äther, ziemlich leicht in Wasser (H., A. 271, 119), schwer löslich in Petroläther (M., D. R. P. 79864). — Zerfällt beim Erwärmen mit Salzsäure leicht in Scopolin und Benzoesäure (H., A. 276, 86). — Physiologische Wirkung auf Tiere: Schiller, Ar. Pth. 38, 71. — Hydrochlorid. Nadeln. F: 266° (Zers.) (T.; vgl. M., C. 1895 I, 435; D. R. P. 79864). Leicht löslich in Wasser (M., D. R. P. 79864). — Hydrobromid. Prismen. F: 245—247° (M., C. 1895 I, 435). — $C_{16}H_{17}O_3N + HNO_3$. Krystalle. Schwer löslich in Wasser und Alkohol (M., D. R. P. 79864). — $C_{16}H_{17}O_3N + HCl + AuCl_3$ (bei 100°). Gelbe Nadeln. F: 184° (H., A. 271, 119), 188° (M., C. 1895 I, 435; D. R. P. 79864). Schwer löslich in Wasser (M., D. R. P. 79864). — Chloroplatinat. Gelbrote Krystalle. F: 200—201° (Zers.) (M., D. R. P. 79864). Schwer löslich in kaltem Wasser. — Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 200—201° (nach vorhergehendem Sintern) (M., D. R. P. 79864). Schwer löslich in kaltem Wasser.

O-Cinnamoyl-scopolin $C_{17}H_{19}O_3N=CH_3\cdot NC_7H_8O(O\cdot CO\cdot CH\cdot CH\cdot C_8H_8)$. B. Aus Scopolin und Zimtsäure bei Gegenwart von Salzsäure (E. Merck, D. R. P. 79864; Frdl. 4, 1209; vgl. Hesse, J. pr. [2] 64, 383 Anm.). — Krystallinisch. Leicht löslich in Chloroform, Alkohol und Äther (M., D. R. P. 79864). — Physiologische Wirkung auf Tiere: Schiller, Ar. Pth. 38, 71. — $C_{17}H_{19}O_3N + HBr$. Krystalle. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol (M., D. R. P. 79864). — $C_{17}H_{19}O_3N + HNO_8$. Krystalle (M., D. R. P. 79864). F: 172—173° (M., C. 1895 I, 435).

O-Salicoyi-scopolin $C_{15}H_{17}O_4N=CH_3\cdot NC_7H_9O(O\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH)$. B. Bei längerem Erhitzen von Scopolin mit "Tetrasalicylid" (Bd. X, S. 62) auf 230° (LUBOLDT, C. 1895 I, 61; Ar. 236, 35). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 105° (unkorr.). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Chloroform, Alkohol, Äther und Petroläther. — Zerfällt bei längerem Kochen mit Barytwasser in Scopolin und Salicylsäure. — Gibt in salzsaurer Lösung mit Eisenehlorid eine violette Färbung. — Wirkt nicht mydriatisch. — $C_{15}H_{17}O_4N + HCl$. Nadeln (aus Wasser, Alkohol oder Alkohol + Äther). — $C_{15}H_{17}O_4N + HBr$. Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). — $2C_{18}H_{17}O_4N + H_5SO_4$ (bei 100°). Hygroskopische Krystalle. — $C_{15}H_{17}O_4N + HCl + AuCl_5$. Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: 195° (unkorr.; Zers.). — $2C_{15}H_{17}O_4N + 2HCl + PtCl_4 + H_3O$. Hellrote Nadeln (aus verdünnter wäßriger Lösung). F: 212°. — $2C_{15}H_{17}O_4N + 2HCl + 2H_2O$. Orangefarbene Blättchen (aus heißer konzentrierter Lösung bei schnellem Abkühlen). F: 205° (unkorr.).

Scopolin-N-oxyd C₈H₁₈O₂N = (O:)(CH₂)NC₇H₂O(OH). B. Bei mehrtägigem Stehenlassen von Scopolin mit ca. 30°/oliger Wasserstoffperoxyd-Lösung (E. Schmidt, Ar. 243, 576). — Wasserhaltige Krystalle (aus Alkohol), die bei 123° schmelzen und sich bei 129° zersetzen (Max Polonovski, Michel Polonovski, Bl. [4] 41 [1927], 1189; vgl. Sch.). F (wasserfrei): 244° (Max P., Mi. P., Bl. [4] 43 [1928], 83). Leicht löslich in Wasser (Sch.), fast unlöslich in Äther (Max P., Mi. P., Bl. [4] 41, 1189). — Liefert bei der Einw. von schwefliger Säure Scopolin (Sch.). Scheidet aus Kaliumjodid-Lösung Jod ab (Sch.). — C₈H₁₈O₂N + HCl. Nadeln (Sch.). F: 192° (Max P., Mi. P., Bl. [4] 43, 83; vgl. Sch.).

Scopolin - hydroxymethylat, N - Methyl - scopoliniumhydroxyd $C_9H_{17}O_9N =$ (HO)(CH₂), NC₇H₂O(OH). B. Das Jodid entsteht beim Behandeln von Scopolin mit Methyljodid in Wasser, Methanol oder Alkohol (Ladenburg, Roth, B. 17, 151; Hesse, A. 271, 118; Luboldt, Ar. 236, 27; vgl. Hess, B. 52 [1919], 1957). Das Chlorid bildet sich aus dem Jodid durch Einw. von Silberchlorid in wäßr. Lösung (Hesse; Lu.). Eine Lösung der freien Base erhält man beim Schütteln des Jodids mit Silberoxyd in Wasser (Lu.; vgl. Hess). — Verhalten der Base bei der Destillation: Lu.; E. Schmidt, Ar. 243, 565; vgl. hierzu Hess; HESS, WAHL, B. 55 [1922], 1991, 2006. — Chlorid C₉H₁₆O₃N·Cl. Krystallinisch. Schmilzt noch nicht bei 250° (Lu.). Sehr leicht löslich in Wasser (HESSE). — Jodid C₉H₁₆O₂N·I. Krystalle (aus Wasser oder Alkohol) (La., R.; Hesse; Lu.). Leicht löslich in Wasser (La., R.; Hesse). — Chloroaurat C₉H₁₆O₂N·Cl + AuCl₃. Blättchen (aus Wasser). F: 246° (unkorr.) (Lu.). — Chloroplatinat 2C₉H₁₆O₂N·Cl + PtCl₄. Gelbrote Blättchen (La., R.;

HESSE; LU.). F: 228° (HESSE), 238° (unkorr.) (LU.).

"Methylscopolin" C. H₁₈O₂N, vielleicht Formel I oder II. Zur Konstitution vgl. HESS, B. 52 [1919], 1958 Anm. 1; HESS, WAHL, B. 55 [1922], 1994, 1995, 2007, 2023. —

B. Neben anderen Produkten bei der Destillation von Scopolin-hydroxymethylat (E. Schmidt, Ar. 243, 566). — Nadeln (aus Wasser). F: 69—70° (Sch.). — C₂H₁₅O₂N + HCl + AuCl₃. Nadeln. F: 1540 (Sch.).

Das "Methylscopolin" CoH15O2N von LUBOLDT, Ar. 236, 28 war wahrscheinlich ein Gemisch isomerer Verbindungen (vgl. Hess, B. 52 [1919], 1948, 1958; Hess, Wahl, B. 55 [1922], 1994, 2007).

N-Nitroso-norscopolin, N-Nitroso-scopoligenin $C_7H_{10}O_3N_2 = ON \cdot NC_7H_0O(OH)$. Beim Erwärmen von Norscopolin-hydrochlorid mit Silbernitrit in wäßr. Lösung (E. Schmidt, Ar. 232, 436; Luboldt, Ar. 236, 24). — Krystallc (aus Chloroform). F: 174° bis 1750 (L.). — Gibt die LIEBERMANNsche Nitrosoreaktion (L.).

- 2. 4.5-Oxido-3.6-imino-cycloheptanol-(1), 6.7-Oxido-nortropanol-(3), Norscopin C, H₁₁O, N, Formel III (R = H). Von dieser Formel lassen sich theoretisch vier diastereoisomere, intramolekular inaktive Formen ableiten. Bekannt sind bis zum Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses
 N.R. CH.OH Handbuchs [1. I. 1910] nur Derivate einer Form, des Norscopins 1). Zur Stereochemie der Scopin-Formel vgl. WILLSTÄTTER, BERNER, B. 56 [1923], 1080; STEFFENS, Ar. 262 [1924], 214; MAX POLONOVSKI, MICHEL POLONOVSKI, Bl. [4] 43 [1928], 82.
- 8-Methyl-6.7-oxido-nortropanol-(3), 6.7-Oxido-tropanol-(3) $C_8H_{13}O_2N$, Formel III (s. o.) (R = CH₂). Bezeichnung als Scopin: WILLSTÄTTER, BERNER, B. 56, 1079.
- O Atropoyl scopin, Aposcopolamin $C_{17}H_{19}O_3N = CH_3 \cdot NC_7H_9O[O \cdot CO \cdot C(C_6H_5):$ CH.]. B. Aus Scopolamin-hydrochlorid bei aufeinanderfolgender Einw. von konz. Schwefelsaure und verd. Natronlauge (Luboldt, Ar. 236, 16; vgl. Willstätter, Hug, H. 79 [1912], 149, 156, 159, 161). — Hydrochlorid. Zerfließliche Nadeln (aus Wasser) (L.). — $C_{17}H_{19}O_3N$ + HCl + AuCl₃. Nadeln (aus Wasser). F: 183—185° (unkorr.) (L.; vgl. W., H.; King, Soc. 115 [1919], 978). Sehr achwer löslich (L.). — $2C_{17}H_{19}O_3N + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Nadeln. Zersetzt sich gegen 220°, ohne zu schmelzen (L.).
 - O-Tropoyl-scopin $C_{17}H_{21}O_4N = CH_2 \cdot NC_7H_9O[O \cdot CO \cdot CH(C_0H_5) \cdot CH_2 \cdot OH].$
- a) O-[l-Tropoyl]-scopin, l-Scopolamin, $O \begin{array}{c|c} HC - CH - CH_2 \\ \hline N \cdot CH_3 & CH \cdot O \cdot CO \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot OH \\ HC - CH - CH_2 \end{array}$ l-Hyoscin3), gewöhnlich Scopolamin (Hyoscin) genannt C₁₇H₂₁O₄N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. GADAMER, HAMMER, Ar. 259 [1921], 122; Hess, Wahl, B. 55 [1922], 1985, 1986; WILLSTÄTTER, BERNER, B. 56 [1923], 1079; Steffens, Ar. 262 [1924], 211.
 V. l-Scopolamin kommt in verschiedenen Solanaceen-Arten vor. Es wurde als Haupt-

alkaloid gefunden in den Samen, Blättern und anderen Teilen von Datura Metel (E. SCHMIDT,

186 [1928], 147; Bl. [4] 48 [1928], 81, 590.

1) Über d-Scopolamin (d-Hyoscin) vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1 I. 1910] erschienenen Arbeiten von KING, Soc. 115, 476, 974.

¹⁾ Über ein zweites, als Norpseudoscopin bezeichnetes Diastereoisomeres sowie Derivate desselben vgl. die Arbeiten von MAX POLONOVSKI, MICHEL POLONOVSKI, C. r. 185 [1927], 278;

Ar. 248, 303; 248 [1910], 641; Kircher, Ar. 243, 309) sowie in den Blättern von Datura meteloides (PYMAN, REYNOLDS, Soc. 93, 2077). In den Blüten (BEOWNE, Pharm. J. [4] 8, 197; HESSE, A. 303, 154) und Samen (SOHM., C. 1905 II, 969; Ar. 244, 66) von Datura fastuosa (Datura alba Nees). In den Blüten, Blättern, dem Stamm und der Wurzel (Schm., Ar. 243, 306; Ki., Ar. 243, 323; BECKURTS, C. 1906 II, 916) sowie (in geringer Menge) im Samen (SCHM., Ar. 244, 69) von Datura arborea. Es wurde ferner gefunden in den Wurzeln, Stengeln, Blättern, unreifen Früchten und Samen von Datura quercifolia (Schm., Ar. 243) 306; Ki., Ar. 243, 320). Im Samen von Datura stramonium (Stechapfel) (SCHM., SCHÜTTE, Ar. 229, 518). In den Blättern von Duboisia myoporoides (SCHM., Ar. 230, 229; L. MERCE, J. Soc. chem. Ind. 16, 515; vgl. LADENBURG, PETERSEN, B. 20, 1661). In den Wurzeln von Scopolia japonica (SCHM., HENSCHKE, Ar. 226, 192, 198; SCHM., SIEBERT, Ar. 228, 139 Anm. 3) und Scopolia carniolica (Sc. atropoides) (Schm., Sie., Ar. 228, 142; Schm., Ar. 228, 436; 236, 52; Hesse, A. 309, 82; J. pr. [2] 64, 357; vgl. a. Dunstan, Chaston, Pharm. Journ. Transact. [3] 20, 463). Im Samen von Hyoscyamus niger (schwarzem Bilsenkraut) (LADEN-BURG, B. 18, 910, 1549; A. 206, 299; vgl. Schm., Ar. 280, 208, 228; 232, 416; Hesse, A. 271, 110; 276, 84; 277, 304; 309, 82; B. 29, 1771; J. pr. [2] 64, 357; L. Merck, J. Soc. chem. Ind. 16, 516; C. 1897 II, 362). In den Wurzeln von Mandragora officinarum (Thoms, WENTZEL, B. 31, 2037; 34, 1025; vgl. HESSE, J. pr. [2] 64, 274). Zum Vorkommen in Atropa beliadonna (Tollkirsche) vgl. LADENBURG, ROTH, B. 17, 152; MERLING, B. 17, 384; DÜRKOFF, B. 22, 3184; SCHM., Ar. 230, 229; vgl. dagegen L. Merck, J. Soc. chem. Ind. 16, 515; C. 1897 II, 362. — Übersicht über Vorkommen und Verteilung in den verschiedenen Solanaceen: HENRY, The Plant Alkaloids [London 1913], S. 49; TSCHIRCH, Handbuch der Pharmakognosie, Bd. III [Leipzig 1923], S. 263; WEHMER, HADDERS in G. KLEINS Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. IV [Wien 1933], S. 768.

Darst. Als Ausgangsmaterial zur Gewinnung von 1-Scopolamin werden Datura Metel, Datura arborea und Datura fastuosa (Datura alba Nees) empfohlen (vgl. E. SCHMIDT, Ar. 243, 305; Hesse, A. 303, 163; J. pr. [2] 64, 357; Heney, The Plant Alkaloids [London 1913], S. 83; Seka in G. Kleins Handbuch der Pflanzenanafyse, Bd. IV [Wien 1933], S. 528. Darstellung aus Solanaceen und Isolierung als Chloroaurat oder Hydrobromid: Heney, S. 50; Seka in G. Kleins Handbuch, S. 530, 534.

Physikalische Eigenschaften und chemisches Verhalten. 1-Scopolamin ist amorph (LADEN-BURG, B. 13, 1550; A. 206, 301; E. SCHMIDT, Ar. 230, 218; HESSE, A. 271, 111; 308, 159; J. pr. [2] 64, 358). F: ca. 50° (Hes., J. pr. [2] 64, 358). $[\alpha]_0^{\infty}$: —18° (absol. Alkohol; α = 5,2), -28° (Wasser; c = 2,7) (Gadamer, Ar. 239, 323). [α] $_{\rm p}$: $-33,1^{\circ}$ (in angesauertem Wasser; p = 3,5) (Hes., A. 303, 160; J. pr. [2] 64, 362). Loslich in 9,5 Tln. Wasser bei 15 $_{\rm p}$ (Hes., A. 303, 160; J. pr. [2] 64, 358; vgl. G., Ar. 239, 323). Leicht löslich in siedendem Wasser, sehr leicht in Chloroform, Alkohol, Äther, Aceton und Benzol (HES., J. pr. [2] 64, 358). Reagiert in wäßriger und alkoholischer Lösung alkalisch (Hrs., A. 303, 160; J. pr. [2] 64, 358; vgl. indessen G., Ar. 239, 322). — l-Scopolamin bleibt bei längerem Aufbewahren in absolutalkoholischer Lösung unverändert (G., Ar. 239, 303, 322, 330); ein Zusatz von wenig Natriumhydroxyd (bei niedriger Temperatur) oder von Tropin zur alkoh. Lösung bewirkt dagegen Umwandlung in dl-Scopolamin (G., Ar. **236**, 387; **239**, 296, 303, 305, 325, 330; vgl. a. Sch., Ar. **236**, 64; HES., J. pr. [2] 64, 381, 382). Dieses erhält man auch beim Behandeln einer wäßr. Lösung von l-Scopolamin-hydrobromid mit Silberoxyd (Sch., Ar. 232, 434; 236, 60; vgl. Hrs., J. pr. [2] 64, 379). 1-Scopolamin spaltet sich bei längerem Aufbewahren in wäßr. Lösung in Scopolin (S. 96) und l-Tropasäure (Bd. X, S. 261) (G., Ar. 239, 303, 329), während das Hydrobromid bei gleicher Behandlung unverändert bleibt (Hrs., B. 29, 1775; A. 303, 163; Willistätter, Hug, H. 79 [1912], 147, 152). Die hydrolytische Spaltung des l-Scopolamins in Scopolin und l-Tropasäure wird durch Gegenwart von Basen wie Kaliumcarbonat oder Tropin beschleunigt (G., Ar. 239, 303, 326, 329). Beim Erwärmen von l-Scopolamin mit Barytwasser auf 60° entstehen Scopolin und dl-Tropasäure (L., B. 13, 1550; A. 206, 301, 303), beim Kochen mit Barytwasser Scopolin und Atropasäure (Sch., Ar. 230, 224; B. 25, 2603; Hes., J. pr. [2] 64, 358). Die beiden letztgenannten Verbindungen erhält man auch bei längerem Behandeln von l-Scopolamin mit wäßr. Kalilauge (Hrs., B. 29, 1775; J. pr. [2] 64, 358) oder beim Erhitzen von l-Scopolamin-hydrobromid mit konz. Salzsäure im Rohr auf 80—100° (Hrs., A. 271, 114; J. pr. [2] 64, 358). Die hydrolytische Spaltung des l-Scopolamins erfolgt gleichzeitig mit der Racemisierung bei Einw. von Basen wie Natriumhydroxyd oder Kaliumcarbonat in wäßrig-alkoholischer Lösung (G., Ar. 239, 303, 322, 324, 327, 333). Einfluß der Temperatur auf die Racemisierung und hydrolytische Spaltung durch Natriumhydroxyd in absolutem und verdünntem Alkohol: G., Ar. 236, 386, 387; 239, 296, 303, 324, 325. l-Scopolamin verbindet sich mit Methylbromid zu N-Methyl-l-scopolaminiumbromid (E. MERCK, D. R. P. 145996; C. 1903 II, 1226; Frdl. 7, 693); reagiert analog mit Methyljodid (Hrs., J. pr. [2] 64, 367; vgl. a. Sch., Ar. 232, 423). Beim Behandeln von wasserfreiem l-Scopolamin-hydrobromid mit überschüssigem Essigsäurcanhydrid bei 95° bildet sich Acetyl-l-scopolamin (HES., J. pr. [2] 64, 365; vgl. Sch., Ar. 230, 221).

Physiologisches Verhalten. Über die Giftwirkung von 1-Scopolamin vgl. Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen, 2. Aufl., Bd. II [Stuttgart 1906], S. 1054; Cushny in Heffters Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II [Berlin 1924], S. 652; H. H. Meyer, Gottleb, Die experimentelle Pharmakologie, 8. Aufl. [Berlin-Wien 1933], S. 75. 1-Scopolamin beeinflußt die vom parasympathischen System innervierten Organe in ähnlicher Weise wie Atropin (Bd. XXI, S. 29); jedoch ist z. B. die mydriatische Wirkung bei schnellerem Eintritt von kürzerer Dauer als bei Atropin. Auf das Zentralnervensystem wirkt 1-Scopolamin, indem es die Erregbarkeit desselben (bei kleinen Dosen) vermindert (im Gegensatz zu Atropin); es dient daher als Beruhigungsmittel bei akuten Erregungszuständen und wird in Kombination mit Morphin als Narkoticum bei chirurgischen Operationen empfohlen. Zur physiologischen Wirkung und Anwendung in der Therapie vgl. Cushny, in Heffters Handbuch. S. 651; H. H. Meyer, Gottleb, S. 74; J. Schmidt in Abderhaldens Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden, Abt. I, Tl. 9 [Berlin-Wich 1920], S. 201.—1-Scopolamin wird in der Medizin in Form seines Hydrobromids verwandt (vgl. H. H. Meyer, Gottleb, S. 75). Zur Prüfung des Hydrobromids auf Reinheit vgl. Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 608.

Analytisches. Zur Charakterisierung von l-Scopolamin eignen sich sein Hydrobromid und sein Chloroaurat (Hesse, B. 29, 1774). Zum Nachweis kann die mydriatische Wirkung dienen (Gadamer, Lehrbuch der chemischen Toxikologie [Göttingen 1909], S. 614). l-Scopolamin entwickelt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure bis zur beginnenden Bräunung und nachfolgenden Verdünnen mit Wasser einen an Schlehenblütenduft erinnernden Geruch (Ga., S. 615, 616). Gibt beim Eindampfen mit wenig rauchender Salpetersäure und Übergießen des Rückstands mit wenig alkoh. Kalilauge eine rotviolette Färbung (Vitalische Reaktion) (Ga., S. 615). Beim Zusatz von Bromwasser zur schwefelsauren Lösung entsteht ein unbeständiger Niederschlag von blaßgelben Nadeln (Graffe in Abderhaldens Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden, Abt. I, Tl. 9 [Berlin-Wien 1920], S. 19). Über Reaktionen mit verschiedenen Metallsalzen und anderen Verbindungen vgl. Reichard, P. C. H. 48, 659. Mikrochemische Reaktionen: Bolland, M. 29, 987.

Salze. $C_{17}H_{21}O_4N + HCl$. Krystallpulver (aus Aceton). F: 197° (Hesse, J. pr. [2] 64, 359). — $C_{17}H_{21}O_4N + HCl + 2H_2O$. Prismen (aus Wasser). Ist bei 80° geschmolzen (H., J. pr. [2] 64, 359). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (E. Schmidt, Ar. 230, 219). — $C_{17}H_{21}O_4N$ + HBr. Krystallpulver (aus absol. Alkohol oder Aceton) (H., J. pr. [2] 64, 278, 360). F: 1930 bis 194° (Sch., År. 236, 73), 194° (H., J. pr. [2] 64, 278; Kircher, Ar. 243, 317). [α]⁶: $-25,9^{\circ}$ (Wasser; c = 8) (H., J. pr. [2] 64, 281; vgl. a. H., A. 303, 157; Thoms, Wentzel, B. 34, 1025); $[\alpha]_{\rm p}^{16}$: -25,90 (Wasser; p = 7) (Kircher, Ar. 243, 317; vgl. a. Sch., Ar. 230, 217). Zur optischen Drchung in wäßr. Lösung vgl. ferner Wentzel, zit. bei H., J. pr. [2] 64, 281, 363; H., J. pr. [2] 64, 363; 66, 194. Optische Drehung in absol. Alkohol: E. Merck, zit. bei Gadamer, Ar. 239, 324. — $C_1, H_{21}O_4N + HBr + 3H_2O$. Tafeln (aus Wasser). Rhombisch bisphenoidisch (Fock, B. 14, 1872; Busz, Ar. 236, 49; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 892). Verliert das Krystallwasser im Exsiccator (Sch., Ar. 230, 215; H., A. 271, 113; 303, 157; B. 29, 1775; J. pr. [2] 64, 361). Optische Drehung in wäßr. Lösung: H., A. 271, 113; B. 29, 1775. Leicht löslich in Wasser (LADENBURG, B. 14, 1871). — Über Hydrobromide mit geringerem Krystallwassergehalt vgl. Sch., Ar. 230, 216; H., B. 29, 1775; J. pr. [2] 64, 279, 361. — C₁₇H₂₁O₄N + HI + 0,5 H₂O. Prismen (aus Wasser). Monoklin sphenoidisch (Fock, B. 14, 1871; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 893). F (wasserfrei): 197° (H., J. pr. [2] 64, 361). In wäßr. Lösung linksdrehend (L., B. 14, 1872; H., A. 271, 113). Leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol (H., J.pr. [2] 64, 361; vgl.a. L.; Sch., Ar. 280, 219). — $2C_{17}H_{21}O_4N + H_2SO_4 + 2H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Krystallisiert aus Aceton wasserfrei (H., J.pr. [2] 64, 362). Leicht Cers.) (L., B. 13, 1549, 1554; A. 206, 299, 306; H., A. 271, 112; 276, 85; 277, 306; B. 29, 175; J. pr. [2] 64, 280, 360), 204° (Th., W., B. 34, 1024), 206° (Sch., Ar. 248, 1910], 643), 208—209° (Kirs., Ar. 248, 317), 208—209° (korr.; Zers.) (Kirs., Ar. 248, 3 Löslich bei 50° in 510 Tln. salzsäurehaltigem Wasser (10 cm² Säure von D: 1,19 auf 1 l Wasser) (H., B. 29, 1775). — Pikrat $C_{17}H_{11}O_4N + C_6H_3O_7N_5$. Gelbe Prismen (aus Wasser) (L., B. 13, 1550; A. 206, 301; Sch., Ar. 232, 423). F: 187—188° (Sch.).

Acetyl-1-scopolamin, Acetyl-1-hyoscin $C_{19}H_{12}O_5N = CH_3 \cdot NC_7H_9O[O \cdot CO \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3]$. B. Beim Behandeln von wasserfreiem l-Scopolamin-hydrobromid mit überschtissigem Essigsäureanhydrid bei 85° (Hesse, J. pr. [2] 64, 287, 365; vgl. E. Schmidt, Ar. 330, 221). — Sirup; wasserhaltig; wird bei 80° wasserfreie (H.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Chloroform, Alkohol, Äther und Benzol (H.). — Liefert beim Kochen mit Barytwasser Scopolin, Atropasäure und Essigsäure (H.). — Hydrobromid. Pulver. [α]¹⁶₁:

 -8.9° (Wasser; c = 7) (H.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (H.). $-C_{19}H_{23}O_5N + HCl + AuCl_3$. Gelbe Blättchen (aus Wasser). F: 148° (H.).

Benzoyl-1-scopolamin, Benzoyl-1-hyoscin $C_{24}H_{25}O_5N=CH_3\cdot NC_7H_6O[O\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5]$. B. Beim Erwärmen von salzsaurem 1-Scopolamin mit Benzoyl-chlorid auf dem Wasserbad (E. Schmidt, Ar. 232, 425). — $C_{24}H_{25}O_5N+HCl+AuCl_3$. Amorph. F: 161° . — $2C_{24}H_{25}O_5N+2HCl+PtCl_4$. Amorph. F: $199-200^{\circ}$.

b) O-[dl-Tropoyl]-scopin, dl-Scopolamin, dl-Hyoscin, Atroscin C₁₇H₂₁O₄N, s. nebenstehende Formel. V. und B. dl-Scopolamin wurde aus den Wurzeln von Scopolia carnio-

HC-CH---CH2

HC-CH---CH2

lica (Sc. atropoides) isoliert (Bender, zit. bei E. Schmidt, Ar. 230, 209; Hesse, B. 29, 1777; A. 309, 82, 91; vgl. a. L. Merck, J. Soc. chem. Ind. 16, 516; C. 1897 II, 362; Sch., Ar. 236, 69); primär ist wahrscheinlich l-Scopolamin vorhanden, das einer allmählichen Autoracemisation unterliegt (GADAMER, Ar. 239, 304). — dl-Scopolamin erhält man beim Stehenlassen von l-Scopolamin mit wenig Natriumhydroxyd in absol. Alkohol bei ca. +50 (G., Ar. 239, 305; vgl. a. Sch., Ar. 236, 64; G., Ar. 236, 387; H., J. pr. [2] 64, 382). Beim Behandeln einer wäßr. Lösung von l-Scopolamin-hydrobromid mit Silberoxyd (Sch., Ar. 232, 434; 236, 60; vgl. H., J. pr. [2] 64, 379). — dl-Scopolamin wurde in drei Formen erhalten: a) Wasserfreie Prismen vom Schmelzpunkt 82—83° (H., A. 309, 85; J. pr. [2] 64, 372). Löst sich bei 18° in 37—38 Tin. Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton und Benzol (H., A. 309, 85, 92). b) Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser oder verd. Alkohol) (SCH., Ar. 230, 209; 236, 56, 60, 64; LUBOLDT, Ar. 236, 12; G., Ar. 236, 385, 387; H., A. 309, 84, 92; J. pr. [2] 64, 372; vgl. King, Soc. 115 [1919], 486). Monoklin prismatisch (Busz, Ar. 236, 66; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 894). F: 56° (L., Ar. 236, 12; SCH., Ar. 236, 56, 60, 64), 56—56,5° (G., Ar. 236, 385), 56—57° (H., A. 309, 84; J. pr. [2] 64, 372). 100 g Wasser lösen bei 15° ca. 1,5 g (L., Ar. 236, 13). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform (Sch., Ar. 230, 209). c) Nadeln mit 2H₂O (aus Wasser oder verd. Alkohol) (H., B. 29, 1778; A. 309, 84; J. pr. [2] 64, 372; G., Ar. 236, 384). F: 36-37° (H., B. 29, 1778; A. 309, 84; J. pr. [2] 64, 372), 37-380 (G., Ar. 236, 384). Löst sich bei 150 in 3 Tln. Äther (D: 0,72) (H., J. pr. [2] 66, 197). Untersuchungen über die gegenseitige Umwandlung der wasserhaltigen Formen: G., Ar. 236, 388, 389, 391; J. pr. [2] 64, 566; Kunz-Krause, J. pr. [2] 64, 569; H., A. 309, 89; J. pr. [2] 64, 372, 373; 66, 196, 197. Die Lösungen in Wasser und Alkohol reagieren alkalisch (H., A. 309, 85). — Verhalten von dl-Scopolamin bei längerem Erhitzen auf 230°: L., Ar. 236, 46. Liefert beim Erwärmen mit verd. Kalilauge (H., B. 29, 1778; A. 309, 87), beim Kochen mit Barytwasser (Sch., Ar. 236, 59, 62, 67) oder bei längerem Stehenlassen mit konz. Säuren (L., Ar. 236, 16) Scopolin und Atropasäure. Verbindet sich mit Methyljodid in Chloroform zu N-Methyl-dl-scopolaminiumjodid (H., J. pr. [2] 64, 375). Gibt beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid auf 80—90° Acetyl-dl-scopolamin (H., J. pr. [2] 64, 374). — dl-Scopolamin wirkt physiologisch in gleicher Weise wie l-Scopolamin. Die periphere Wirkung ist jedoch nur ca. halb so stark wie bei der l-Form, während das Zentralnervensystem gleich stark beeinflußt wird (vgl. Cushny, Peebles, J. Physiology 32, 502; Cushny, in Heffrens Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II [Berlin 1924], S. 655). — Salze. C₁₇H₂₁O₄N + HCl (bei 100°). Nadeln (H., B. 29, 1778). Leicht löslich 1924], S. 655). — Salze. $C_{17}H_{21}O_4N + HCl$ (bei 100°). Nadeln (H., B. 29, 1778). Leicht löslich in Wasser (H., J. pr. [2] 64, 373). — $C_{17}H_{21}O_4N + HBr$. Krystallpulver (aus Aceton). F: 181° (H., A. 309, 87; J. pr. [2] 64, 374), 180° (Sch., Ar. 236, 57, 61, 63, 66). Schwer löslich in Aceton (H., J. pr. [2] 64, 374). — $C_{17}H_{21}O_4N + HBr + 0.5(?)H_{2}O$ (Sch., Ar. 232, 436; 236, 57, 61, 63, 66; H., B. 29, 1779, 1783; A. 309, 86; J. pr. [2] 64, 373; vgl. G., Ar. 236, 382). Krystalle (aus Wasser) (Sch., Ar. 236, 57; H., B. 29, 1779, 1783). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Sch., Ar. 236, 57). Monoklin prismatisch (Busz, Ar. 236, 57; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 868, 894). — $C_{17}H_{21}O_4N + HBr + 3H_2O$. Ist ein Konglomerat der beiden aktiven Komponenten (vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 893 Anm. 52). Krystalle (aus Wasser). Krystallographische Angaben: Zirnglebl, A. 309, 87. Verwittert leicht (H., A. 309, 87; J. pr. [2] 64, 374). — C...H., O.N + HI + 0.5 H.O. Prismen (aus Wasser). F (wasserfrei): 192° (H., J. pr. [2] 64. C₁₇H₂₁O₄N + HI +0,5 H₂O. Prismen (aus Wasser). F (wasserfrei): 192° (H., J. pr. [2] 64, 374). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol (H.). — C., H., O.N + HCl + AuCl. Gelbe Blättchen oder Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: 208° (Sch., Ar. 236, 58, 62, 67; G., Ar. 236, 391; vgl. Sch., Ar. 230, 210; 232, 435), 218—219° (korr.; Zers.) (King, Soc. 115 [1919], 506). Löst sich bei 50° in 690 Tln. salzsäurehaltigem Wasser (10 cm³ Saure von D: 1,19 auf 1 l Wasser) (H., B. 29, 1779; A. 309, 85). Leicht löslich in siedendem Wasser Wasser (H., B. 29, 1779). — $C_{17}H_{21}O_4N + HBr + AuCl_2$. Rote Prismen (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: ca. 215° (Zers.) (Jowett, Soc. 71, 679; vgl. King, Soc. 115 [1919], 506). Löslich in siedendem Wasser und Aceton, schwer löslich in Alkohol und kaltem Wasser (J.). — $C_{17}H_{21}O_4N + HBr + AuBr_3$. Braune Prismen (aus bromwasserstoffsäurehaltigem Wasser). F: ca. 210° (Zers.) (J.; vgl. King). Schwer löslich in kaltem Wasser (J.). — Rhodanid $C_{17}H_{21}O_4N + HCNS$. Krystalle. F: 109° (Sch., Ar. 236, 58, 62, 67). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Sch.).

Acetyl-dl-scopolamin, Acetyl-dl-hyoscin, Acetylatroscin $C_{19}H_{23}O_5N=CH_3\cdot NC_7H_9O[O\cdot CO\cdot CH(C_9H_6)\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3]$. B. Beim Erwärmen von dl-Scopolamin mit Essigsäureanhydrid auf $80-90^{\circ}$ (Hesse, J. pr. [2] 64, 374). — Sirup. Leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Äther, Aceton und heißem Wasser. Leicht löslich in vcrd. Salzsäure. — $C_{19}H_{23}O_5N + HCl + AuCl_3$. Gelb, krystallinisch. Sintert gegen 120° und schmilzt bei ca. 140° . — $2C_{19}H_{23}O_5N + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Blaßgelb. F: ca. 165°. Ziemlich sebwer löslich in kalzem Wasser löslich in kaltem Wasser.

O - Tropoyl - scopin - hydroxymethylat $C_{18}H_{25}O_5N = (HO)(CH_3)_2NC_7H_9O[O\cdot CO\cdot CO\cdot CO]$

CH(C_0H_5)·CH₂·OH₃.

a) O-[1-Tropoyl]-scopin-hydroxymethylat, N-Methyl-1-scopolaminium-hydroxyd, N-Methyl-1-hyoseiniumhydroxyd $C_{18}H_{25}O_5N = (HO)(CH_3)_2NC_7H_0O[O\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot OH]$. B. Das Bromid bildet sich beim Stehenlassen von 1-Scopolamin mit Methylbromid ohne Lösungsmittel oder in absol. Alkohol (E. MERCK, D. R. P. 145996; C. 1903 II, 1226; Frdl. 7, 693). Das Jodid erhält man bei der Einw. von Methyljodid auf l-Scopolamin in Chloroform (Hesse, J. pr. [2] 64, 367; vgl. a. E. Schmidt, Ar. 232, 423).

— Einw. von Silberoxyd auf das Jodid in wäßr. Lösung: H.; vgl. Sch. — Cblorid C₁₈H₂₄O₄N·Cl + H₂O. Prismen. F (wasserfrei): 189° (Zers.) (H.). Leicht löslich in Wasser und Alkobol + H₂O. Prismen. F (wasserfrei): 189° (Zers.) (H.). Leicht löslich in Wasser und Alkobol (H.). — Bromid C₁₈H₂₄O₄N·Br + H₂O. Krystalle (aus Wasser). F (wasserfrei): 214° (H.), 216—217° (Zers.) (M.). Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Atber (M.). — Jodid C₁₆H₂₄O₄N·I. Prismen (aus Alkohol); Würfel mit 0,5 H₂O (aus Wasser). F: 208° (H.), 215° (SCH.). Das wasserfreie Salz löst sich bei 15° in 67 Tln. Wasser und 267 Tln. 97% [agem Alkohol (H.). [α]!: —13,8° (wasserfreies Salz in Wasser; c = 2) (H.). — Chloroaurat C₁₈H₂₄O₄N·Cl + AuCl₂. Gelbe Blättchen (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: 143° (H.), 145—146° (SCH.).

b) O-[dl·Tropoyl]-scopin-hydroxymethylat, N-Methyl-dl-scopolaminium-hydroxyd, N-Methyl-dl-hyosciniumhydroxyd, Atroscin-bydroxymethylat C₁₈H₂₅O₅N = (HO)(CH₃)₂NC₇H₆O[O·CO·CH(C₆H₅)·CH₂·OH]. B. Das Jodid entsteht bei Einw. von Methyljodid auf dl-Scopolamin in Chloroform (Hesse, J. pr. [2] 64, 375). Das Chlorid bezw. Bromid erhält man aus dem Jodid durch Einw. von Silberchlorid bezw. Silber-

Chlorid bezw. Bromid erhält man aus dem Jodid durch Einw. von Silberchlorid bezw. Silberbromid in wäßr. Lösung (H.). — Einw. von Silberoxyd auf die Salze in wäßr. Lösung: H.

— Chlorid C₁₈H₂₄O₄N·Cl+H₂O. Prismen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. —

Bromid C₁₈H₂₄O₄N·Br+H₂O. Prismen. F (wasserfrei): 207°. — Jodid C₁₈H₂₄O₄N·I.

Blättchen (aus Chloroform), Prismen mit 1 H₂O (aus Wasser). F (wasserfrei): 202°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — Cbloroaurat C₁₈H₂₄O₄N·Cl+

AuCl₃. Gelb, krystallinisch. F: 146°.

 $CH(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot OH$].

ch(C_6H_5)·Ch₂·Oh₃.

a) O·[l-Tropoyl]-scopin-bydroxyāthylat, N-Äthyl-l-scopolaminiumhydroxyd, N-Äthyl-l-hyosciniumhydroxyd $C_{19}H_{27}O_5N = (HO)(C_2H_5)(CH_3)NC_7H_9O[O \cdot CO \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot OH]$. B. Das Jodid entsteht bei der Sime von Äthyljodid auf l-Scopolamin Ch(C_6H_5)·Ch(C_6H_5) CH(C₆H₅)·CH₂·OH]. B. Das Jodid entsteht bei der Einw. von Athyljodid auf l-Scopolamin in Chloroform (Hesse, J. pr. [2] 64, 369; vgl. a. E. Schmidt, Ar. 232, 424). Das Chlorid bezw. Bromid crhālt man aus dem Jodid durch Einw. von Silberchlorid bezw. Silberbromid in wäßr. Lösung (H.). — Chlorid C₁₉H₂₆O₄N·Cl+2H₂O. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser (H.). — Bromid C₁₉H₂₆O₄N·Br+aq. Prismen. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, schr leicht in Alkohol (H.). — Jodid C₁₉H₂₆O₄N·I. Blättchen (aus Chloroform oder Wasser), Nadcln (aus Alkohol). F: 185—186° (Sch.), 186° (H.). Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser (H.). — Chloroaurat C₁₉H₂₆O₄N·Cl+AuCl₃. Gelb, krystallinisch. F: 100° (H.; vgl. a. Sch.).

b) O-[dl-Tropoyl]-scopin-hydroxyāthylat, N-Āthyl-dl-scopolaminiumbydroxyd. N-Āthyl-dl-hyosciniumbydroxyd. Atroscin-hydroxyāthylat C.-H.-O.N.

oxyd, N. Athyl-dl-hyosciniumhydroxyd, Atroscin-hydroxyäthylat $C_{19}H_{27}O_5N = (HO)(C_8H_5)(CH_3)NC_7H_9O[O\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot OH]$. B. Das Jodid entstebt beim Erwärmen von dl-Scopolamin mit Athyljodid in Chloroform im Rohr auf $80-90^\circ$ (Hesse, J. pr. [2] 64, 377). — Jodid $C_{19}H_{26}O_4N\cdot I$. Krystalle (aus Wasser). F: 170° . — Chloroaurat $C_{19}H_{26}O_4N\cdot Cl + AuCl_3$. Gelb, krystallinisch. F: 124° .

5. 5-0xy-3-n-amyl-isoxazol $C_0H_{13}O_3N = \frac{HC - C \cdot [CH_3]_4 \cdot CH_3}{HO \cdot C \cdot O \cdot N}$ ist desmotrop mit 3-n-Amyl-isoxazolon-(5), S. 164.

 $\mathbf{HC} - \mathbf{C} \cdot [\mathbf{CH_2}]_4 \cdot \mathbf{CH_3}_{(?)}$ 5-Benzoyloxy-3-n-amyl-isoxazol (?) $C_{15}H_{17}O_3N = \frac{10^{-1} CH_{2}I_4 \cdot CH_{3}}{C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot O \cdot N}$ (?).

B. Durch Behandeln von 3-n-Amyl-isoxazolon-(5) mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Moureu, Lazennec, C. r. 144, 1283; Bl. [4] 1, 1094). — Stäbeben (aus Äther). F: 72—73°.

Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Benzol, schwer in Äther.

4. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-5} O_2 N$.

- 1. $0 \times y$ V or b in d ung $C_{10}H_{16}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel $H_{2}C$ —CH—C—N (R=H).
- α -Isonitroso-[d-campher]-methyläther $C_{11}H_{17}O_2N$, s. $H_2\dot{C}-\dot{C}(CH_3)-\dot{C}(O\cdot R)-O$ nebenstehende Formel (R = CH₃) s. Bd. VII, S. 586.
- $\alpha\text{-Isonitroso-[d-campher]--äthyläther }C_{12}H_{19}O_2N,$ s. obenstchende Formel (R = C_2H_e) s. Bd. VII, S. 587.

Benzoyl-(α -isonitroso-d-campher) $C_{17}H_{19}O_3N$, s. obenstehende Formel ($R=CO\cdot C_6H_6$) s. Bd. VII, S. 588.

2. α -0 xy- α -[α -furyl]- β -[α -piperidyl]-äthan, α -Furyl- α -pipecolyl-alkin $C_{11}H_{17}O_2N=H_2C\cdot CH_2\cdot CH_2$ HC—CH B. Aus α -Furyl- α -picolyl-alkin (S. 114) bei der $H_2C\cdot NH-CH\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot C\cdot O\cdot CH$ Reduktion mit Natrium und absol. Alkohol (KLEIN, B. 23, 2696). — Riecht piperidinartig. Gelbliches Öl. Kp: 248—251°; Kp₁₅: 118—123°.

5. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-7} O_2 N$.

- 1. Oxy-Verbindungen $C_7H_7O_2N$.
 - 1. Oxy-Verbindung $C_7H_7O_2N = (C_6H_5)(HO)C_{\frown}NH$.

 $\label{eq:N-Benzoyl-N-Phenyl-hydroxylamin C13H11O2N = (C6H6)(HO)C N C6H6 bezw. C6H5 CO N(OH) C6H5 bezw. (C6H6)(HO)C:N(:O) C6H5 s. Bd. XV, S. 8.}$

 $\begin{aligned} \mathbf{N} - \mathbf{Benzoyl} - \mathbf{N} - \mathbf{benzyl} - \mathbf{hydroxylamin} & \quad \mathbf{C_{14}H_{13}O_2N} = (\mathbf{C_6H_6})(\mathbf{HO})\mathbf{C} - \mathbf{N} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{C_6H_6} \\ \mathbf{bezw}. & \quad \mathbf{C_6H_5} \cdot \mathbf{CO} \cdot \mathbf{N}(\mathbf{OH}) \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{C_6H_6} & \mathbf{bezw}. & \quad \mathbf{(C_6H_6)(HO)C} \cdot \mathbf{N}(:O) \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{C_6H_6} & \mathbf{s}. & \mathbf{Bd}. & \mathbf{XV}, & \mathbf{S}. & \mathbf{22}. \end{aligned}$

2. Isosalicylaldoxim, Salicylisoaldoxim $C_7H_7O_3N = HO \cdot C_4H_4 \cdot HC -NH$.

N-Methyl-isosalicylaldoxim $C_8H_9O_2N=HO\cdot C_6H_4\cdot HC_{\bigcirc}N\cdot CH_3$ bezw. $HO\cdot C_6H_4\cdot HC_{\bigcirc}N\cdot CH_3$ bezw.

N-Phenyl-isosalicylaldoxim $C_{13}H_{11}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot HC \underbrace{O}_{O}N \cdot C_6H_5$ bezw. $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot C_6H_6$. B. Aus Salicylaldehyd beim Erwärmen mit N-Phenyl-hydroxylamin in Alkohol auf 80° (Plancher, Piccinini, R. A. L. [5] 14 II, 39). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 118° (Pl., Pl.), 119—120° (Beckmann, A. 367, 275). Schwer löslich in Petroläther, löslich in heißem Alkohol und Benzol (Pl., Pl.).

N-o-Tolyl-isosalicylaldoxim $C_{14}H_{13}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot HC_{\bigcirc \bigcirc}N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ bezw. $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus o-Tolylhydroxylamin und Salicylaldehyd beim Erwärmen in Alkohol oder Benzol auf dem Wasserbad (Beckmann, A. 367, 273, 279). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 99—100°. — Perjodid $2C_{14}H_{13}O_2N + HI + 2I$. B. Aus N-o-Tolyl-isosalicylaldoxim beim Erwärmen mit Jod in Benzol auf dem Wasserbad (B.). Dunkelgrüne Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 167—168°.

N-p-Tolyl-isosalicylaldoxim $C_{14}H_{13}O_{2}N=HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot HC ON\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$ bezw. $HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:N(:O)\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$. B. Aus p-Tolylhydroxylamin und Salicylaldehyd beim Erwärmen in Alkohol oder Benzol auf dem Wasserbad (Beckmann, A. 367, 273, 277). — Goldgelbe Krystalle. F: 112—113°. — Perjodid $2C_{14}H_{12}O_{2}N+HI+4I$. B. Aus N-p-Tolyl-isosalicylaldoxim bei der Einw. von Jod in Benzol (B.). Schwarzgrüne Nadeln (aus Äthyl-jodid). F: 156—157°.

N-Benzyl-isosalicylaldoxim $C_{14}H_{18}O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot HC O N \cdot CH_2 \cdot C_6H_6$ bezw. $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot CH_2 \cdot C_6H_6$. B. Aus Salicylaldehyd beim Erwärmen mit N-Benzyl-

hydroxylamin in Alkohol (Beckmann, B. 23, 3321). — Nadeln oder Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 101—102° (B., B. 26, 2626; Neubauer, A. 298, 194). — Spaltet sich beim Erwärmen mit konz. Salzsäure wieder in Salicylaldehyd und N-Benzyl-hydroxylamin (B., B. 26, 2627). Liefert mit Acetylchlorid in Benzol oder beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 107° Acetylsalicylsäure-benzylamid (B., B. 26, 2628). Gibt beim Erwärmen mit 4 Mol Benzoylchlorid Benzoylsalicylsäure-benzylamid (B., B. 26, 2627); bei Einw. von Benzoylchlorid in alkal. Lösung entsteht O.N-Dibenzoyl-N-benzyl-hydroxylamin (B., B. 26, 2629). — Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine violette bis schmutziggrüne Färbung (B., B. 26, 2626).

N-Benzyl-2-benzoyloxy-isobenzaldoxim $C_{31}H_{17}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot HC \underbrace{O} N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \text{ bezw. } C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot B.$ Aus 2-Benzoyloxy-benzaldoxim und N-Benzyl-hydroxylamin in Alkohol bei Zimmertemperatur unter Zusatz von Natriumdicarbonat (BECKMANN, B. 26, 2628). — Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 150°. — Wird beim Kochen mit $10^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge in N-Benzyl-isosalicylaldoxim und Benzoesäure gespalten. Lagert sich beim Kochen mit Benzoylchlorid in Benzoylsalicylsäure-benzylamid um.

N- α -Naphthyl-isosalicylaldoxim $C_{17}H_{18}O_3N = HO \cdot C_6H_4 \cdot HC - N \cdot C_{10}H_7$ bezw. $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot C_{10}H_7$. B. Aus Salicylaldehyd und N- $[\alpha$ -Naphthyl]-hydroxylamin beim Erwärmen auf dem Wasserbad (Scheiber, J. pr. [2] 78, 77). — Gelbe Krystalle (aus Methanol). F: 153°. Schwer löslich in Benzol und Äther.

N-Aminoformyl-isosalicylaldoxim, Isosalicylaldoxim-N-carbonsäureamid, "Salicylalcarbamidoxim" $C_8H_8O_3N_2=HO\cdot C_6H_4\cdot HC$ O $O\cdot O\cdot NH_2$ bezw. $HO\cdot C_6H_4\cdot CH:N(:O)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Salicylaldehyd und Isohydroxylharnstoff (Bd. III, S. 96) in verd. Salpetersäure (Conduché, A. ch. [8] 13, 41). — Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 102—103° sowie bei Belichtung. Löslich in Aceton und Essigester; wird von warmen Lösungsmitteln zersetzt. Löslich in konz. Salpetersäure unterhalb 35°. Reagiert in alkoh. Lösung gegen Phenolphthalein sauer. — Liefert bei wochenlanger Einw. von Aluminiumamalgam in Alkohol [2-Oxy-benzyl]-harnstoff. Bei Einw. von wäßriger oder alkoholischer Salzsäure oder von überschüssiger verdünnter Kalilauge entsteht Salicylsäurenitril; beim Behandeln mit der äquimolckularen Menge Kalilauge bei niedriger Temperatur erhält man Salicylaldoxim und Indoxazen (S. 39); wird auch von alkoh. Kalilauge zersetzt. — Gibt mit Ferrichlorid in wäßriger oder alkoholischer Lösung eine blauviolette Färbung.

- 3. 4-Oxy-isobenzaldoxim, 4-Oxy-benzisoaldoxim $C_7H_7O_2N=HO\cdot C_6H_4\cdot HC_{O}$ NH.
- N-Methyl-4-oxy-isobenzaldoxim $C_8H_9O_2N=HO\cdot C_6H_4\cdot HC_{\bigcirc}N\cdot CH_3$ bezw. $HO\cdot C_6H_4\cdot CH:N(:O)\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. S. 1. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erwärmen von 4-Oxy-benzaldehyd mit salzsaurem N-Methyl-hydroxylamin in wenig absol. Alkohol auf dem Wasserbad (Beckmann, A. 365, 210). Krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 220°. Unlöslich in Wasser und Ligroin, schwer in Äther, leichter in Benzol und Alkohol. Löslich in Natriumcarbonat- und Natriumchlorid-Lösungen.
- N-Methyl-isoanisaldoxim $C_0H_{11}O_2N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot HC_{\bigcirc}N\cdot CH_3$ bezw. $CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:N(:O)\cdot CH_3$. B. Das Hydrochlorid entsteht aus Anisaldehyd beim Erwärmen mit salzsaurem N-Methyl-hydroxylamin in wenig Alkohol (Beckmann, A. 365, 208). Aus β -Anisaldoxim bei Einw. von Methyljodid in Natriummethylat-Lösung (Goldschmidt, B. 23, 2167; vgl. Scheiber, A. 365, 220). Wasserfreie Krystalle (aus Ligroin), Nadeln mit 1 H_3O . Schmilzt wasserhaltig bei 45° (G.; Sch., A. 365, 236), wasserfrei bei 76° (B.; Sch.). Das Hydrat ist unlöslich in Petroläther und Ligroin, löslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln (Sch.). Ist sehr hygroskopisch (Sch.). Liefert bei Einw. von Phenylisocyanat in Benzol 2-Methyl-4-phenyl-3-[4-methoxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazolidon-(5) (Syst. No. 4577) (B.). $C_0H_{11}O_2N+HCl$. F: 183° (B.; Sch.). $C_0H_{11}O_2N+HCl$. F: 170° (Sch.). $C_0H_{11}O_2N+HCl$. F: 136° (Sch.).
- N-Phenyl-isoanisaldoxim $C_{14}H_{19}O_2N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot HC_{\bigcirc}N \cdot C_6H_5$ bezw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. S. 1. B. Aus Anisaldehyd beim Erwärmen mit N-Phenyl-hydroxylamin in wenig Alkohol (Plancher, Piccinini, R. A.L. [5] 14 II, 39; Beckmann, A. 365, 203). Nadeln (aus Alkohol). F: 118° (B., A. 367, 274), 118—119° (Pl., Pl.). Über das Auftreten verschiedener fester Formen beim Erstarren der Schmelze vgl. Vorländer, B. 40, 1419. Sehr schwer löslich in Äther, schwer in Petroläther, leichter in Benzol (Pl., Pl.). $3C_{14}H_{13}O_2N + HI + 3I(?)$. B. Aus dem Hydrojodid beim Einleiten von Jodwasserstoff (B., A. 367, 285). Goldgrüne Nadeln (aus Chloroform oder

Benzol). F: 123—124°. — $2C_{14}H_{13}O_2N+HI+2I$. B. Beim Erwärmen von N-Phenylisoanisaldoxim mit Jod in Benzol und Lösen des zunächst entstandenen, unbeständigen Perjodids [grüne Krystalle; F: 110—111°] in kaltem Benzol (B., A. 367, 274). Rote Krystalle (aus Benzol). F: 133—134°. — $C_{14}H_{14}O_2N+HI$. Hellgelb. F: 94° (B., A. 367, 285). Ist in Lösung leicht zersetzlich.

N-o-Tolyl-isoanisaldoxim $C_{16}H_{16}O_2N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot HC \longrightarrow N\cdot C_6H_4\cdot CH_4$ bezw. $CH_3\cdot O\cdot C_8H_4\cdot CH:N(:O)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus o-Tolylhydroxylamin und Anisaldehyd beim Erwärmen in Alkohol oder Benzol auf dem Wasserbad (Beckmann, A. 367, 273, 278). — F: 84—85°. — $2C_{15}H_{16}O_4N+HI+2I$. B. Aus 2 Mol N-o-Tolylisoanisaldoxim und 3 Atomen Jod in heißem Benzol (B., A. 367, 278). Rotviolette Krystalle (aus heißem Äthyljodid). F: 115—116°. Bei Einw. von kaltem Äthyljodid scheidet sich die Verbindung $2C_{16}H_{16}O_2N+HI+4I$ ab. — $2C_{16}H_{16}O_4N+HI+4I$. B. Aus N-o-Tolylisoanisaldoxim bei Einw. von überschüssigem Jod (B.). Grüne Krystalle. F: 102—103°.

N-m-Tolyl-isoanisaldoxim $C_{16}H_{16}O_4N = CH_4 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot HC - O \cdot N \cdot C_4H_4 \cdot CH_4$ bezw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus m-Tolyl-hydroxylamin und Anisaldehyd beim Erwärmen in Alkohol oder Benzol auf dem Wasserbad (Beckmann, A. 367, 273, 280). — Nadeln. F: 88—89°. — $2C_{16}H_{16}O_2N + HI + 2I$. B. Aus N-m-Tolyl-isoanisaldoxim beim Erwärmen mit Jod in Benzol (Beckmann, A. 367, 280). Gelbgrüne Nadeln (aus Benzol). F: 120—121°. Leicht löslich in Athylenbromid und Chloroform, schwerer in Benzol.

N-p-Tolyl-isoanisaldoxim $C_{15}H_{16}O_2N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot HC_{\bigcirc \bigcirc}N \cdot C_6H_4 \cdot CH_4$ bezw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus p-Tolylhydroxylamin und Anisaldehyd beim Erwärmen in Alkohol oder Benzol auf dem Wasserbad (Beckmann, A. 367, 273, 276). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 128—129°. — $2C_{15}H_{15}O_2N + HI$. B. Aus N-p-Tolyl-isoanisaldoxim in Benzol beim Einleiten von Jodwasserstoff in der Kälte (B., A. 367, 287). Hellgelb. F: 77—78°. — $2C_{16}H_{15}O_2N + HI + 2I$. B. Entsteht beim Erwärmen von N-p-Tolyl-isoanisaldoxim mit Jod in Benzol (B., A. 367, 276). Gelbrote Nadeln (aus Äthyljodid). F: 121—122°.

N-Benzyl-4-oxy-isobenzaldoxim $C_{14}H_{14}O_4N = HO \cdot C_6H_4 \cdot HC \longrightarrow N \cdot CH_3 \cdot C_4H_5$ bezw. $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot N(:O) \cdot CH_3 \cdot C_6H_6$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus 4-Oxy-benzaldehyd und salzsaurem N-Benzyl-hydroxylamin beim Erwärmen in Alkohol in Gegenwart von Natriumdicarbonat (Neurauer, A. 298, 193). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 203°. Unlöslich in Äther und Benzol. — Verhalten beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung: N.

N-Benzyl-isoanisaldoxim $C_{16}H_{16}O_2N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot HC \longrightarrow N\cdot CH_4\cdot C_6H_4$ bezw. $CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:N(:O)\cdot CH_3\cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus Anisaldehyd bei Einw. von N-Benzyl-hydroxylamin (Beckmann, B. 23, 1690). Aus β -Anisaldoxim beim Behandeln mit Benzylchlorid in Natriumäthylat-Lösung (B., B. 23, 1689; Goldschmidt, B. 23, 2169). — Tafeln (aus Äther). F: 106,5° (G.), 109° (B., A. 367, 281). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther (B., B. 23, 1689). — Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (G.) oder bei der Destillation mit Kalilauge (B., B. 23, 1689) Benzylamin. Lagert sich bei Einw. von Benzolsulfochlorid in Benzol oder Kalilauge oder von Phthalylchlorid in Benzol bei Zimmertemperatur oder beim Erhitzen mit Pikrylchlorid in Anisoylbenzylamin um (B., B. 37, 4138, 4139). — $C_{16}H_{14}O_3N+HCl$. Krystallpulver. F: 167—168° (Zers.) (B., B. 23, 1690). — $2C_{16}H_{15}O_3N+HI+I_4$. B. Aus N-Benzyl-isoanisaldoxim beim Erwärmen mit Jod in Benzol (B., A. 367, 281). Orangegelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 174—175°.

N-[2.4.6-Trimethyl-phenyl]-isoanisaldoxim $C_{17}H_{19}O_{2}N=CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot HC_{\bigcirc}N\cdot C_{6}H_{4}(CH_{3})_{3}$ bezw. $CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:N(:O)\cdot C_{4}H_{4}(CH_{4})_{4}$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus N-[2.4.6-Trimethyl-phenyl]-hydroxylamin bei längerer Einw. von Anisaldehyd in Alkohol (Bamberger, Rising, B. 38, 3630, 3631). — Nadeln. F: 152—152,5°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, mäßig in kaltem Benzol, schwer in kaltem Ligroin.

N- α -Naphthyl-isoanisaldoxim $C_{14}H_{18}O_3N=CH_4\cdot O\cdot C_6H_4\cdot HC_{\bigcirc}N\cdot C_{10}H_7$ bezw. $CH_4\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH: N(:O)\cdot C_{10}H_7$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus Anisaldehyd und N- α -Naphthyl-hydroxylamin beim Erwärmen auf dem Wasserbad (Schriber, J. pr. [2] 78, 76). — Gelbliche Krystalle (aus Chloroform + Äther). F: 159°. Ziemlich schwer löslich in Benzol, Alkohol und Äther, unlöslich in Ligroin. — Beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid entsteht 1-Acetamino-naphthol-(2) (Sch., Brandt, J. pr. [2] 78, 91). Gibt beim Erhitzen mit Benzoesäureanhydrid 1-Benzamino-naphthol-(2) (Sch., B., J. pr. [2] 78, 87).

 $\begin{array}{ll} \textbf{N-[4-Methoxy-phenyl]-isoanisaldoxim} & C_{15}H_{16}O_4N = \\ \textbf{CH_3} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{C}_6H_4 \cdot \textbf{HC} \overbrace{\textbf{O}} \textbf{N} \cdot \textbf{C}_6H_4 \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{CH}_8 & \text{bezw.} & \textbf{CH_3} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{C}_6H_4 \cdot \textbf{CH} : \textbf{N}(:O) \cdot \textbf{C}_6H_4 \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{CH}_8. & \textbf{Zur} \\ \end{array}$

Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus Anisaldehyd und N-[4-Methoxy-phenyl]-hydroxylamin in Alkohol (Vorländer, B. 40, 1424). — Über das Auftreten verschiedener flüssiger und fester Formen vgl. V.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-isoanisaldoxim $C_{16}H_{17}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot H_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ bezw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus Anisaldehyd und N-[4-Äthoxy-phenyl]-hydroxylamin in Alkohol (Vorländer, B. 40, 1424). — Über das Auftreten verschiedener flüssiger und fester Formen vgl. V.

N-Aminoformyl-isoanisaldoxim, Isoanisaldoxim-N-carbonsäureamid, "Anisalcarbamidoxim" $C_9H_{10}O_2N_2=CH_3\cdot O\cdot C_0H_4\cdot HC$ $O\cdot N\cdot CO\cdot NH_2$ bezw. $CH_2\cdot O\cdot C_0H_4\cdot CH$: $N(:Q)\cdot CO\cdot NH_2$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus Anisaldehyd und Isohydroxylharnstoff (Bd. III, S. 96) in verd. Salpetersäure (Conduché, A. ch. [8] 13, 25). — Nadeln (aus Alkohol, Benzol oder Wasser), Prismen (aus Alkohol + Benzol). F: 133° (Zers.) (C., A. ch. [8] 13, 25). Unlöslich in kaltem Wasser und Äther, sehwer löslich in Benzol, löslich in Eisessig; 100 cm² Alkohol lösen bei 13° 2,4 g, bei 78° 39 g (C., A. ch. [8] 13, 26). Mol.-Refr. in Eisessig: C., A. ch. [8] 13, 93. — Zerfällt beim Erhitzen auf 135—140° in Anissäurenitril, α -Anisaldoxim und Cyansäure (C., A. ch. [8] 13, 27). Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in Alkohol [4-Methoxy-benzyl]-harnstoff (C., A. ch. [8] 13, 30). Geht bei der Einw. von wäßr. Salzsäure in Anissäurenitril über; mit alkoh. Salzsäure entsteht salzsaures Anisamid (C., A. ch. [8] 13, 27). Gibt beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge oder Barytwasser α -Anisaldoxim und Kalium- bezw. Bariumcyanat (C., A. ch. [8] 13, 31).

Anisaldoximperoxyd (,, p - Me t hoxyazobenzenyl hyperoxyd") $C_{16}H_{16}O_4N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot HC - O \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bezw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot N (:O) \cdot O \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Konstitution nach Wieland, Priv.-Mitt.; vgl. a. Semper, Diss. [München 1907], S. 40; Ciusa, Parisi, G. 53 [1923], 671 Anm. 8; 55 [1925], 416, 419. — B. Aus α -Anisaldoxim bei Einw. von Natriumhypochlorit-Lösung (Ponzio, Busti, C. 1906 II, 233; G. 36 II, 342), beim Einleiten von Stickoxyden in die eisgekühlte ätherische Lösung (P., B., G. 36 II, 343) oder beim Behandeln mit Äthyl- oder Amylnitrit in Äther unter Kühlung mit Wasser (Franzen, Zimmermann, J. pr. [2] 73, 256). — Gelbliche Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 1260 (Zers.) (P., B.; vgl. F., Z.). Unlöslich in Äther (P., B., G. 36 II, 343).

N-Benzyl-3-nitro-4-methoxy-isobenzaldoxim, N-Benzyl-3-nitro-isoanisaldoxim $C_{15}H_{14}O_4N_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot HC N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ bezw. $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH : N(:O) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Diese Konstitution schreiben Brady, Manjunath, Soc. 125 [1924], 1062 der von Ciusa als O-Benzyläther des 3-Nitro- β -anisaldoxims (Bd. VIII, S. 84) aufgefaßten Verbindung zu. — F: 203° (B., M.).

2. 2-0xy-4-methyl-isobenzaldoxim $C_8H_9O_2N=CH_3\cdot C_6H_8(OH)\cdot HC_{\frown \bigcirc}NH$.

N-Phenyl-2-oxy-4-methyl-isobenzaldoxim $C_{14}H_{13}O_2N=CH_3\cdot C_6H_3(OH)\cdot HC_{\bigcirc\bigcirc}N\cdot C_6H_5$ bezw. $CH_3\cdot C_6H_3(OH)\cdot CH:N(:O)\cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus 2-Oxy-4-methyl-benzaldehyd und N-Phenyl-hydroxylamin beim Erwärmen auf dem Wasserbad (Plancher, Piccinini, R. A. L. [5] 14 II, 40). — Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 160° .

3. $2 \cdot 0 \times y \cdot 2 \cdot methyl \cdot dihydro \cdot 4.5 \cdot benzo \cdot 1.3 \cdot o \times azin$ $C_0H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel. Verbindungen, die vielleicht als Hydrochlorid $C_0H_{11}O_2N + HCl$ bezw. Hydrobromid $C_0H_{11}O_2N + HCl$ oH HBr des $2 \cdot 0 \times y \cdot 2 \cdot methyl \cdot dihydro \cdot 4.5 \cdot benzo \cdot 1.3 \cdot o \times azins aufzufassen sind, s. bei <math>2 \cdot Acetamino-benzylalkohol$, Bd. XIII, S. 618.

6. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-9} O_2 N$.

1. Oxy-Verbindungen C₇H₅O₂N.

1. $3 - Oxy - \alpha.\beta - benzisoxazol$, 3 - Oxy - indoxazen $C_7H_5O_2N$, s. nebenstehende Formel. $3 - Methoxy - \alpha.\beta - benzisothiazol - 1 - dioxyd, O-Methyl-saocharin,$

Pseudosaccharinmethyläther $C_8H_7O_8NS = C_6H_4 \underbrace{C(O \cdot CH_3)}_{SO_3}N$. B. Aus Pseudosaccharin-

chlorid (S. 39) beim Kochen mit Methanol (Jesurun, B. 26, 2295). — Säulen (aus Methanol). F: 182—183 (unkorr.).

- 3-Äthoxy-α.β-benzisothiazol-1-dioxyd, O-Äthyl-saccharin, Pseudosaccharinäthyläther C₉H₉O₃NS = C₅H₄ C(O·C₂H₅)N. B. Aus Pseudosaccharinchlorid (S. 39) beim
 Kochen mit absol. Alkohol (Jesurun, B. 26, 2294; Maselli, G. 30 II, 538). Nadeln
 (aus Alkohol), Blättchen (aus Wasser). F: 217—218° (unkorr.) (J.), 225° (M.). Sehr schwer
 löslich in siedendem Wasser; 1 Tl. löst sich bei 17,5° in 625, bei 78° in 68 Tln. Alkohol (J.).
 Geht beim Erhitzen mit Wasser auf 150° in Saccharin (S. 168) über; beim Kochen mit
 Alkalilaugen oder Alkalicarbonat-Lösungen entstehen zunächst die entsprechenden Alkalisalze des Saccharins, dann die des Benzoesäure-o-sulfamids (J.). Liefert bei Einw. von alkoh.
 Ammoniak Pseudosaccharinamid (S. 171) (J.).
- 6-Brom-3-āthoxy-αβ-benzisothiazol-1-dioxyd, O-Äthyl-6-brom-saccharin, 6-Brom-pseudosaccharin-āthylāther C₂H₅O₅NBrS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Brom-saccharin (S. 174) beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und Behandeln des Reaktionsprodukts mit absol. Alkohol (Remsen, Bayley, Am. 8, 233). Gelbliche Krystalle. F: 199—199,5° (unkorr.). Sehr schwer löslich in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Wasser. Unlöslich in Salzsäure und Kaliumcarbonat-Lösung. Liefert beim Behandeln mit Kalilauge 6-Bromsaccharin zurück.
- 2. 7-Oxy-β.γ-benzisoxazol, 7-Oxy-anthranil C₇H₅O₂N, Formel I.

 7-Methoxy-anthranil C₅H₇O₂N, Formel II.

 ROUNTS 2 method by the second second
- B. Aus 2-Nitro-3-methoxy-benzaldehyd beim Behandeln mit Zinn und Eisessig (FRIEDLAENDER, SCHREIBER, B. 28, 1385). —Angenehm riechendes Öl. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. C₈H₇O₂N + HgCl₂. Krystalle (aus verd. Quecksilberchlorid-Lösung). F: 185°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. Wird durch Wasser teilweise zerlegt.
- 3. 2-Oxy-benzoxazol C₇H₅O₂N, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2-Oxo-benzoxazolin, Benzoxazolon, S. 177.
- 2-Äthoxy-benzoxazol $C_9H_9O_2N=C_6H_4<\stackrel{N}{\bigcirc}C\cdot O\cdot C_9H_5$. B. Aus salzsaurem 2-Aminophenol bei Einw. von Kohlensäure-diäthylester-imid (Sandmeyer, B. 19, 2655). Aus 2-Chlorbenzoxazol (S. 43) beim Behandeln mit alkoh. Natronlauge (MacCoy, Am. 21, 122). Eigenartig riechendes, brennend schmeckendes Öl. Kp: $225-230^{\circ}$ (S.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (S.). Absorptionsspektrum in Alkohol: Hartley, Dobbie, Paliateras, Soc. 77, 840, 845. Unlöslich in Alkalilauge (S.). Wird beim Erhitzen mit verd. Salzsäure (McC.) oder bei Einw. konz. Salzsäure (S.) in Benzoxazolon (S. 177) und Äthylchlorid zerlegt.
- 2-Phenoxy-bensoxazol $C_{18}H_9O_8N=C_6H_4{<}^N_0{>}C\cdot O\cdot C_6H_8$. B. Aus 2-Chlor-benzoxazol und Phenol (Seidel, J. pr. [2] 42, 455). F: 56°. Kp: 310°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Löslich in den meisten Lösungsmitteln.
- **2-Mercapto-benzoxazol** $C_7H_5ONS = C_6H_4 < N > C \cdot SH$ ist desmotrop mit Benzoxazolthion, S. 181.
- 2-Äthylmercapto-benzoxazol $C_8H_9ONS = C_5H_4 < \stackrel{N}{O} > C \cdot S \cdot C_9H_5$. B. Aus Benzoxazolthion (S. 181) beim Kochen mit Äthyljodid und alkoh. Kalilauge (v. Chelmicki, J. pr. [2] 42, 444). Krystalle. Schmilzt bei Handwärme. Kp: $265-270^\circ$. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Unlöslich in Alkalilaugen. Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 150° in 2-Amino-phenol, Äthylmercaptan und Kohlendioxyd zerlegt.
- Bis-[benzoxazolyl-(2)]-disulfid $C_{14}H_0O_2N_2S_2=\begin{bmatrix}C_0H_4<N\\O>C\cdot S-\end{bmatrix}_2$. B. Aus Benzoxazolthion (S. 181) beim Behandeln mit Jod in akunnature (v. Chelmicki, J. pr. [2] 42, 443; B. 20, 179) oder mit Chlorkalk in salzsaurer Lösung (v. Ch., B. 20, 179). Blättchen. F. 110°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Wird beim Erwärmen mit Alkalilaugen oder Säuren in Benzoxazolthion zurückverwandelt.
- 2-Oxy-bensthiasol $C_7H_5ONS = C_9H_4 < \frac{N}{8} > C \cdot OH$ ist desmotrop mit Benzthiazolon, 8. 182.

- 2-Äthoxy-benzthiazol $C_9H_9ONS = C_8H_4 < \frac{N}{S} > C \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Thiocarbanilsäure-O-äthylester beim Erwärmen mit alkal. Kaliumferricyanid-Lösung auf 80-90° (Jacobson, Granylester beim Erwarmen int aikal. Kantimerneyand-Boang and 80—50° (SACORSON, B. 19, 1077, 1811). Aus 2-Chlor-benzthiazol (S. 44) beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung (A. W. Hofmann, B. 13, 10). — Riccht angenehm. Krystalle. F: 25° (H.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (J.). Löslich in konz. Salzsäure (H.). Zeigt schwach basische Eigenschaften (H.). — Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure Äthylchlorid und Benzthiazolon (S. 182) (H.; J.). — 2C₉H₉ONS + 2HCl + PtCl₄. Prismen (H.).
- **2-Mercapto-benzthiazol** $C_7H_5NS_2 = C_6H_4 < \stackrel{N}{S} > C \cdot SH$ ist desmotrop mit Benzthiazoln S. 185 thion, S. 185.
- 2-Methylmercapto-benzthiazol $C_8H_7NS_2=C_6H_4{<}_S^N{>}C\cdot S\cdot CH_3$. B. Aus Benzthiazolthion (S. 185) beim Behandeln mit Methyljodid (A. W. HOFMANN, B. 20, 1791). — Riecht angenehm aromatisch. Prismen (aus verd. Alkohol). F: 52°. Leicht löslich in konz. Säuren. — $2C_8H_7NS_2+2HCl+PtCl_4$ (bei 100°). Blättchen. Wird durch Wasser zersetzt.

Bis-[benzthiazolyl-(2)]-disulfid $C_{14}H_8N_2S_4=\left[C_6H_4{<}^N_8{>}C\cdot S{-}\right]_2$. B. Aus Benzthiazolthion (S. 185) beim Behandeln mit Kaliumdichromat in Eisessig (A. W. Hofmann, B. 20, 1791). — Schuppen (aus Benzol). F: 180° (H.), 186° (Jacobson, Frankenbacher, B. 24, 1404). Löslich in heißem Benzol, unlöslich in Alkohol; unlöslich in Alkalilaugen (H.). - Beim Aufkochen mit alkoh. Alkalilauge entsteht Benzthiazolthion (J., F.).

2. 0xy-Verbindungen $C_0H_2O_0N_0$

- 1. 2-Oxy-5.6-benzo-1.3-oxazin, Oxycumarazin $C_0H_7O_2N$, s. nebenstehende Formel. Vgl. Salicylal-formamid $HO \cdot C_0H_4 \cdot CH : N \cdot$ CHO. Bd. VIII, S. 47.
- 2. 2-Oxy-4.5-benzo-1.3-oxazin C₈H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. 2 - Methylmercapto - 4.5 - benzo - 1.3 - thiazin $C_aH_aNS_a =$
- C_6H_4 C_8H_2 C_8H_4 Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 189.
- 3. 3-Oxy-[benzo-1.4-oxazin] C₈H₇O₂N,
 Formel I bezw. II, ist desmotrop mit 3-Oxo- I.

 phenmorpholin, Phenmorpholon-(3), S. 190.

 3-Methoxy-[benzo-1.4-oxazin] C₈H₉O₂N = C₆H₄

 OCH

 bezw. desmotrope
- Form. B. Aus dem Silbersalz des Phenmorpholons-(3) beim Erhitzen mit Methyljodid auf 115—120° (WHEELER, BARNES, Am. 20, 563). — Angenehm riechendes Öl. Kp₂₁: 135—136°. — Gibt bei Einw. von feuchter Luft oder von verd. Salzsäure Phenmorpholon-(3). Ist gegen
- kalte Alkalilaugen beständig.
- Form. B. Aus dem Silbersalz des Phenmorpholons-(3) beim Erhitzen mit 2 Mol Äthyljodid auf 100-130° (Wheeler, Barnes, Am. 20, 564). — Angenehm riechendes Öl. Kp16: 135° bis 136°. — Wird durch Säuren zerlegt, ist gegen kalte Alkalilaugen beständig. Liefert bei Einw. von Aminen die entsprechenden N-Derivate des Phenmorpholon-(3)-imids.
- 8-Isopropyloxy-[benso-1.4-oxasin] $C_{11}H_{13}O_{8}N = C_{6}H_{4} \bigcirc \begin{matrix} NH \cdot C \cdot O \cdot CH(CH_{3})_{8} \\ O \ \ CH \end{matrix}$ desmotrope Form. B. Aus dem Silbersalz des Phenmorpholons-(3) beim Erhitzen mit Isopropyljodid auf $120-130^{\circ}$ (Wheeler, Barnes, Am. 20, 564). — Unangenehm riechendes Öl. Kp₁₄: 137—138°. — Zersetzt sich beim Aufbewahren oder bei Einw. von Säuren unter
- 8-Isobutyloxy-[benzo-1.4-oxazin] $C_{12}H_{15}O_2N = C_6H_4 < NH \cdot C \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ bezw. desmotrope Form. B. Aus dem Silbersalz des Phenmorpholons-(3) bei längerem Erhitzen

mit Isobutyljodid auf 120—140° (WHEELER, BARNES, Am. 20, 564). — Ol von durchdringendem Geruch. Kps: 160-1640.

Rückbildung von Phenmorpholon-(3).

- 8-Isoamyloxy-[benzo-1.4-oxazin] $C_{13}H_{17}O_2N = C_6H_4$ NH·C·O·C₈H₁₁ bezw. desmotrope Form. B. Aus dem Silbersalz des Phenmorpholons-(3) bei längerem Erhitzen mit Isoamyljodid auf 130—150° (Wheeler, Barnes, Am. 20, 565). Unangenehm riechendes Ol. Kp₃₁: 174—175°.
- 4. 6-Oxy-2-methyl-benzoxazol C₈H₇O₈N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Acetoxy-2-methyl-benzoxazol (s. u.) beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (Henrich, Wagner, B. 35, 4205). Nadeln (aus Benzol). F: 193°. Leicht löslich in Alkohol, heißem Benzol und heißem Chloroform, schwer in Äther, sehr schwer in Ligroin. Liefert beim Behandeln mit alkal. Benzoldiazoniumchlorid-Lösung 5(oder 7)-Benzolazo-6-oxy-2-methyl-benzoxazol (Syst. No. 4393).
- 6-Methoxy-2-methyl-beneoxazol C₉H₉O₂N = CH₃·O·C₆H₈</br>
 N C·CH₃. B. Aus 4-Diacetylamino-resorcin-1-methylather-3-acetat durch Destillation bei 200—240° (НЕNRICH, RHODIUS, B. 85, 1480). Nadeln (aus Ligroin). F: 57°. Schwer löslich in Schwefelkohlenstoff, leichter in Ligroin, Essigester und Äther, sehr leicht in Benzol, Alkohol, Chloroform und Eisessig. Unlöslich in Kalilauge.
- 6-Acetoxy-2-methyl-benzoxazol $C_{10}H_9O_8N=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_3 < 0>C\cdot CH_8$. B. Bei der trocknen Destillation von 4-Diacetylamino-resorcin-diacetat (Henrich, Wagner, B. 35, 4205). Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 55°. Schwer löslich in kaltem Ligroin, mäßig in Äther, leicht in Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig.
- 5. 2-Oxymethyl-benzoxazol C₆H₇O₂N, s. nebenstehende Formel.

 2 Phenoxymethyl benzoxazol C₁₄H₁₁O₂N =

 C₆H₄<0>C·CH₂·O·C₆H₅. B. Aus 2-Amino-phenol und Phenoxyessigsäure beim Erhitzen auf 170—180° (COHN, J. pr. [2] 64, 294). Nadeln (aus 50°/0 igem Alkohol). F: 146—147°. Schwer löslich in Benzol, leicht in Aceton. Liefert beim Kochen mit Alkalilaugen 2-Amino-phenol.
- **2-p-Kresoxymethyl-benzoxasol** $C_{15}H_{18}O_2N = C_5H_4 < {\stackrel{N}{\bigcirc}} > C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus 2-Amino-phenol und p-Kresoxyessigsäure beim Erhitzen auf 170° (Cohn, J. pr. [2] **64**, 294). Krystalle (aus Aceton + Petroläther). F: 142—143°. Schwer löslich in Benzol. Liefert beim Kochen mit Alkalilaugen 2-Amino-phenol zurück.
- 2-Carvacroxymethyl-benzoxasol $C_{18}H_{19}O_2N=C_6H_4<\stackrel{N}{<0}>C\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 2-Amino-phenol und Carvacroxycssigsäure beim Erhitzen auf 180° (Cohn, J. pr. [2] 64, 295). Blättchen (aus Alkohol). F: 195° bis 197°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, schwer in Benzol. Löst sich in warmer verdünnter Natronlauge und wird durch Zusatz von Säuren ausgefällt. Liefert beim Kochen mit Alkalilaugen 2-Amino-phenol zurück.
- 2-Thymoxymethyl-benzoxazol $C_{18}H_{19}O_2N=C_8H_4< {\stackrel{N}{\bigcirc}} \text{C}\cdot \text{CH}_2\cdot \text{O}\cdot C_8H_3(\text{CH}_2)\cdot \text{CH}(\text{CH}_2)_2$. B. Aus 2-Amino-phenol und Thymoxyessigsäure beim Erhitzen auf 170° (Cohn, J. pr. [2] 64, 295). Nadeln (aus verd. Alkohol oder aus Aceton + Petroläther). F: 191—192°. Mäßig löslich in Aceton, schwer löslich in Benzol. Liefert beim Kochen mit Alkalilaugen 2-Amino-phenol.
- 2- α -Naphthoxymethyl-benzoxazol $C_{16}H_{13}O_2N = C_6H_4 < {\stackrel{N}{O}} > C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_{10}H_7$. B. Aus 2-Amino-phenol und α -Naphthoxyessigsäure beim Erhitzen auf 180° (Cohn, J. pr. [2] 64, 296). F: 220°. Schwer löslich in Benzol.
- 2- β -Naphthoxymethyl-benzoxasol $C_{18}H_{18}O_2N = C_6H_4 < \stackrel{N}{\bigcirc} C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_{10}H_7$. B. Aus 2-Amino-phenol und β -Naphthoxyessigsäure beim Erhitzen auf 180° (Cohn, J. pr. [2] 64, 296). F: 204°. Schwer löslich in Benzol.
- 2 [(2 Methoxy phenoxy) methyl] benzoxazol $C_{15}H_{13}O_2N = C_6H_4 < {\stackrel{N}{O}} > C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2-Amino-phenol und 2-Methoxy-phenoxyessigsäure beim Erhitzen auf 170° (Cohn, J. pr. [2] 64, 295). Krystalle (aus Eisessig oder aus Alkohol). F: 143—144°. Sehr schwer löslich in Ather, schwer in Benzol, leicht in Eisessig.

Löslich in Alkalilaugen, wird auf Zusatz von Schwefelsäure aus der Lösung ausgefällt. — Liefert beim Kochen mit Alkalilaugen 2-Amino-phenol zurück.

- 2-[(2-Methoxy-4-allyl-phenoxy)-methyl]-benzoxazol, 2-Eugenoxymethyl-benzoxagol $C_{10}H_{17}O_0N = C_6H_4 < \frac{\tilde{N}}{O} > C \cdot CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(CH_2 \cdot CH : CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2-Aminophenol und 2-Methoxy-4-allyl-phenoxyessigsäure beim Erhitzen auf 130° (Cohn, J. pr. [2] 64, 296). — Nadeln (aus Alkohol). F: 111—113°. Schwer löslich in Benzol. — Liefert beim Kochen mit Alkalilaugen 2-Amino-phenol zurück.
- $\begin{array}{l} \textbf{2-[(2-Amino-phenyl)-mercaptomethyl]-benzthiasol} & C_{14}H_{12}N_2S_2 = \\ C_6H_4 < \frac{N}{S} > C \cdot CH_2 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot NH_2. & B. & \text{Aus 2-Amino-thiophenol und Bromacetylbromid in} \end{array}$ Äther (Unger, B. 30, 608; U., Graff, B. 30, 2398). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 88° bis 89° (U.). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln mit Ausnahme von Ligroin; leicht löslich in verd. Salzsäure, unlöslich in Kalilauge (U.). — Liefert bei der Oxydation mit Kalium-permanganat in verd. Schwefelsäure Benzthiazol (U., G.). — Beim Diazotieren in konz. Salzsäure und Kuppeln mit alkal. β-Naphthol-Lösung entsteht eine orangefarbene Verbindung (U., G.). — Hydrochlorid. Krystalle (aus Alkohol) (U., G.). — $C_{14}H_{12}N_2S_2 + HBr + H_2O$. Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 1970 (U.).
- 6. 6-Oxy-4-methyl-benzoxazol C₀H₇O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Formamino-3.5-dioxy-1-methyl-benzol durch trockne Destillation bei 280—290° (Henrich, M. 19, 514). Blättchen (aus Benzol). F: 162—163°. Sehr leicht löslich in Eisessig, leicht in kaltem CH₃ Alkohol und kaltem Äther, löslich in heißem Benzol, heißem Ligroin und heißem Chloroform. Löslich in Natronlauge, unlöslich in Natriumcarbonat-Lösung. — Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure salzsaures 2-Amino-3.5-dioxy-1-methyl-benzol. Bei Einw. von Benzoldiazoniumchlorid entsteht 5(oder 7)-Benzolazo-6-oxy-4-methyl-benzoxazol (Syst. No. 4393).
- 6-Bensoyloxy-4-methyl-bensoxazol $C_{18}H_{11}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Oxy-4-methyl-benzoxazol beim Schütteln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (HENRICH, M. CaHs · CO · O · 19, 516). - Krystalle (aus Ligroin). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, heißem Ligroin, Schwefelkohlenstoff und Eisessig. Unlöslich in Kalilauge und Natriumcarbonat-Lösung. — Wird durch Kochen mit Kalilauge zersetzt.
- Formel, ist desmotrop mit 5-Methyl-benzoxazolon, S. 193. 2 - Mercapto - 5 - methyl - benzoxazol $C_8H_7ONS =$ CH₀·C₈H₂<N>C·SH ist desmotrop mit 5-Methyl-benzoxazolthion, S. 194.
- 3. Oxy-Verbindungen $C_0H_0O_2N$.
- 1. $2-[4-Oxy-phenyl]-\Delta^2-oxazolin$ $C_9H_9O_2N= H_2C-N H_2C-O\cdot C\cdot C_8H_4\cdot OH\cdot M_2C\cdot O\cdot C\cdot C_8H_4\cdot OH\cdot M_2C\cdot O\cdot C\cdot C_8H_4\cdot OH\cdot M_2C\cdot O\cdot C\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_3$ B. Aus N-[β -Brom-āthyl]-anisamid bei kurzem Kochen mit alkoh. Kalilauge (Rehländer, B. 27, 2156). Blättchen (aus Ligroin). F: 63°. Schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in Ligroin, leicht in Alkohol und Äther. $C_{10}H_{11}O_2N+HCl+AuCl_3$. F: 164—166°. Schwer löslich in Wasser. Pikrat $C_{10}H_{11}O_2N+C_0H_2O_7N_0$. F: 192°. Unlöslich in Wasser.
- 2-[4-Methoxy-phenyl]- Δ^2 -thiazolin $C_{10}H_{11}ONS =$ H₂C·S·C·C₆H₄·O·CH₂. B. Das Hydrobromid entsteht beim Erhitzen von Thioanissäure-amid mit Äthylenbromid (REH-LÄNDER, B. 27, 2160). — Gelbliche Krystalle (aus Ligroin). F: 54,5°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Ligroin, leicht in Alkohol und Äther. — Ist mit Wasserdampf nicht unzersetzt flüchtig. — $2C_{10}H_{11}ONS + 2HCl + PtCl_4$. F: 213° (Zers.). — Pikrat $C_{10}H_{11}ONS + C_6H_3O_7N_0$. F: 187°.
- 2. 2 Oxy 2 methyl 5.6 benzo 1.3 oxazin, Oxymethylcumarazin $C_0H_0O_2N$, s. nebenstehende Formel. Vgl. Salicylal-acetamid $HO \cdot C_0H_4 \cdot CH : N \cdot CO \cdot CH_3$, Bd. VIII, S. 47.

- 3. 6-Oxy-2.4-dimethyl-benzoxazol C₂H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Acetamino-3.5-diacetoxy-1-methyl-benzol beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Henrich, M. 19, 509). Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 210°. Schwer löslich in heißem Benzol und siedendem Petroläther, löslich in heißem Äther, heißem Alkohol und heißem Chloroform, sehr leicht in Eisessig. Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure im Rohr entstehen 2-Amino-3.5-dioxy-1-methyl-benzol und Essigsäure.
- 6-Methoxy-2.4-dimethyl-benzoxazol $C_{10}H_{11}O_{4}N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Acetamino-3-oxy-5-methoxy-1-methylbenzol durch Destillation bei 255—260° (Henrich, B. 32, 3420; M. 22, 244). Aus 6-Oxy-2.4-dimethyl-benzoxazol beim Kochen mit Methyljodid und Natriummethylat-Lösung (H., B. 32, 3420; M. 22, 246). Riccht charakteristisch gewürzig. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 71,5—72° (H.). Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol und Chloroform, leicht in Methanol, Benzol und Eisessig, löslich in heißem Ligroin; unlöslich in Alkalilaugen (H., M. 22, 246). Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 180° das Hydrochlorid des 2-Amino-3.5-dioxy-1-methyl-benzols (H.).
- 6 Acetoxy 2.4 dimethyl benzoxazol C₁₁H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Acetamino-3.5-diacetoxy-1-methyl-benzol durch trockne Destillation bei 272—286° (Henrich, M. 19, 510). Entsteht auch beim Behandeln von 6-Oxy-2.4-dimethyl-benzoxazol mit Essigsäureanhydrid (H.). Nadeln (aus Ligroin). F: 65°. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol, Aceton und Chloroform, leicht in Alkohol, heißem Ligroin und Eisessig.
- 6-Benzoyloxy-2.4-dimethyl-benzoxazol C₁₆H₁₈O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Oxy-2.4-dimethyl-benzoxazol beim Schütteln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Henrich, M. 19, 511). — Krystalle (aus Ligroin). F: 108° bis 110°. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, leicht in Eisessig, löslich in absol. Alkohol und heißem Petroläther. — Ist gegen kalte Natronlauge und kalte Natriumcarbonat-Lösung beständig, beim Erwärmen findet Verseifung statt.
- 5.7 Dibrom 6 oxy 2.4 dimethyl benzoxazol C₀H₇O₂NBr₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.6-Dibrom-2-amino-3.5-dioxy-1-methyl-benzol beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und nachfolgenden Verseifen mit alkoh. Kalilauge (Henrich, Meyer, Dorschky, B. 37, 1426). Krystalle (aus Benzol). F: 221—222°. Leicht löslich in heißem Alkohol und heißem Benzol, löslich in Essigester, Aceton und Eisessig, schwer löslich in Äther und Ligroin.

4. Oxy-Verbindungen $C_{10}H_{11}O_2N$.

- 1. $2-[4-Oxy-phenyl]-\Delta^2-dihydro-1.3-oxazin$ $C_{10}H_{11}O_8N=H_8C-CH_8\cdot N$ $H_8C-O-C\cdot C_8H_8\cdot OH$
- 2-[4-Methoxy-phenyl]- Δ^{2} -dihydro-1.3-oxazin $C_{11}H_{12}O_{2}N=H_{1}C\cdot CH_{2}\cdot N$ $H_{1}C-O-\overset{\circ}{C}\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot C\overset{\circ}{H_{3}}$. B. Aus N-[γ -Brom-propyl]-anisamid bei kurzem Kochen mit alkoh. Kalilauge (Rehländer, B. 27, 2157). Öl. $C_{11}H_{12}O_{2}N+HBr$. Krystalle (aus Alkohol). F: 143°. $2C_{11}H_{12}O_{2}N+2HCl+PtCl_{4}$. F: 187—188° (Zers.). Schwer löslich. Pikrat $C_{11}H_{12}O_{2}N+C_{6}H_{2}O_{7}N_{2}$. F: 131—133°.

 2-[4-Methoxy-phenyl]- Δ^{2} -dihydro-1.3-thiazin $C_{11}H_{12}ONS=$
- $H_aC \cdot CH_a \cdot N$ $H_aC \cdot CH_a \cdot N$ $H_aC \cdot C_bH_a \cdot C_bH_a \cdot C_bH_a$ B. Aus Thioanissäure-amid beim Kochen mit Trimethylen-chlorobromid (Rehländer, B. 27, 2160). Krystalle (aus Ligroin). F: 46°. $2C_{11}H_{12}ONS + 2HCl + PtCl_4$. F: 204° (Zers.). Schwer löslich. Pikrat $C_{11}H_{12}ONS + C_bH_aO_7N_a$. F: 107° bis 108°. Schwer löslich.
- 2. 5-Methyl-2-[2-oxy-phenyl]-∆²-oxazolin C₁₀H₁₁O₂N = H₂C—N

 CH₃·HC·O·C·C₆H₄·OH.

 B. Aus N-Allyl-salicylamid beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100° (Diels, Beccard, B. 39, 4128). Hellgelbes Öl von charakteristischem Geruch. C₁₀H₁₁O₄N + HCl. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 161° (korr.). Kalíumsalz. Nadeln. Chloroplatinat. Gelbe Blättchen.

CH3

3. 5-Methyl-2-[4-oxy-phenyl]- Δ^2 -oxazolin $C_{10}H_{11}O_2N=H_2C$ —N $CH_3\cdot H\dot{C}\cdot O\cdot \dot{C}\cdot C_5H_4\cdot OH$

5-Methyl-2-[4-methoxy-phenyl]- Δ^2 -oxazolin $C_{11}H_{13}O_2N$ =

H₂C—N CH₃·HC·O·C·C₆H₄·O·CH₃. B. Aus N-[β-Brom-propyl]-anisamid bei kurzem Kochen in alkoh. Kalilauge (Rehländer, B. 27, 2157). — Öl. — $C_{11}H_{13}O_2N + HBr$. Krystalle (aus Alkohol). F: 179°. — $2C_{11}H_{13}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. F: 201°. — Pikrat $C_{11}H_{13}O_2N + C_6H_3O_7N_3$. F: 177°.

- 4. 2-Oxy-4.5.7-trimethyl-benzoxazol $C_{10}H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel.
- 2-Mercapto-4.5.7-trimethyl-benzoxazol $C_{10}H_{11}ONS = (CH_3)_3C_5H < {N \atop O} > C \cdot SH$ ist desmotrop mit 4.5.7-Trimethyl-benzoxazolthion, S. 197.

Bis-[4.5.7-trimethyl-benzoxazolyl-(2)]-disulfid $C_{20}H_{20}O_2N_2S_2=$ [(CH₃)₃C₆H<O>C·S-]. B. Aus dem Natriumsalz des 2-Mercapto-4.5.7-trimethyl-benzoxazols (S. 197) beim Behandeln mit Jod in Alkohol (Jacobson, Schenke, B. 22, 3238). — Prismen (aus Chloroform). F: 150—151°. Fast unlöslich in Alkohol, leichter in heißem Eisessig, löslich in Benzol und Chloroform. — Wird beim Kochen mit alkoh. Kalilauge in das Kaliumsalz des 2-Mercapto-4.5.7-trimethyl-benzoxazols zurückverwandelt.

5. 6-0xy-4-methyl-2-n-hexyl-benzoxazol C₁₄H₁₉O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus salzsaurem 2-Amino-3.5-dioxy-1-methyl-benzol durch Kondensation mit Önanthsäure-chlorid und nachfolgendes Verseifen (Henrich, Oppermann, B. 37, 3109). — Gelbliche Nadeln. F: 99°.

7. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-11} O_2 N$.

- 1. Oxy-Verbindungen C₂H₇O₂N.
- 1. 5-Oxy-3-phenyl-isoxazol $C_9H_7O_2N = \frac{HC-C \cdot C_9H_5}{HO \cdot C \cdot O \cdot N}$ ist desmotrop mit 3-Phenyl-isoxazolon-(5), S. 200.

5-Methoxy-3-phenyl-isoxazol (P) $C_{10}H_9O_2N=\frac{HC-C\cdot C_5H_5}{CH_3\cdot O\cdot C\cdot O\cdot N}$ (?). B. Beim Erhitzen des Silbersalzes des 3-Phenyl-isoxazolons-(5) mit Methyljodid auf dem Wasserbad (Ruhemann, Cunnington, Soc. 75, 958; R., Stapleton, Soc. 77, 248; vgl. Moureu, Lazennec, Bl. [4] 1, 1080; Oliveri-Mandalà, Coppola, R. A. L. [5] 20 I [1911], 248). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 72° (R., C.). Sehr schwer löslich in Äther (R., C.).

 $2. \quad \textbf{5-Oxy-2-phenyl-oxazol} \ \ C_{\textbf{0}}H_{\textbf{7}}O_{\textbf{2}}N = \frac{HC - N}{HO \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_{\textbf{5}}H_{\textbf{5}}}.$

5-Äthoxy-2-phenyl-oxasol $C_{11}H_{11}O_2N = \frac{H_0 - H_0}{C_2H_5 \cdot O \cdot \overset{\circ}{C} \cdot O \cdot \overset{\circ}{C} \cdot C_6H_5}$ siehe bei den Umwandlungsprodukten des Hippursäureäthylesters, Bd. IX, S. 233.

5-Phenoxy-2-phenyl-oxasol $C_{15}H_{11}O_{2}N = \frac{HC-N}{C_{6}H_{5} \cdot O \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_{5}H_{5}}$ siehe bei Hippursäurephenylester, Bd. IX, S. 234.

BEILSTEINS Handbuch. 4. Aufl. XXVII.

2. Oxy-Verbindungen $C_{10}H_{9}O_{2}N$.

1. 4 - Oxy - 3 (oder 5) - methyl - 5 (oder 3) - phenyl - isoxazol $C_{10}H_{9}O_{2}N = HO \cdot C - C \cdot CH_{3}$ oder $C_{10}H_{9}O_{2}N = C_{10}H_{10} \cdot C \cdot C_{10}H_{10}$

Bis-[8 (oder 5)-methyl-5 (oder 3)-phenyl-isoxagolyl-(4)]-disulfid $C_{20}H_{16}O_{2}N_{2}S_{2} = \begin{bmatrix} -S \cdot C - C \cdot CH_{2} \\ C_{6}H_{5} \cdot C \cdot O \cdot N \end{bmatrix}_{2}$ oder $\begin{bmatrix} -S \cdot C - C \cdot C_{6}H_{6} \\ CH_{6} \cdot C \cdot O \cdot N \end{bmatrix}_{2}$. B. Aus Dithio-bis-benzoylaceton (Bd. VIII, S. 292) beim Erwärmen mit Hydroxylamin in verd. Alkohol + Äther auf dem Wasserbad (Valllant, Bl. [3] 23, 36). — Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 91—92°.

2. 5-Oxy-4-methyl-2-phenyl-oxazol $C_{10}H_{9}O_{3}N = \frac{CH_{6} \cdot C - N}{HO \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_{6}H_{5}}$ ist desmotrop mit 4-Methyl-2-phenyl-oxazolon-(5), S. 210.

3. α -0xy- α -[α -furyl]- β -[α -pyridyl]-āthan, α -Furyl- α -picolyl-alkin α -Furyl- α -picolyl-alkin α -CH₂·CH(OH)- α -O- α -Picolyl-alkin (S. 141—430. Kp₃₀: 1640. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, fast unlöslich in Wasser. — Färbt sich an der Luft, auch unter Ausschluß des Lichts, dunkelbraun. Liefert bei der Reduktion mit Natrium und absol. Alkohol α -Furyl- α -pipecolyl-alkin (S. 104). — α -C₁₁H₁₁O₂N+HI+CdI₂. Gelbrote Blättchen. — α -C₁₁H₁₁O₂N+HCl+HgCl₂ (bei 1100). Nadeln. F: 147—1500. — α -C₁₁H₁₁O₂N+2HCl+PtCl₄ (bei 1100). Bräunlichgelbe Nadeln. F: 160—1620 (Zers.). — Pikrat α -Pikrat α -Pikra

O-Acetylderivat $C_{13}H_{16}O_3N=NC_5H_4\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_3O$. B. Aus α -Furyl- α -picolyl-alkin (s. o.) beim Behandeln mit Acetylchlorid (Klein, B. 23, 2695). — Dunkelrotbraunes Öl. — $C_{13}H_{16}O_3N+HCl+HgCl_2$ (bei 110°). Gelbliche Nadeln. F: 152—155° (Zers.). — $2C_{13}H_{13}O_3N+2HCl+PtCl_4$ (bei 110°). Bräunliche Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 163° bis 165°.

O-Benzoylderivat $C_{18}H_{16}O_3N=NC_8H_4\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot C_4H_3O$. B. Aus α -Furyl- α -picolyl-alkin (s. o.) beim Behandeln mit Benzoesäureanhydrid (KLEIN, B. 23, 2695). — Hellbraune Krystalle. F: $47-49^\circ$. — $C_{16}H_{16}O_5N+HCl+HgCl_2$ (bei 110°). Hellgelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure). — $2C_{18}H_{16}O_6N+2HCl+PtCl_2$. Braune Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: $140-145^\circ$ (Zers.).

8. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-15} O_2 N$.

1. Oxy-Verbindungen $C_{11}H_7O_2N$.

1. 2-Oxy-fnaphtho-2'.1':4.5-oxazol] 1) $C_{11}H_7O_2N$, s. nebenstehende Formel.

O C OH

2-Oxy-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] $C_{11}H_7ONS = C_{10}H_6 <_S^N > C \cdot OH$ ist desmotrop mit [Naphtho-2'.1':4.5-thiazolon], Syst. No. 4281.

2-Äthoxy-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] $C_{13}H_{11}ONS = C_{10}H_6 < \frac{N}{8} > C \cdot O \cdot C_2H_6$. B. Durch Oxydation von β -Naphthyl-thiocarbamidsäure-O-äthylester mit Kaliumferricyanid in warmer verdünnter Natronlauge (Jacobson, Klein, B. 26, 2365). — Tafeln (aus Alkohol). F: 78—79°. Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Alkohol, Äther und Eisessig, schwer in kaltem Ligroin. — Gibt beim Kochen mit konz. Salzsäure [Naphtho-2'.1':4.5-thiazolon].

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- **2-Mercapto-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol]** $C_{11}H_7NS_2 = C_{10}H_6 < \frac{N}{S} > C \cdot SH$ ist desmotrop mit [Naphtho-2'.1':4.5-thiazolthion], Syst. No. 4281.
- **2-Methylmercapto**-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] $C_{12}H_0NS_2=C_{10}H_6 < {N \atop 8} > C \cdot S \cdot CH_3$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei [Naphtho-2'.1':4.5-thiazol-thion], Syst. No. 4281.

Bis-[naphtho-2'.1':4.5-thiazolyl-(2)]-disulfid $C_{22}H_{13}N_2S_4 = \begin{bmatrix} C_{10}H_6 < \frac{N}{S} > C \cdot S - \end{bmatrix}_2$. B. Durch Oxydation von [Naphtho-2'.1':4.5-thiazolon] mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Jacobson, Frankenbacher, B. 24, 1409). — Prismen (aus Benzol), Nadeln (aus Chloroform). F: 180°.

- 2. $2 Oxy [naphtho-1'.2': 4.5-oxazol]^1$) $C_{11}H_7O_2N$, s, nebenstehende Formel.
- $\label{eq:continuous} \begin{array}{lll} \textbf{2-Mercapto-[naphtho-1'.2':4.5-oxazol]} & C_{11}H_7ONS = \\ & C_{10}H_6 < & C_{10}C \cdot SH & \text{ist desmotrop mit [Naphtho-1'.2':4.5-oxazolthion],} \\ & Syst. \ No. \ 4281. \end{array}$

N U C OH

Bis - [naphtho -1'.2':4.5 - oxazolyl-(2)] - disulfid $C_{22}H_{12}O_2N_2S_2 = \begin{bmatrix} C_{10}H_6 < \\ O \end{bmatrix}C \cdot S - \end{bmatrix}_2$.

B. Beim Behandeln von [Naphtho-1'.2':4.5-oxazolthion] (Syst. No. 4281) mit Jod in alkoh. Lösung (Jacobson, B. 21, 419). — Blättchen (aus Benzol), Nadeln (aus Eisessig). Fast unlöslich in heißem Alkohol, leicht löslich in heißem Benzol und Eisessig.

2-Mercapto-[naphtho-1'.2':4.5-thiazol] $C_{11}H_7NS_2 = C_{10}H_6 < \frac{N}{S} > C \cdot SH$ ist desmotrop mit [Naphtho-1'.2':4.5-thiazolthion], Syst. No. 4281.

Bis-[naphtho-1'.2':4.5-thiazolyl-(2)]-disulfid $C_{22}H_{12}N_2S_4 = \begin{bmatrix} C_{10}H_6 < N \\ S \end{bmatrix} C \cdot S - \end{bmatrix}_2$. B. Durch Oxydation von [Naphtho-1'.2':4.5-thiazolthion] mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Jacobson, B. 21, 2626; J., Frankenbacher, B. 24, 1408). — Nadeln (aus Benzol). F: 1946 (J., F.). Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol (J., F.).

2. 0xy-Verbindungen $C_{12}H_9O_2N$.

1. 2-Oxy-phenoxazin C₁₂H₀O₂N, I. NH O. NH II.

Phenoxazon (Phenazoxon)C₁₈H₁O₂N,
Formel II. Zur Konstitution vgl. Kehrmann, B. 38, 2958; 39, 922; A. 414 [1918], 157, 164; Decker, Würsch, B. 39, 2653. Vgl. a. die Ausführungen über die Konstitution der Salze und Anhydrobasen der Aminophenoxazine, Syst. No. 4344. — B. Durch Oxydation von Phenoxazin (S. 62) mit überschüssigem Eisenchlorid in essigsaurer Lösung, Verdünnen des Reaktionsgemisches mit Wasser und nachfolgendes Kochen (Kehrmann, Saager, B. 35, 341). — Goldbraune Blättehen (aus Wasser). F: 216—217° (K., S.). Leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in Alkohol und in siedendem Wasser mit orangeroter Farbe; unlöslich in Alkalien (K., S.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist in dünner Schicht rötlichbraun, in dicker Schicht schmutziggrün und wird auf Zusatz von Wasser erst rotbraun, dann hell orangegelb (K., S.).

2 - Oxy - phenthiasin, "Oxythiodiphenylamin" $C_{12}H_0ONS$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Schmelzen von 4-Oxy-diphenylamin mit Schwefel (Bernthsen, A. 230, 182, 184). — Grünliche oder bräunliche Masse. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig (B.). — Oxydiert sich an der Luft, namentlich bei Gegenwart von Alkalien, sowie bei Einw. Om Eisenchlorid in salzsaurer Lösung zu einer braunen, amorphen Verbindung $(C_{12}H_7ONS)_x(?)$ (unlöslich in Wasser, schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln), die durch Zinnchlorür und wäßrig-alkoholische Salzsäure oder durch Schwefelammonium-Lösung und Alkohol wieder zu 2-Oxy-phenthiazin reduziert wird (B.; vgl. Kehrmann, A. 322, 52).

Phenthiason (Phenasthion), "Thiazon", "Azthion" C₁₂H,ONS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von Thiodiphenylamin (S. 63) mit Eisenchlorid in siedendem verdünntem Alkohol (Kehrmann, 4. 322, 54). Neben anderen Produkten beim Kochen von 2-Amino-phenazthioniumchlorid (Syst. No. 4344) mit verd. Soda-Lösung (K., A. 322, 53). — Rotbraune Blättchen (aus Benzol).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

F: 163º (Zers.).

F: 165-166°. Ziemlich leicht löslich in Benzol und in siedendem Wasser, leicht in Alkohol und Eisessig mit gelblich fuchsinroter Farbe. Unlöslich in Alkalilaugen. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist in dünner Schicht rosenrot, in dicker Schicht dunkelgrün; sie wird nach Zusatz des gleichen Volumens Wasser in dünner Schicht grün, in dicker rot, nach weiterem Zusatz von Wasser erst dunkelrot, zuletzt fuchsinrot.

2. 4' - Oxy - 2 - methyl - fnaphtho-2'.1': 4.5-oxazol/1) $C_{12}H_{2}O_{2}N$, Formel I. 3'- Nitro - 4'- oxy - 2-methyl-[naph- I. tho - 2'.1':4.5 - oxazol] C₁₂H₈O₄N₂, Formel II. B. Beim Kochen von 3'-Nitro-4'-amino - 2 -methyl-[naphtho - 2'.1': 4.5 - oxazol] mit sehr verd. Kalilauge (MEERSON, B. 21, 1198). — Braune Nadeln (aus Alkohol).

3. 3-Oxy-1-a-pyrroleninyliden-phthalan, "Pyrrolenhydrophthalid" bezw. 2-/2-Formyl-benzoyl]-pyrrol, [2-Formyl-phenyl]-a-pyrryl-keton C,,H,O,N, Formel III bezw. IV, bezw. weitere desmotrope Form. B. Bei der III. HC CH O·CH(OH) IV. HC CH OHC. HC·NH·C CO· Formel III bezw. IV, bezw. weitere Reduktion von Pyrrolenphthalid (Syst. No. 4282) mit Natriumamalgam und Wasser (DENNSTEDT, ZIMMERMANN, B. 21, 1554; vgl. B. 19, 2206). — Nadeln (aus verd. Alkohol), Prismen (aus Äther beim Verdunsten). Rhomboedrisch (Fock, B. 21, 1555; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 532). F: 118°. Unlöslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser, leicht in Alkohol und Ather. — Gibt ein krystallinisches Silbersalz, das sich am Licht rasch dunkel färbt und sich beim Trocknen unter Explosion zersetzt.

9. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-17} O_2 N$.

1. Oxy-Verbindungen C₁₃H₉O₂N.

C·C₆H₄·OH 1. $3-[4-Oxy-phenyl]-\alpha.\beta-benzisoxazol$, 3-[4-Oxy-phenyl]-indoxazen $C_{13}H_{\bullet}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel.

3-[4-Methoxy-phenyl]-indoxazen
$$C_{14}H_{11}O_3N = C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$$
. B. Beim

Erhitzen von 2'-Brom-4-methoxy-benzophenon-oxim mit Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 1006 (Heidenbeich, B. 27, 1455). - Krystalle (aus Alkohol). F: 100-1016.

3-[4-Äthoxy-phenyl]-indoxazen
$$C_{15}H_{13}O_{g}N = C_{5}H_{4} \stackrel{C}{\bigcirc} C_{g}H_{5} \stackrel{C}{\bigcirc} B$$
. Beim

Erhitzen von 2'-Brom-4-äthoxy-benzophenon-oxim mit Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 100° (Heidenreich, B. 27, 1455). — Bräunliche Prismen (aus Alkohol). F: 59—61°.

2. 3-[4-Oxy-phenyl]- β . γ -benzisoxazol, 3-[4-Oxy-phenyl]-anthranil $C_{13}H_{\bullet}O_{2}N$, Formel V.

5 - Chlor - 8 - [4 - oxy-phenyl] --C·C₆H₄·OH anthranil C₁₂H₈O₂NCl, Formel VI. V. Zur Konstitution vgl. ZINCKE, SIE-BERT, B. 39, 1930; BAMBERGER, B. 42, 1714, 1716 Anm. — B. Durch Einw. von Chlorwasserstoff oder Phosphoroxychlorid auf 2-Nitro-benzaldehyd und Phenol in Eisessig (Guyor, HALLER, Bl. [3] 31, 531; Z., S., B. 39, 1932). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 241° (Z., S.). Sublimierbar (Z., S.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Ather und Benzol, fast unlöslich in Benzin (Z., S.); die Lösungen sind gelb (G., H.). Alkoholische Lösungen nehmen auf Zusatz von Natronlauge oder Ammoniak intensiv grüne Fluorescenz an (G., H.; Z., S.). Löslich in heißer Soda-Lösung, sehr leicht löslich in Natronlauge mit gelber Farbe (Z., S.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure in Alkohol oder Eisessig 5'-Chlor-2'-amino-4-oxy-benzophenon (Z., S.). Gibt beim Behandeln mit 62º/eiger Schwefelsäure und 10% iger Natriumnitrit-Lösung eine Diazoverbindung, die mit alkal.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

α-Naphthol-Lösung einen roten Farbstoff liefert (B.). — Gibt in alkoh. Lösung mit Silbernitrat und Ammoniak einen zinnoberroten Niederschlag (G., H.).

5-Chlor-8-[4-methoxy-phenyl]-anthranil $C_{14}H_{10}O_{3}NCl = C_{6}H_{3}Cl < C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$

B. Aus 5-Chlor-3-[4-oxy-phenyl]-anthranil durch Erhitzen mit Methyljodid und methylalkoholischer Kalilauge oder durch Behandeln mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Guyor, HALLER, Bl. [3] 31, 532). — Gelbe Nadeln. F: 144°.

5-Chlor-3-[4-benzyloxy-phenyl]-anthranil $C_{20}H_{14}O_{2}NCl =$

CCGH4.O.CH3.C9H2 Durch Erhitzen von 5-Chlor-3-[4-oxy-phenyl]-

anthranil in alkal. Lösung mit Benzylchlorid (GUYOT, HALLER, Bl. [3] 31, 532). — Krystalle. F: 142°.

5-Chlor-3-[4-acetoxy-phenyl]-anthranil $C_{15}H_{10}O_{2}NCl =$

C₆H₃Cl C₀C₆H₄·O·CO·CH₃ Durch Behandeln von 5-Chlor-3-[4-oxy-phenyl]-

anthranil mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure (ZINCKE, SIEBERT, B. 39, 1933). — Nadeln (aus Alkohol). F: 171°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

5-Chlor-8-[4-benzoyloxy-phenyl]-anthranil $C_{en}H_{1e}O_{e}NCl =$

 $C_0H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$ B. Durch Schütteln von 5-Chlor-3-[4-oxy-phenyl]-

anthranil in Alkalilauge mit Benzoylchlorid (Guyot, Haller, Bl. [3] 31, 532). — Krystalle. F: ca. 231°.

3. O.N-Benzenyl-[2-amino-resorcin], 4-Oxy-2-phenyl-benzoxazol C₁₃H₂O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 2-Amino-resorcin (Bd. XIII, S. 782) mit Benzoylchlorid und nachfolgende Verseifung (HENRICH, OPFERMANN, B. 37, 3110). — Warzen (aus Benzol). F: 138—139°.

4-Benzoyloxy-2-phenyl-benzoxazol $C_{so}H_{1s}O_{s}N = C_{s}H_{s} \cdot CO \cdot O \cdot C_{s}H_{s} < \frac{N}{O} > C \cdot C_{s}H_{s}$ B. Neben 2-Benzamino-resorcin bei der Reduktion von 2-Nitro-resorcin-dibenzoat mit Eisenpulver in Eisessig (KAUFFMANN, DE PAY, B. 39, 326). — Blättchen (aus Petroläther). F: 140°.

- 4. O.N-Benzenyl-[4-amino-resorcin], 6-Oxy-2-phenyl-benzoxazol C₁₃H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 6-Benzoyloxy-2-phenyl-benzoxazol mit alkoh. Kalilauge (Henrich, M. 19, 498; H., Wagner, B. 35, 4202). Krystalle (aus Benzol). F: 216—217° (H.). Sehr leicht löslich in Aceton, leicht in Eisessig, ziemlich schwer in kaltem Alkohol und Äther, schwer in kaltem Benzol (H.). Löslich in Alkalilaugen mit blaugrüner Fluorescenz, diene Kaliban (H. W.) durch Kohlendioxyd fällbar (H., W.).
- 6-Methoxy-2-phenyl-benzoxazol $C_{14}H_{11}O_2N = CH_2 \cdot O \cdot C_5H_2 < \frac{N}{O} > C \cdot C_2H_5$. B. der Destillation von 4-Benzamino-resorcin-1-methyläther (Bd. XIII, S. 785) (Henrich, RHODIUS, B. 35, 1481). — Gelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 65—66°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol, Eisessig und heißem Ligroin, schwer in Wasser.
- 6-Äthoxy-2-phenyl-bensoxasol $C_{15}H_{15}O_5N=C_2H_5\cdot O\cdot C_2H_2 < N > C\cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen von salzsaurem 4-Amino-resorcin-1-äthyläther mit Benzoylchlorid und nachfolgende Destillation (Henrich, Schierenberg, J. pr. [2] 70, 327). Bei der Destillation von 4-Benzamino-resorcin-1-äthyläther (H., Sch.). — Tafeln (aus Ligroin). F: 64—66°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln; die Lösungen fluorescieren.
- $\textbf{6-Bensoyloxy-2-phenyl-bensoxasol} \ C_{10}H_{13}O_{2}N = C_{2}H_{5}\cdot CO\cdot O\cdot C_{5}H_{2} \\ < \\ \bigcirc C \cdot C_{2}H_{5}. \ B.$ Beim Kochen von salzsaurem 4-Amino-resorcin mit überschüssigem Benzoylehlorid (Henrich, Wagner, B. 35, 4201; vgl. H., M. 19, 498). Bei der Destillation von 4-Benzamino-resorcindibenzoat (H., W.). — Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 118,5° (H., W.). Leicht löslich

in Äther, Chloroform und Eisessig, schwerer in Benzol und Essigester, schwer in Ligroin (H., W.).

5. 2-[2-Oxy-phenyl]-benzoxazol C₁₃H₂O₂N, s. nebenstehende Formel.

N C CeH4-OE

2 - [2 - Oxy - phenyl] - bensthiazol C₁₈H₉ONS =

C₆H₄<S >C·C₆H₄·OH. B. Beim Erhitzen von 2-Amino-thiophenol mit Salicylaldehyd (A. W. HOFMANN, B. 13, 1237). Beim Erhitzen von Salicylsäureanilid mit Schwefel (H.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 129°. Löslich in konz. Salzsäure (unter Bildung eines unbeständigen Hydrochlorids) und in Alkalilaugen; die alkal. Lösungen zeigen namentlich bei Gegenwart von Alkohol bläuliche Fluorescenz. — Wird beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd in 2-Aminothiophenol und Salicylsäure gespalten.

6. 2-[4-Oxy-phenyl]-benzoxazol C₁₃H₉O₂N, s. nebenstehende Formel.

N C. C. H. OH

2-[4-Methoxy-phenyl]-bensthiasol $C_{14}H_{11}ONS = 0$ $C_{6}H_{4} < \frac{N}{S} > C \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$. B. Durch Oxydation von [4-Methoxy-thiobenzoesäure]-anilid mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Tust, Gattermann, B. 25, 3529; G., J. pr. [2] 59, 578). — Nadeln (aus Eisessig). F: 134—135° (T., G.). Unlöslich in Alkalilaugen (T., G.).

2-[4-Äthoxy-phenyl]-bensthiasol $C_{18}H_{13}ONS = C_6H_4 < \frac{N}{8} > C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_6$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Tust, Gattermann, B. 25, 3529; G., J. pr. [2] 59, 578). — Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 120° (T., G.).

2-[4-Äthylmercapto-phenyl]-benzthiazol $C_{19}H_{19}NS_9=C_9H_4 < \frac{N}{8} > C \cdot C_9H_4 \cdot S \cdot C_9H_3$.

B. Durch Oxydation von [4-Äthylmercapto-thiobenzoesāure]-anilid mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Auwers, Beger, B. 27, 1740). — Nadeln (aus Alkohol). F: 101—102°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

2. Oxy-Verbindungen $C_{14}H_{11}O_{2}N$.

1. 2-[4-Oxy-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin C₁₄H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel.

CH S O C · CeH4 · OH

2-[4-Methoxy-phenyl]-4.5-benzo-1.3-thiazin $C_{15}H_{15}ONS = C_{6}H_{4} \cdot S$ $C_{6}H_{4} \cdot S$ $N = C \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$ $M = C \cdot C_{6}H_{4} \cdot O$

2. 3-[6-Oxy-3-methyl-phenyl]- β .y-benz(soxazol, 3-[6-Oxy-3-methyl-phenyl]-anthranil $C_{14}H_{11}O_{2}N$, Formel I.

I. CI. C-C-H3(CH3)·OH

5-Chlor-3-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-anthranil C₁₄H₁₀O₂NCl, Formel II. B. Durch Einw. von Chlorwasserstoff auf 2-Nitro-benzaldehyd und p-Kresol in Eisessig (ZINCKE, SIEBERT, B. 39, 1936). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 210° (Z., S.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwerer in Benzin (Z., S.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure in Alkohol oder Eisessig 5'-Chlor-2'-amino-6-oxy-3-methyl-benzophenon (Bd. XIV, S. 241) (Z., S.). Gibt beim Behandeln mit 62% iger Schwefelsäure und 10% iger Natriumnitrit-Lösung einen Diazo-Lösung, die mit alkal. α-Naphthol-Lösung einen roten Azofarbstoff liefert (Вамвенден, B. 42, 1715).

mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure (ZINCKE, SIEBERT, B. 39, 1936). — Blättchen (aus Essigaäure). F: 135°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

- 3. 6-Oxy-4-methyl-2-phenyl-benzoxazol C₁₄H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Benzamino-3.5-dibenzoyloxy-1-methyl-benzol durch Destillation und nachfolgende Verseifung (Henrich, Ho. 19, 496). Beim Verseifen von 6-Benzoyloxy-4-methyl-2-phenyl-benzoxazol (s. u.) mit alkoh. Kalilauge (H., B. 30, 1105). Blättchen (aus Benzol oder Eisessig). F: 241—242° (H., M. 19, 496). Leicht löslich in Aceton, ziemlich schwer in kaltem Alkohol, Benzol und Äther, schwer löslich in kaltem Petroläther; löslich in Alkalilaugen mit goldgelber Farbe und blaugrüner Fluorescenz (H., B. 30, 1105). Wird durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 180° in Benzoesäure und 2-Amino-3.5-dioxy-1-methylbenzol gespalten (H., M. 19, 497).
- 6 Methoxy 4 methyl 2 phenyl bensoxasol $C_{15}H_{18}O_3N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3) < N > C \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 2-Benzamino-3-oxy-5-methoxy-1-methyl-benzokazol mit Methyljodid und Natriumäthylat-Lösung (H., M. 22, 249; H., Oppermann, B. 37, 3110). Nadeln (aus Alkohol). F: 98° (H., O.). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln (H., O.). Die Lösungen in Alkohol und in konz. Schwefelsäure fluorescieren schwach (H., M. 22, 249; H., O.).
- 6 Acetoxy 4 methyl 2 phenyl benzoxazol $C_{16}H_{18}O_8N=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_8(CH_3)< \stackrel{N}{O}>C\cdot C_3H_6$. B. Beim Kochen von 6-Oxy-4-methyl-2-phenylbenzoxazol mit Acetanhydrid (Henrich, B. 30, 1106). Nadeln (aus Eisessig oder Petroläther). F: 113—1149. Leicht löslich in Äther, Benzol und heißem Alkohol, schwer in kaltem Petroläther und Eisessig.
- 6 Benzoyloxy 4 methyl 2 phenyl benzoxasol $C_{31}H_{16}O_3N=C_6H_6\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_3(CH_3)< N>C\cdot C_6H_6$. B. Beim Kochen von salzsaurem 2-Amino-3.5-dioxy-1-methyl-benzol mit Benzoylchlorid (Henrich, B. 30, 1105). Blättchen (aus Alkohol). F: 133° (H.). Leicht löslich in Åther, Benzol, Chloroform und Essigester, schwer in kaltem Petroläther, sehr schwer in kaltem Alkohol und Eisessig (H.). Die Lösungen in Alkohol und in konz. Schwefelsäure fluorescieren schwach (H., Opfermann, B. 37, 3110).
- 5.7 Dinitro 6 oxy 4 methyl 2 phenyl benzoxazol C₁₄H₆O₆N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von 6-Oxy-4-methyl-2-phenyl-benzoxazol in konz. Salpetersäure (Henrich, M. 19, 499). Gelbe Krystalle (aus Alkohol oder Chloroform). Zersetzt sich bei 188—189°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol und in Ligroin, ziemlich schwer in Äther und Eisessig, leichter in Benzol und Chloroform. Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° wird Benzoesäure abgespalten.
- 4. 4-Oxy-6-methyl-2-phenyl-benzoxazol C₁₄H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von salzsaurem 4-Amino-3.5-dioxy-1-methyl-benzol mit Benzoylchlorid und Verseifen des Reaktionsprodukts (Henrich, Opfermann, B. 37, 3110). Krystalle (aus Ligroin). F: 124—126°.
- 5. 6 Methyl 2 [4 oxy phenyl] benzoxazol $C_{14}H_{11}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel.

 6 Methyl 2 [4 oxy phenyl] benzthiazol $C_{14}H_{11}ONS = CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH$. B. Aus 6 Methyl 2 [4 amino phenyl] benzthiazol durch

Diazotieren in salzsaurer Lösung und nachfolgendes Erwärmen (Jacobson, B. 22, 334). — Nadeln (aus Alkohol). F: 255—256°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, fast unlöslich in Äther und Benzol. Die Lösungen in Alkalilaugen fluorescieren blau.

- 6-Methyl-2-[4-äthoxy-phenyl]-bensthiasol $C_{13}H_{16}ONS = CH_3 \cdot C_3H_3 < \frac{N}{N} > C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_6$. B. Bei der Oxydation von [4-Äthoxy-thiobenzoesäure]-p-toluidid mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Tust, Gattermann, B. 25, 3530). Blättohen. F: 170°.
- 6 Methyl 2 [4 acetoxy phenyl] bensthiasol $C_{1e}H_{12}O_{2}NS = CH_{2} \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CO \cdot CH_{2}$. B. Beim Kochen von 6-Methyl-2-[4-oxy-phenyl]-benzthiazol mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Jacobson, B. 22, 334). Nadeln (aus Alkohol). F: 131—132°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol und in Eisessig.

- 3. 2-0xy-4.5-diphenyl- Δ^2 -exazelin $C_{15}H_{15}O_2N = \frac{C_0H_0 \cdot HC N}{C_0H_0 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot OH}$ ist desmotrop mit 4.5-Diphenyl-oxazolidon-(2), S. 220.
- 2-Mercapto-4.5-diphenyl- Δ^2 -oxasolin $C_{15}H_{12}ONS = \frac{C_6H_5 \cdot HC N}{C_4H_5 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot SH}$ ist desmotrop mit 2-Thion-4.5-diphenyl-oxazolidin, S. 221.

10. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-10} O_2 N$.

- 1. Oxy-Verbindungen $C_{15}H_{11}O_{2}N_{c}$
 - 1. 5-Phenyl-3-[4-oxy-phenyl]-isoxazol $C_{15}H_{11}O_{2}N = \frac{HC C \cdot C_{6}H_{6} \cdot OH}{C_{6}H_{5} \cdot C \cdot O \cdot N}$ 5-Phenyl-8-[4-methoxy-phenyl]-isoxazol $C_{1e}H_{1s}O_{s}N = \frac{HC - C \cdot C_{e}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}}{C_{e}H_{5} \cdot C \cdot O \cdot N}$ Konstitution val. Wevg. To Rever 4 (75)

Zur Konstitution vgl. Weygand, Bauer, A. 459 [1927], 124, 130. 5-Phenyl-3-[4-methoxy-phenyl]-isoxazol hat auch in der von Stockhausen, Gattermann (B. 25, 3535) als 5-Phenylphenyl-isotazolina suteriorania, dan von Strandard, dan von Strandard chlorid in siedendem Alkohol (Pond, Shoffstall, Am. Soc. 22, 681). — Blättchen (aus Alkohol). F: 121° (Wa.), 119—120° (P., Sh.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Äther, Benzol und Äthylacetat, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser sowie in verd. Säuren und Alkalilaugen (P., SH.).

 $\textbf{5-Phenyl-8-[4-$a$thoxy-phenyl]-isoxazol} \quad C_{17}H_{16}O_2N = \frac{HC--C\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5}{C_6H_4\cdot C\cdot O\cdot N}.$

Diese Konstitution kommt vermutlich der von Stockhausen, Gattermann (B. 25, 3535) als 5-Phenyl-3-[4-athoxy-phenyl]-isoxazolin angesehenen Verbindung C17H12O2N (Bd. VIII, S. 193) zu (vgl. v. Auwers, Seyfried, A. 484 [1930], 182, 204).

4 - Nitro - 5 - phenyl - 3 - [4 - methoxy - phenyl] - isoxazol $C_{16}H_{12}O_4N_4 =$ $O_2N \cdot C - C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2$ $O_4N_5 \cdot C_6 \cdot O \cdot N$ B. Aus Anisalscetophenon-pseudonitrosit (Bd. VIII, S. 192)

beim Kochen mit Alkohol (Wieland, Bloch, A. 840, 73). — Nadeln. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol und Benzin. Löslich in alkoh. Kalilauge; wird aus der Lösung durch Wasser gefällt. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot.

- 2. 3-Phenyl-5-[4-oxy-phenyl]-isoxazol $C_{15}H_{11}O_{5}N = HC C \cdot C_{6}H_{5}$.

 8-Phenyl-5-[4-methoxy-phenyl]-isoxazol $C_{15}H_{12}O_{5}N = HC C \cdot C_{6}H_{6}$.
 - 8-Phenyl-5-[4-methoxy-phenyl]-isoxazol $C_{16}H_{13}O_{2}N = CH_{3} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot C \cdot O \cdot N$

Zur Konstitution vgl. Weygand, Bauer, A. 459 [1927], 124, 130.— B. Beim Kochen von Phenyl-anisoyl-acetylen mit Hydroxylamin-hydrochlorid und Natriumacetat in verd. Alkohol (Moureu, Brachin, C. r. 187, 797; Bl. [3] 81, 348). Beim Zufügen von konz. Kalilauge (MOUREU, БКАСНІК, С. 7. 101, 181; Бг. [5] 01, 320). Delli Luiugen von konz. Kallauge zu einer siedenden alkoholischen Lösung von Anisalacetophenon-dibromid und Hydroxylamin-hydrochlorid (Pond), Shofffstall, Am. Soc. 22, 683). — Nadeln (aus Methanol oder Alkohol). F: 128—129° (М., Вк.), 127—128° (Р., Sн.). Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Essigester, löslich in Alkohol und Äther (Р., Sн.). Schwer löslich in heißer konzentrierter Salzsäure; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist fast farblos (P., SH.).

- 3. 5-Oxy-2.4-diphenyl-oxazol $C_{18}H_{11}O_2N = C_6H_5 \cdot C_{-N}$ $HO \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_6H_5$
- 5-Phenoxy-2.4-diphenyl-oxazol $C_{a1}H_{15}O_{a}N = \frac{C_{e}H_{e}\cdot C-N}{C_{e}H_{e}\cdot O\cdot C\cdot O\cdot C\cdot C_{e}H_{s}}$ Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XIV, S. 470.

4. 5-Phenyl-2-[4-oxy-phenyl]-oxazol
$$C_{15}H_{11}O_{2}N = \frac{HC-N}{C_{0}H_{5} \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_{0}H_{4} \cdot OH}$$

$$HC-N$$

5-Phenyl-2-[4-methoxy-phenyl]-oxasol $C_{16}H_{18}O_{2}N = \frac{1}{C_{6}H_{5}\cdot C\cdot O\cdot C\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}}$ B. Beim Sättigen einer äther. Lösung von Anisaldehyd und Benzaldehydcyanhydrin mit Chlorwasserstoff (Minovici, B. 29, 2098). — Krystalle (aus Ligroin). F: 99°. Siedet oberhalb 360°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich schwer in kaltem Ligroin, sehr schwer in Wasser. — Gibt beim Behandeln mit Chlor in Aceton-Lösung N-Anisoyl-phenyl-glyoxylsäureamid (Bd. X, S. 659). — C₁₆H₁₃O₂N+HCl. Nadeln oder Prismen (aus alkoh. Salzsäure). F: 173—174° (Zers.). Wird durch Alkohol teilweise, durch Wasser vollständig hydrolysiert. — Sulfat. F: 225°. — Nitrat. F: 116°. — Pikrat. F: 195° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol.

5. 2-Phenyl-5-[4-oxy-phenyl]-oxazol
$$C_{15}H_{11}O_{2}N = \frac{HC_{---}N}{HO \cdot C_{6}H_{6} \cdot \overset{\parallel}{C} \cdot O \cdot \overset{\parallel}{C} \cdot C_{6}H_{6}}$$

 $\textbf{2-Phenyl-5-[4-methoxy-phenyl]-oxasol} \quad C_{16}H_{18}O_{8}N \ = \ CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot C\cdot O\cdot C\cdot C\cdot C_{6}H_{6}$ B. Neben anderen Verbindungen beim Sättigen einer äther. Lösung von Anisaldehydcyanhydrin und Benzaldehyd mit Chlorwasserstoff (Minovici, B. 29, 2099). — Nadeln (aus Ligroin). F: 84—85°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol, sehwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. — C16H12O2N + HCl. Krystalle (aus Alkohol). F: 1950 (Zers.). Wird durch Wasser

2.
$$5 - [4 \cdot 0 \times y - phenyl] - 3 - benzyl-isoxazol C_{16}H_{13}O_2N = HC - C \cdot CH_3 \cdot C_6H_5$$

HO·C.H.·C·O·N

zersetzt.

5 - [4 - Methoxy - phenyl] - 3 - bensyl - isoxasol $C_{17}H_{15}O_2N = HC - C \cdot CH_1 \cdot C_6H_5$ Diese Konstitution bound respectively.

Diese Konstitution kommt vermutlich der von Stock-CH. · O · C. H. · C· O · N HAUSEN, GATTERMANN, B. 25, 3535 als 5-[4-Methoxy-phenyl]-3-benzyl-isoxazolin angesehenen Verbindung C₁₇H₁₇O₂N (Bd. VIII, S. 195) zu (vgl. v. Auwers, Seyfried, A. **484** [1930], 182, 204).

3. $5 - [4 - 0 \times y - phenyl] - 2 - [4 - isopropyl - phenyl] - oxazol <math>C_{18}H_{17}O_{8}N =$

HO·C.H.·C·O·C·C.H.·CH(CH.).

5 - [4 - Methoxy - phenyl] - 2 - [4 - isopropyl - phenyl] - oxasol $C_{10}H_{10}O_{0}N =$

CH₃·O·C₆H₄·C·O·C·C₆H₄·CH(CH₃)₃. B. Beim Sättigen einer äther. Lösung von Cuminol und Anisaldehvoleverhanden einer Sättigen einer ather. und Anisaldehydcyanhydrin mit Chlorwasserstoff (Minovici, B. 29, 2101). — Nadeln. F: 55°. - C₁₈H₁₆O₂N + HCl. Nadeln. F: ca. 160° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol.

11. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_2 N$.

1. Oxy-Verbindungen $C_{16}H_{11}O_{2}N$.

1. 2-Oxy-3.4-benzo-phenoxazin C₁₀H₁₁O₂N, Formel I.

3.4-Benzo-phenoxazon-(2) (,Naphthophenoxazon" von Kehrmann) C₁₆H₉O₂N, Formel II. B. Bei der Konden- I. sation von 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) mit 2-Amino-phenol in 80% iger Essigsaure oder

in Alkohol (Kehrmann, B. 28, 354). Durch Erhitzen von 3.4-Benzo-phenoxazim-(2) (Syst. No. 4347) mit Eisessig und konz. Salzsäure im Rohr auf 165° (K., B. 40, 2083). Aus 2-Amino-3.4-benzo-phenazoxoniumchlorid durch Diazotieren mit Natriumnitrit und Schwefelsäure in 50% ger Essigsäure, Eintragen der Diazo-Lösung in Alkohol und Einw. von Luft auf das Reaktionsprodukt (K., B. 40, 2076). — Krystallisiert aus Benzol in benzolfreien gelbroten Prismen, die bei längerer Berührung mit der Mutterlauge in benzolhaltige, gelbe Nadeln übergehen. F: 191—192° (K., B. 28, 354). Leicht löslich in Eisessig, Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol, unlöslich in Wasser sowie in verd. Säuren und Alkalien. - Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe, in konz. Salpetersaure mit roter, beim Erhitzen in Gelb übergehender Farbe.

1-Chlor-3.4-benzo-phenoxason-(2) C₁₆H₆O₂NCl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 3-Chlor-2-oxy-naphthochinon-(1.4) mit 2-Amino-phenol in 80% jeger Essigsäure auf dem Wasserbad (KEHR-MANN, B. 28, 355). — Gelbrote Nadeln (aus Benzol). F: 194-195°. Sehr O. leicht löslich in Benzol. — Die Lösung in konz. Schwefelsaure ist schmutzigviolett.

1-Nitro-8.4-benzo-phenoxazon-(2) $C_{18}H_8O_4N_8$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. KEHRMANN, BARCHE, B. 33, 3069. B. Beim Erwärmen von 3.4-Benzo-phenoxazon-(2) mit konz. Salpetersăure (Kehemann, B. 28, 354; K., Gauhe, B. 30, 2136). — Braungelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 234—235° (K., G.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig und Benzol (K., G.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violettrot (K., G.).

6-Nitro-8.4-benso-phenoxason-(2) $C_{18}H_6O_4N_8$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) mit 4-Nitro-2-amino-phenol in 80% iger Essigsaure auf dem Wasserbad (Kehrmann, Gauhe, B. 30, 2132). — Gelbbraune Nadeln oder O. Blättchen (aus Eisessig). F: 246—247°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Eisessig und Benzol mit gelber Farbe. Unlöslich in Alkalilaugen. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit braunroter Farbe.

II.

7-Nitro-8.4-benzo-phenoxazon-(2) $C_{14}H_4O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) mit 5-Nitro-2-amino-phenol in 80% iger Essigsäure auf dem Wasserbad (Kehrmann, Gauhe, B. 30, 2134). — Gelbbraune, messing-glänzende Nadeln (aus Eisessig). F: 253—254°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol mit gelber Farbe und grünlichgelber Fluorescenz, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser und in Alkalilaugen. - Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelrotbrauner Farbe.

8.4 - Benzo - phenthiazon - (2) C₁₈H₀ONS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Aufbewahren angesäuerter Lösungen von 3.4-Benzo-phenazthioniumsalzen (S. 81) an der Luft (KEHRMANN, A. 822, 45, 55). Neben N-Phenyl-3.4-benzo-phenthiazim-(2) bei gemeinsamer Oxydation von O 3.4-Benzo-phenthiazin und Anilin mit Eisenchlorid in Alkohol (K.). Braunrote Krystalle (aus Benzol). F: 176°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Benzol und Alkohol mit orangeroter Farbe. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schmutzigviolett.

I.

 7-0xy-3.4-benzo-phenoxazin C16H11ON, Formel I. 8.4 - Benzo - phenoxason - (7)

("Naphthophenoxazon" von O. Fischer, Hepp) C16HON, Formel II. B. Aus Chinonmonoxim und β -Naphthol bei Gegenwart von Zinkchlorid in Eisessig (O. Fischer, HEPP, B. 36, 1807). — Braune Nadeln (aus Benzol). F: 211° (F., H.). Schwer löslich in Äther und Alkohol, leichter in heißem Benzol und in Chloroform (F., H.). - Gibt mit Zinkstaub, Eisessig und Acetanhydrid auf dem Wasserbad 10-Acetyl-7-acetoxy-3.4-benzo-phenoxazin (S. 123) (F., H.). Geht beim Kochen mit alkoh. Salzsäure oder mit Jodwasserstoffsäure unter Luftzutritt in 7-Oxy-3.4-benzo-phenoxazon-(2) (S. 133) über (F., H.). Liefert mit Hydroxylamin-hydrochlorid in siedendem absolutem Alkohol 2-Amino-3.4-benzo-phenoxazon-(7) (Syst. No. 4382) und in geringer Menge 7-Oxy-3.4-benzo-phenoxazon-(2) (S. 133) (KEHRMANN, (Sys. 34): 188, 2574; vgl. F., H.). Gibt beim Kochen mit Methyljodid und Methanol 7-Methoxy-3.4-benzo-phenoxazon-(2) und geringe Mengen 7-Oxy-3.4-benzo-phenoxazon-(2) und geringe Mengen 7-Oxy-3.4-benzo-phenoxazon-(2) (F., H.). Liefert mit Amilin und Anilin-hydrochlorid in siedendem Alkohol 2-Anilino-3.4-benzo-phenoxazon-(7) (F., H.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tief blaugrün und wird beim Verdünnen mit Wasser erst violett, dann unter Abscheidung von Flocken braun (F., H.). 10 - Acetyl - 7 - acetoxy - 3.4 - benzo - phenoxamin $C_{20}H_{15}O_4N = C_{10}H_6 \underbrace{N(CO \cdot CH_3)}_{O} C_0H_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Eintragen von Zinkstaub in eine heiße Lösung von 3.4-Benzo-phenoxazon-(7) (S. 122) in Eisessig + Acetanhydrid (O. Fischer, Hepp, B. 36, 1809). — Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 206°.

Lösung von Anisaldehydcyanhydrin und Zimtaldehyd (Minovici, B. 29, 2102). — F: 99° bis 100°. — $C_{18}H_{15}O_8N + HCl$. F: ca. 175° (Zers.).

12. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-25} O_2 N$.

1. Oxy-Verbindungen $C_{19}H_{18}O_{2}N$.

1. 2-[2-Oxy-styryl]-[naphtho-2'.1':4.5-oxazol]¹)
C₁₀H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel.
2 - [2 - Oxy - styryl] - [naphtho - 2'.1':4.5 - thiazol]

 $C_{10}H_{12}ONS = C_{10}H_{0} < \frac{N}{S} > C \cdot CH : CH \cdot C_{0}H_{0} \cdot OH$. B. Durch Kondensation von 2-Methyl-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] mit Salicylaldehyd (RUPE, SCHWARZ, C. 1905 I, 100). — Gelbe Nadeln (aus Pyridin). F: 249°. Fast unlöslich in Alkalilaugen.

2. 2-[4-Oxy-styryl]- $[naphtho-2'.1':4.5-oxazol]^1$) $C_{10}H_{13}O_0N$, s. nebenstehende Formel.

 $\begin{array}{c} C_{10}H_{13}U_{2}N, \text{ s. nebenstenenge rormel.} \\ \mathbf{2} \cdot [\mathbf{4} \cdot \mathbf{Oxy} \cdot \mathbf{styryl}] \cdot [\mathbf{naphtho} \cdot \mathbf{2}'.1' : \mathbf{4.5} \cdot \mathbf{thiasol}] \\ C_{10}H_{13}ONS = C_{10}H_{0} < \sum_{i=1}^{N} C \cdot \mathbf{CH} \cdot \mathbf{C_0}H_{0} \cdot \mathbf{OH}. \quad B. \quad \mathbf{Durch} \end{array}$

Kondensation von 2-Methyl-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] mit 4-Oxy-benzaldehyd (RUPE, SCHWARZ, C. 1905 I, 100). — Gelbe Nadeln (aus Pyridin). F: 271°. — Gibt mit konz. Salzsäure eine rote Färbung.

2 - [4 - Acetoxy - styryl] - [naphtho - 2'.1':4.5 - thiasol] $C_{31}H_{15}O_3NS = C_{10}H_6 < \frac{N}{S} > C \cdot CH : CH \cdot C_6H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 159° (RUPE, SCHWARZ, C. 1905 I, 100).

2. 2-0xy-2.4.5-triphenyl- Δ^4 -oxazolin bezw. ms-Benzamino-desoxybenzoin, N-Desyl-benzamid $C_{21}H_{17}O_2N=\frac{C_0H_6\cdot C-NH}{C_0H_5\cdot C\cdot O\cdot C(OH)\cdot C_0H_8}$ bezw. $C_0H_5\cdot CO\cdot C_0H_1\cdot C_0H_1$

CH(C₀H₅)·NH·CO·C₆H₆ ("Benzilimid") (vgl. a. Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 396). Zur Konstitution vgl. Japp, B. 16, 2639; Henius, A. 228, 355.—B. Neben anderen Verbindungen beim Einleiten von Ammoniak in eine warme alkoholische Lösung von Benzil (Laurent, J. pr. [1] 35, 461, 463; H., A. 228, 341; vgl. Pinner, B. 35, 4137, 4138). Bei 3-stdg. Erhitzen von Benzil mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° (H., A. 228, 348). Entsteht neben anderen Verbindungen aus Imsbenzil (Bd. VII, S. 756) beim Erhitzen auf 140° (H., A. 228, 345), beim Erhitzen mit Alkohol im Rohr auf 140° (H.), bei kurzem Erhitzen mit Acetanhydrid (H.), beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (L., J. pr. [1] 35, 463; H.) und beim Kochen mit verd. Schwefelsäure (J., Wynne, Soc. 49, 478).— Nadeln (aus Alkohol). F: 137—139° (H., A. 228, 348), 138—139° (P., B. 35, 4138).— Gibt bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure Benzoesäure (H.). Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure (L., J. pr. [1] 35, 464; H.) oder bei längerer Einw. von Acetanhydrid (H.) 2.4.5-Triphenyl-oxazol (S. 88).

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

13. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-27} O_2 N$.

2-0xy-3.4; 5.6-dibenzo-phenoxazin, 4'-0xy-[dinaphtho-2'.1':2.3; 1".2":5.6-(1.4-oxazin)] 1) 1 C₂₀H₁₃O₂N, Formel I.

3.4;5.6-Dibenso-phenthiazon-(2)
(,,Dinaphthazthion") C₅₀H₁₁ONS,
Formel II. B. Durch gemeinsame Oxydation von 3.4;5.6-Dibenzo-phenthiazin und Anilin-hydrochlorid mit Eisenchlorid

in alkoh. Lösung und Kochen des entstandenen 2-Anilino-3.4;5.6-dibenzo-phenazthionium-salzes mit Wasser (Kehrmann, A. 322, 56). — Dunkelbraune Blättchen (aus Alkohol + Benzol). F: 245°. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol, Benzol und Essigsäure mit violettroter Farbe. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün und wird beim Verdünnen mit Wasser unter Ausscheidung brauner Flocken violett.

14. Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-29}O₂N.

 $2 \cdot [2 \cdot 0xy \cdot phenyl] \cdot [phenanthreno \cdot 9'.10':4.5 \cdot oxazol]^1)$ $C_nH_{13}O_sN, \ s. \ nebenstehende Formel.$

2-[2-Methoxy-phenyl]-[phenanthreno-9'.10':4.5-oxazol]

 $C_{22}H_{13}O_2N = C_{14}H_3 < 0 > C \cdot C_4H_4 \cdot 0 \cdot CH_2$. B. Neben 2-[2-Methoxy-phenyl]. [phenanthrono.9' 10': 4.5-imidazol] (Bd. XXIII. S. 475) beim

O C C GH d · OH

phenyl]-[phenanthreno-9'.10':4.5-imidazol] (Bd. XXIII, S. 475) beim Erhitzen von Phenanthrenchinon und 2-Methoxy-benzaldehyd mit konz. Ammoniak auf 100° (Japp, Streatfeild, Soc. 41, 155). — Nadeln (aus Benzol). F: 144,5—145,5°. Leicht löslich in heißem Benzol, Isoamylalkohol und Eisessig. Unlöslich in verd. Säuren und Alkalilaugen. Löslich in konz. Schwefelsäure mit grünlicher Farbe.

15. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-39}O_2N$.

6 - 0 x y - 2.3; 5.6 - bls - diphenylen - $\Delta^{2.4}$ - (1.4 - o x a zin) $C_{2a}H_{17}O_aN$, s. nebenstehende Formel.

Äthyläther $C_{20}H_{21}O_2N = C_2H_5 \cdot O \cdot C_{26}H_{16}ON$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 92.

B. Dioxy-Verbindungen.

1. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n+1}O_8N$.

2.6-Dioxy-morpholin C₄H₉O₂N = O< CH(OH)·CH₂ NH. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von Bis-[β.β-diāthoxy-āthyl]-amin mit konz. Salzsāure bei Zimmertemperatur (WOLFF, MARBURG, A. 863, 203). — Ist in freiem Zustand äußerst unbeständig. — Das Hydrochlorid reduziert Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silber-Lösung schon in der Kälte, rasch bei 40—50°. Gibt bei Einw. von 1 Mol Hydrazin oder Hydroxylamin in salzsaurer Lösung bei Zimmertemperatur Pyrazin; bei Einw. von überschüssigem Hydroxylamin entsteht Glyoxim. Wird in salzsaurer Lösung durch Schwefelwasserstoff in 2.6-Dioxy-thiomorpholin (s. u.) übergeführt. Liefert beim Behandeln mit 1 Mol Semi-carbazid in verd. Salzsäure "Morpholylsemicarbazid" (s. u.). Die Umsetzung des Hydrochlorids mit ca. 3 Mol Phenylhydrazin in kalter essigsaurer Lösung führt zu Iminodiacetaldehyd-bis-phenylhydrazon. — C₄H₂O₂N+HCl. Mikroskopische Nadeln oder Tafeln. Schmilzt je nach der Schnelligkeit des Erhitzens bei 121—124° (Zers.). Fast unlöslich in Alkohol; löst sich bei 20° in 2 Thn. Wasser, in 4 Thn. 10°/ojtger Salzsäure und in 9—10 Thn. 20°/ojtger Salzsäure. Die wäßr. Lösung reagiert sauer. Zersetzt sich allmählich in kalter wäßriger oder warmer salzsaurer Lösung. — C₄H₂O₂N+HCl+AuCl₂. Braungelbe Prismen

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

oder Tafeln (aus rauchender Salzsäure). F: 130° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol. Löslich in 10—12 Tln. konz. Salzsäure. Wird durch Wasser oder warme Salzsäure zerlegt.

"Morpholylsemicarbazid"1) $C_5H_{10}O_8N_4$, vielleicht $O(\frac{CH}{CH})$ NH·CO·NH_a NH

B. Das Hydrochlorid entsteht aus āquimolekularen Mengen der Hydrochloride von 2.6-Dioxymorpholin und Semicarbazid in 20%/oiger Salzsäure; man zerlegt es mit Kaliumcarbonat-Lösung oder mit Silberoxyd (Wolff, Marburg, A. 363, 210). — Fast farblose, amorphe Masse (aus verd. Alkohol). Unlöslich in Äther, sehr schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Wasser mit stark alkal. Reaktion. — Gibt beim Kochen mit 20%/oiger Salzsäure Pyrazin und Harnstoff. — C₅H₁₀O₂N₄ + HCl + 2H₂O. Krystalle (aus verd. Salzsäure). Färbt sich oberhalb 175%; zersetzt sich bei 187—190%. Löslich in ca. 4 Tln. Wasser. — C₅H₁₀O₂N₄ + HNO₃ + 2H₂O. Bräunliche Krystalle (aus Wasser). F: 178% (Zers.; im auf 170% vorgewärmten Bad). Löslich in ca. 15 Tln. kaltem Wasser. Reduziert ammoniakalische Silber-Lösung in der Kälte, Fehlungsche Lösung bei gelindem Erwärmen. — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Prismen. F: 168—169% (Zers.). — Pikrat C₅H₁₀O₂N₄ + C₆H₂O₇N₃ + 2H₂O. Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus Wasser). F: 153—154% (Zers.). Fast unlöslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Wird bei längerem Kochen mit Wasser zersetzt.

2.6-Dioxy-thiomorpholin $C_4H_2O_2NS = S < \frac{CH(0H) \cdot CH_2}{CH(0H) \cdot CH_2} > NH$. B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von 2.6-Dioxy-morpholin-hydrochlorid in verd. Salzsäure erhält man das Hydrochlorid (Wolff, Marburg, A. 363, 206). — $C_4H_2O_2NS + HCl + H_2O$. Prismen (aus verd. Salzsäure). Schmilzt wasserfrei bei 113—114 6 (Zers.). Fast unlöslich in Alkohol; löst sich bei 20 $^\circ$ in 8 Tln. 5° /ojger Salzsäure und in ca. 20 Tln. 20 $^\circ$ /ojger Salzsäure. Ist in festem Zustand und in salzsaurer Lösung ziemlich beständig. Gibt in wäßr. Lösung bei gelindem Erwärmen sowie beim Behandeln mit Schwermetallsalzen 2.6-Dioxy-morpholin bezw. dessen Salze zurück.

2. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-1} O_3 N$.

$$2 \cdot 0 \text{ xy-5-oxymethyl-} \Delta^2 \cdot 0 \text{ xazolin } C_4H_7O_8N = \frac{H_2C-N}{HO \cdot CH_2 \cdot H\dot{C} \cdot O \cdot \dot{C} \cdot OH}.$$

2-Mercapto-5-oxymethyl- Δ^a -oxazolin $C_4H_7O_2NS = \frac{H_2C-N}{HO \cdot CH_2 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot SH}$ ist desmotrop mit 2-Thion-5-oxymethyl-oxazolidin, Syst. No. 4300.

3. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-7} O_8 N$.

3.4-Dioxy-isobenzaldoxim, Protocatechuisoaldoxim C7H7O3N, Formel I.

N-Phenyl-vanillinisoxim $C_{14}H_{18}O_8N$, Formel II bezw. III 8). Be gemeinsamer elektrolytischer Reduktion von Vanillin und Nitrobenzol in eisessig-schwefelsaurer Lösung

I.
$$\overrightarrow{HO} \stackrel{\longleftarrow}{\bigodot} \overrightarrow{N} \overrightarrow{HC} \stackrel{\bigcirc}{\bigcirc} \overrightarrow{NH}$$
 II. $\overrightarrow{HO} \stackrel{\longleftarrow}{\bigodot} \overrightarrow{O} \overrightarrow{N} \cdot \overrightarrow{C_6H_5}$ III. $\overrightarrow{HO} \stackrel{\longleftarrow}{\bigodot} \cdot \overrightarrow{CH} : \overrightarrow{N} (:O) \cdot \overrightarrow{C_6H_5}$

unterhalb 30° (Bayer & Co., D. R. P. 96564; C. 1898 II, 80; Frdl. 5, 59). Beim Schmelzen äquimolekularer Mengen Vanillin und β -Phenyl-hydroxylamin (Plancher, Piccinini, R. A. L. [5] 14 II, 40). — Gelbe Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 207—208° (B. & Co.; Pl., Pl.). — Wird beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure in Vanillin und 4-Amino-phenol gespalten (B. & Co.).

N-Aminoformyl-vanillinisoxim, Vanillinisoxim-N-carbonsäureamid, "Vanillincarbamidoxim" $C_2H_{10}O_4N_2 = (HO)(CH_3 \cdot O)C_6H_3 \cdot HC_{\bigcirc \bigcirc}N \cdot CO \cdot NH_2$ bezw. $(HO)(CH_2 \cdot O)$ $C_6H_3 \cdot CH:N(:O) \cdot CO \cdot NH_2^2)$. B. Aus Vanillin und einer Lösung von Isohydroxylharnstoff (Bd. III, S. 96) in Gegenwart einer geringen Menge Salpetersäure (Conductió, A. ch. [8] 13, 56). — Prismen (aus Alkohol). F: 133—134° (Zers.). Dichte und Brechungsindices von Lösungen in Eisessig: C., A. ch. [8] 13, 93.

¹⁾ Dieser Name ist auch schon für 4-Ureido-morpholin (S. 9) in Gebrauch.

²⁾ Zur Konstitution vgl. S. 1.

4. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-9} O_3 N$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_8H_7O_8N_c$

1. 4.6 - Dioxy - 2 - methyl - benzoxazol CaH, OaN, s. nebenstehende Formel.

HO

sther beim Kochen des Kaliumsalzes von 3.5-Diäthoxy-benzochinon-(1.2)-oxim-(2) mit Athyljodid und Alkohol (Moldauer, M. 17, 471; Weidel, Pollar, M. 18, 353, 369). — Tafeln (aus Ligroin). Triklin pinakoidal (v. Lang, Z. Kr. 40, 629; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 623). F: 60° (M.), 58—59° (unkorr.) (W., P.). Kp₁₆: 176,5° (W., P.). Ist mit Wasserdampf flichtig (M.). Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in den üblichen organischen (M.) — Gibt beim Erwärmen mit Natriumsmalgam in verd Allechal ? Acat Lösungsmitteln (M.). - Gibt beim Erwärmen mit Natriumamalgam in verd. Alkohol 2-Acetamino-phloroglucin-1.5-diäthyläther, beim Kochen mit Zinn oder Zinnchlorür und verd. amno-pniorogucin-1.0-diatnyiatner, beim kocnen mit zinn oder zinneniorur und verd. Salzsäure 2-Amino-phloroglucin-1.5-diathyläther (W., P., M. 18, 372, 374). Bei Einw. von Phosphorpentachlorid in Phosphoroxychlorid entsteht eine Verbindung $C_{12}H_{16}O_4NCl$ (s. u.) (W., P.). Wird durch Alkalilaugen nicht verändert (M.). — $C_{12}H_{15}O_3N + HCl$. Nadeln. F: 72° bis 78° (Zers.) (M.). Wird durch Wasser zerlegt. — $2C_{12}H_{15}O_3N + 2HCl + PtCl_4$. Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Wird durch Wasser zerlegt (M.).

Verbindung C₁₈H₁₆O₄NCl. B. Bei Einw. von Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf 4.6-Diathoxy-2-methyl-benzoxazol (Weidel, Pollak, M. 18, 377). — Nadeln (aus Ather). F: 82—85° (unkorr.) Kp_{17.8}: 201—202° (unkorr.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Ather und Benzol. Löslich in konz. Salzsäure, unlöslich in Alkalilaugen. - Spaltet beim Erhitzen mit Zinn und Salzsäure Essigsäure ab.

2. 4.6-Dioxy-7-methyl-benzoxazol C.H.O.N., s. nebenstehende Formel.

HO

4.6 - Dimethoxy - 7 - methyl - benzoxazol $C_{10}H_{11}O_3N =$ $(CH_a \cdot O)_a(CH_a)C_aH < \stackrel{N}{O} > CH$. B. Beim Kochen von 4.6-Dimethoxy-

3-methyl-benzochinon-(1.2)-oxim-(1) mit Methyljodid und Natriummethylat-Lösung (Pollak, Solomonica, M. 22, 1009). — Gelbliche Blätter (aus verd. Alkohol). F: 72—74° (unkorr.). Sehr leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln.

2. 4.6 - Dioxy - 5.7 - dimethyi - benzoxazol C₂H₀O₂N, s. nebenstehende Formel.

HO CHs 6 - Oxy - 4 - methoxy - 5.7 - dimethyl - benzoxazol $\mathrm{C_{10}H_{11}O_{3}N} =$

(HO)(CH₃·O)(CH₃)₃C₆<N>CH. B. Beim Erwärmen des Natriumsalzes von 3-Oxy-5-methoxy-m-xylochinon-oxim-(4) mit Methyljodid in Alkohol, neben dem entsprechenden Oximmethyläther (Bosse, M. 21, 1032). — Tafeln (aus Methanol). F: 189,50 (unkorr.).

5. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-11} O_3 N$.

3 - Methyl-5-[2.4-dioxy-phenyl]-isoxazol $\mathrm{C_{10}H_{0}O_{3}N}$ =

3 - Methyl - **5 - [2.4 -** diäthoxy - phenyl] - isoxazol $C_{14}H_{17}O_3N=$

HC—C·CH₃
B. Beim Kochen von 2.4-Diäthoxy-benzoylaceton mit salz- $(C_2H_5\cdot O)_2C_2H_3\cdot C\cdot O\cdot N$ saurem Hydroxylamin in verd. Alkohol (Bülow, Sautermeister, B. 87, 356). — Nadeln (aus Alkohol). F: 126,5°. Fast unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Ligroin, leichter in Ather, leicht in Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig.

6. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-15}O_3N$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_{12}H_{\bullet}O_{8}N$.

- 1. 2.3 Dioxy phenoxazin C₁₂H₀O₂N, s. nebenstehende formel.
- OH OH
- 3-Oxy-phenoxason-(2) bezw. 2.3-Dioxo-dihydrophenoxasin, Phenoxasin-chinon-(2.3) C₁₂H₂O₂N, Formel I bezw. II. B. Aus salzsaurem 2-Amino-phenol bei der Oxydation mit Kaliumferricyanid in verd. Salzsaure bei Zimmertemperatur oder I. OH II. NH :0 besser mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung

auf dem Wasserbad unter Ausschluß von

Luft (Diefolder, B. 35, 2817). Bei der Kondensation von 2-Amino-phenol mit 2.5-Dioxychinon bei Wasserbadtemperatur (D.). Beim Kochen von 3-Amino-phenoxazon-(2) (s. bei der Leukoverbindung, Syst. No. 4382) mit 50°/, iger Essigsäure (D.). — Krystalle (aus Eisessig), braune, bläulich schimmernde Nadeln (aus Xylol). Wird bei 240—250° schwarz, schäumt bei 278° auf. Sublimiert beim Erhitzen zum Teil. Sehr schwer löslich in den tiblichen organischen Lösungsmitteln mit gelber Farbe, löst sich in der Siedehitze in ca. 100 Tln. Xylol oder Eisessig. — Wird durch warme Natronlauge in 2-Amino-phenol und 2.5-Dioxy-chinon gespalten. Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat entsteht ein O-Acetylderivat (s. u.) Bei der Kondensation mit o. Phenylendiamin

derivat (s. u.). Bei der Kondensation mit o-Phenylendiamin erhält man "Triphenazinoxazin" (s. nebenstehende Formel; R = H), mit 2-Amino-diphenylamin dessen N-Phenyl-Derivat

Die alkoh. Lösung wird durch Eisenchlorid violettrot gefärbt,

ONN

(s. nebenstehende Formel; $R=C_6H_5$). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelrot und wird beim Verdünnen mit Wasser rotgelb; die rotgelbe Lösung wird auf Zusatz einer kleinen Menge Zinnehlorür intensiv blau, auf Zusatz einer größeren Menge farblos.

- O-Acetylderivat $C_{14}H_{\bullet}O_{4}N=C_{12}H_{\bullet}O_{2}N(O\cdot CO\cdot CH_{3})$. B. Beim Erhitzen der vorangehenden Verbindung mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (DIEPOLDER, B. 35, 2820). Orangegelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 225—226°.
- 10-Äthyl-2.3-diacetoxy-phenoxasin $C_{16}H_{17}O_5N=C_6H_4$ $O(C_2H_5)$ $C_6H_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$.

 B. Beim Behandeln von 10-Äthyl-2.3-dioxo-2.3-dihydro-phenoxazin (Syst. No. 4298) mit Zinkstaub und Essigsäureanhydrid (Diepolder, B. 31, 497). Nadeln (aus Ligroin). F: 110°. Schwer löslich in Wasser und Ligroin elicht löslich in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln. Die blaue Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen grünlichblau, beim Aufbewahren hellgrün und schließlich bräunlichgelb. Beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure entsteht eine blaue Lösung, aus welcher sich blaue unbeständige Kryställchen abscheiden.
- 1-Chlor-3-oxy-phenoxazon (2) C₁₂H_eO₃NCl, s. nebenstehende Formel bezw. desmotrope Formen. B. Beim Kochen von salzsaurem 2-Amino-phenol mit 3-Chlor-2.5-dioxy-chinon in wäßr. Lösung (Kehrmann, Messinger, B. 26, 2376). Gelbbraune Nadeln (aus Alkohol). Cl F: 235° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol, Eisessig und Benzol. Leicht löslich in verd. Alkaliaugen und Alkalicarbonat-Lösungen mit rotgelber Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist braunrot.
- O-Acetylderivat $C_{12}H_2O_4NCl=C_{12}H_3O_3NCl(O\cdot CO\cdot CH_2)$. B. Beim Kochen der vorangehenden Verbindung mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Kehrmann, Messinger, B. 26, 2376). Braunrote, grünschimmernde Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: gegen 200° (Zers.).
- 2. 2.7-Dioxy-phenoxazin, Hydroresorufin C₁₂H₀O₂N, s. nebenstehende Formel. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Nietzer, Dietzer, Mäckler, B. 22, 3035. B. Das Hydrochlorid entsteht aus Resorufin oder Resazurin (S. 128) bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Weselsky, A. 162, 279; vgl. Beunner, Krämer, B. 17, 1859) bezw. Zinnchlorür-Lösung (N., D., M., B. 22, 3031) sowie bei der Reduktion von Resazurin mit Ferrochlorid und rauchender Salzsäure (W., Benedikt, M. 5, 609). Hydrochlorid. Fast farblose Nadeln oder Blättchen, die an der Luft schnell grün werden. Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in siedendem Wasser, löslich in Alkohol und Äther (W.). Geht beim Erwärmen im Luftstrom, schnell beim Behandeln mit Oxydationsmitteln in Resorufin über (W.; N., D., M.). Bei der Destillation mit Zinkstaub entstehen größere Mengen Diphenylamin (N., D., M.). Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat erhält man O.O.N-Triacetyl-

hydroresorufin (S. 129) (N., D., M.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit indigoblauer Farbe, die beim Erwärmen in Carminrot übergeht (W.).

7 - Oxy - phenoxason - (2), Resorufin (,,Diazoresorufin")
C₁₈H₁O₂N, s. nebenstehende Formel. Zur Zusammensetzung und
Konstitution vgl. Nietzei, Dietze, Mickler, B. 22, 3028, 3035.

— B. In geringerer Menge neben Resazurin (s. u.) und anderen Produkten bei der Einweiten (s. u.) und anderen Produkten (s. u.) und anderen (s. u.) und anderen Produkten (s. u.) und anderen (s. u.

B. In geringerer Menge neben Resazurin (s. u.) und anderen Produkten bei der Einw. von roter rauchender Salpetersäure auf eine äther. Lösung von Resorcin (N., D., M., B. 22, 3022). Resorufin entsteht beim Erhitzen einer Lösung von Resorcin in konz. Schwefelsäure mit Nitrosylachwefelsäure auf 140° (Brunner, Krämer, B. 17, 1850). Neben 4-Aminophenol-sulfonsaure-(2) (Br., Kr., B. 17, 1867) beim Erhitzen eines Gemisches von Resorcin und der halben Gewichtsmenge Nitrobenzol mit konz. Schwefelsaure auf 170° (Br., B. 15, 174; Br., Kr., B. 17, 1850; vgl. N., D., M., B. 22, 3027). Zu Resorufin kondensieren sich ferner unter der Einw. von konz. Schwefelsaure Chinonoxim (p-Nitroso-phenol) und Resorcin sowie 2-Oxy-benzochinon-(1.4)-oxim-(1) (4-Nitroso-resorcin) und Phenol (N., D., M., B. 22, 3035) oder Resorcin (Fèvee, Bl. [2] 39, 593; vgl. N., B. 24, 3367). Resorufin erhält man beim Erwärmen von Resorcin mit 4-Amino-phenol oder von 4-Amino-resorcin mit Phenol in konz. Schwefelsäure bei Gegenwart von Braunstein auf dem Wasserbad (N., D., M., B. 22, 3035). Entsteht auch in geringer Menge bei der Oxydation von salzsaurem 4-Aminoresorcin mit Kaliumferricyanid (Weselsky, Benedikt, M. 5, 609). Resorufin bildet sich aus Resazurin (s. u.) beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 210° oder mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100° (WE., A. 162, 278) sowie bei der Reduktion mit Zinkstaub oder Natriumdisulfit NaHSO, in ammoniakalischer Lösung oder mit Ferrochlorid und rauchender Salzsäure und nachfolgenden Oxydation (WE., BE., M. 5, 608; vgl. N., D., M., B. 22, 3027).

Braune Nadeln (aus Anilin oder konz. Salzsäure), granatrote Prismen (aus Salzsäure, D: 1,13). Unlöslich in Wasser und Äther, sehr schwer löslich in Alkohol (Brunner, Krämer, B. 17, 1851; vgl. Weselsky, A. 162, 278). Sehr leicht löslich in Alkalien mit carminroter Farbe und intensiv zinnoberroter Fluorescenz (We.; Br., Kr.). Fluorescenz- und Absorptionsspektrum: Wick, C. 1907 II, 1633, 1634. — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure bezw. Zinnchlorür Hydroresorufin (S. 127) (We., A. 162, 279; Brunner, Krämer, B. 17, 1859; Nietzei, Dietze, Mäckler, B. 22, 3031). Liefert beim Behandeln mit Brom in alkal. Lösung Tetrabromresorufin (S. 130) (Bindschedler & Busch, D. R. P. 14622; Frdl. 1, 563; Weselsky, Benedikt, M. 5, 612; Brunner, Krämer, B. 17, 1863; Nietzei, Dietze, Mäckler, B. 22, 3030). Beim Erhitzen mit konz. Salpetersäure erhält man Trinitroresorufin (?) (We., A. 163, 283; Br., Kr., B. 17, 1866). Verhalten beim Kochen mit verd. Kalilauge: We., Be., M. 5, 610. Das Silbersalz liefert beim Erhitzen mit Äthyljodid und Alkohol Resorufinathyläther (S. 129) (N., D., M., B. 23, 3028). Beim Kochen von Resorufin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat entsteht O-Acetyl-resorufin (S. 129) (We., Br., M. 5, 611; N., D., M., B. 23, 3029). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe (Br., Kr.; vgl. We., A. 163, 278). — Kaliumsalz. Braune Blättchen. Äußerst leicht löslich in Wasser (N., D., M.).

Verbindung von Resorufin und Hydroresorufin C₁₂H₂O₂N+C₁₂H₂O₃N(?). B. Das Hydrochlorid entsteht aus Resorufin und Hydroresorufin in stark salzsaurer Lösung (Nietzki, Dietze, Mäckler, B. 22, 3033). Bei der Oxydstion von salzsaurem Hydroresorufin an der Luft (N., D., M.). Bei der partiellen Reduktion von Resazurin oder Resorufin mit Zink und Salzsäure (Brunner, Krämer, B. 17, 1862; N., D., M.) oder beim Behandeln von Resorufin mit Ammoniumsulfid-Lösung (Br., Kr.). — Hydrochlorid. Kupferglänzende, dunkelblaue Nadeln (aus wäßrig-alkoholischer Salzsäure). Löslich in Alkohol mit grünblauer Farbe (N., D., M.). Verliert den Chlorwasserstoff beim Erhitzen auf 100° (Br., Kr.) oder beim Behandeln mit Wasser (N., D., M.) und oxydiert sich dann schnell zu Resorufin.

7-Oxy-phenoxason-(2)-10-oxyd, Resasurin (Resazoin, Diazoresoroin", "Azoresoroin") C₁₂H₇O₂N, s. nebenstehende Formel. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Nietzki, Dietzk, Mickler, B. 22, 3022, 3033; N., B. 24, 3368. — B. Als Hauptprodukt bei Einw. von salpetrige Säure enthaltender oder besser von roter rauchender Salpetersäure auf eine Lösung von Resoroin in Äther unter Kühlung (Weselsky, A. 162, 274; We., Benedikt, M. 1, 887; 2, 369 Anm. 3; 5, 606; Brunner, Krämer, B. 17, 1847; N., D., M., B. 22, 3021); Trennung von gleichzeitig entstehendem Resorufin durch Überührung in die Natriumsalze mittels Soda-Lösung, in welcher Resazurin-Natrium schwer löslich ist (N., D., M.). Neben Resorufin bei der Kondensation von Resoroin und 4-Nitroso-resorcin in schwefelsaurer Lösung bei Gegenwart von Braunstein unter Kühlung (N., B. 24, 3367).

Grünschillernde Prismen (aus Eisessig oder Essigester). Zersetzt sich beim Schmelzen (Weselber, A. 162, 276; Nietzer, Dietze, Mickler, B. 22, 3022); ein kleiner Teil sublimiert in braunroten Krystallen (We.). Schwer löslich in Alkohol und Eisessig (We.), unlöslich in Äther und Wasser (Brunner, Krämer, B. 17, 1848). Löslich in Alkalilaugen, Alkalicarbonat-

Lösungen und Ammoniak (WE.). Die Lösungsfarbe in Alkalilaugen ist in dünner Schicht rein blau; bei Gegenwart von Alkohol tritt intensiv ziegelrote Fluorescenz auf (N., D., M.). Resazurin liefert einsäurige Salze mit Alkalien sowie krystallisierte, leicht hydrolysierbare Salze mit konz. Mineralsäuren (We., Benedikt, M. 1, 889; 5, 607; N., D., M., B. 22, 3023). - Verhalten beim Kochen mit alkal. Wasserstoffperoxyd-Lösung: Ehrlich, M. 8, 427. Resazurin wird beim Behandeln mit Zinkstaub oder NaHSO3 in Resorufin (WE., BE., M. 5, 608; N., D., M., B. 22, 3027), durch Zinn und Salzsäure bezw. Zinnehlorür in Hydroresorufin übergeführt (Wz., A. 162, 279; Wz., Bz., M. 5, 609; N., D., M., B. 22, 3031). Umwandlung in Resorufin erfolgt auch beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100° oder mit konz. Schwefelsäure auf 2106 (WE., A. 162, 278). Gibt mit Brom in alkal. Lösung Tetrabromresazurin (WE., BE., M. 5, 613; N., D., M., B. 22, 3025; vgl. Br., Kr., B. 17, 1862). Liefert beim Erhitzen mit konz. Salpetersaure Trinitroresazurin (Wr., A. 162, 281; vgl. Br., Kr., B. 17, 1864). Das Silbersalz gibt beim Kochen mit Athyljodid und Alkohol Resazurinäthyläther (N., D., M., B. 22, 3023). Verhalten gegen alkoh. Salzsäure bei 100°: WE., BE., M. 1, 889; N., M., B. 23, 719. Die Einw. von Essigsaureanhydrid und Natriumacetat auf Resazurin führt bei Wasserbad-Temperatur zu O-Acetyl-resazurin (N., D., M., B. 22, 3024), bei längerem Kochen zu O-Acetyl-resorufin (Wr., Br., M. 5, 611; N., D., M., B. 22, 3029). Beim Erhitzen mit Acetylchlorid im Rohr auf 100° erhält man ein chlorhaltiges Acetylderivat (gelbe Blättchen aus Eisessig; löslich in Alkalien mit blauer Farbe) (W. A. 162, 288; Br., Kr., B. 17, 1854; N., D., M., B. 22, 3025). — Resazurin löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe (N., D., M., B. 22, 3023). — Hydrochlorid. Krystalle (N., D., M.). — Nitrat. Goldgrüne Krystalle (aus konz. Salpetersäure). Wird durch siedendes Wasser zerlegt (WE., BE., M. 1, 889). — NaC₁₂H_eO₄N. Grünglänzende Nadeln (aus Soda-Lösung). Ziemlich leicht löslich in Wasser; schwer löslich in Soda- und Natriumchlorid-Lösung (N., D., M., B. 22, 3022). — $Ba(C_{12}H_4O_4N)_2$. Braunschillernde Nadeln. Schwer löslich (N., D., M., B. 22, 3023).

7 - Äthoxy - phenoxason - (2), Resorufinäthyläther $C_{14}H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Neben Resazurinäthyläther (?) und anderen Produkten bei Einw. von salpetrigsäurehaltiger Salpetersäure auf eine äther. Lösung von Resorcinmonoäthyläther bei 0° (Weselsky, Benedikt, M. 1, 892; Nietzki, Mäckler, B. 23, 719). Aus dem Silbersalz des Resorufins beim Erhitzen mit Äthyljodid und Alkohol (N., Dietze, M., B. 22, 3028). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 228° (W., B.), 225° (N., D., M.). Sublimiert unzersetzt (W., B.). Löslich in Äther, ziemlich leicht löslich in Alkohol (W., B.). Unlöslich in Kalilauge (W., B.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blauviolett (W., B.).

7-Āthoxy-phenoxason-(2)-10-oxyd, Resasurināthyläther C₁₄H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem C₂H₅·O. :0 Silbersalz des Resazurins beim Kochen mit Äthyljodid und C₂H₅·O. del C₂H₅·O. :0 Alkohol (NIETZEI, DIETZEI, MÄCKLEB, B. 22, 3023). — Dunkelrote Nadeln (aus Alkohol). F: 215°. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit fuchsinroter Farbe (N., M., B. 23, 719).

Mit Resazurinäthyläther ist vermutlich der ätherunlösliche Farbstoff identisch, der von Weselsky, Benedikt (M. 1, 893) neben Resorufinäthyläther und anderen Produkten bei der Einw. von salpetrigsäurehaltiger Salpetersäure auf eine äther. Lösung von Resorcinmonoäthyläther erhalten wurde (Nietzki, Mäckler, B. 23, 719). — Bordeauxrote Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 230°; sublimiert oberhalb des Schmelzpunkts in orangegelben Nadeln (W., B.). Unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in Alkohol; unlöslich in verd. Kalilauge. Löslich in konz. Schwefelsäure mit purpurroter Farbe (W., B.).

7 - Acetoxy - phenoxason - (2), O - Acetyl - resorufin

C₁₄H₂O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von
Resorufin oder bei längerem Kochen von Resazurin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Wessilky, Benedikt, M. 5, 611; Nietzki, Dietze,
Mäckler, B. 22, 3024, 3029). — Orangefarbene Schuppen oder Nadeln (aus Alkohol oder
Benzol). F: 223° (N., D., M.). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt (W., B.).
Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol (W., B.). — Beim Erhitzen mit SodaLösung entsteht Resorufin (N., D., M.).

7 - Acetoxy - phenoxason - (2) - 10 - oxyd, O-Acetyl-resasurin C₁₆H₂O₅N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Resszurin-Natrium mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (NIETZKI, DIETZE, MÄCKLER, B. 22, 3024). — Rubinrote Nadeln (aus Alkohol). F: 222°. — Wird durch warme Soda-Lösung zu Resszurin verseift,

10 - Acetyl - 2.7 - diacetoxy - phenoxasin, O.O.N - Triacetyl - hydroresorufin $C_{18}H_{18}O_{6}N = CH_{3} \cdot CO \cdot C \cdot C_{6}H_{2} \cdot \underbrace{N(CO \cdot CH_{2})}_{O} \cdot C_{6}H_{3} \cdot O \cdot CO \cdot CH_{2}$. B. Beim Kochen von

salzsaurem Hydroresorufin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Nietzki, Dietze, Mickler, B. 22, 3031). — Farblose Nadeln (aus Eisessig). F: 216°. Sehr leicht löslich in heißem Eisessig, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Wasser.

1.3.6.8 - Tetrabrom - 7 - oxy - phenoxason - (2), Tetrabrom - resorufin, "fluorescierendes Resorcinblau" $C_{18}H_{6}O_{2}NBr_{4}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei Einw. von 4 Mol Brom auf Resorufin in alkal. Lösung (Nietzki, Dietze, Mickler, B. 92, 3030; vgl. Br Br Bindschedler & Busch, D. R. P. 14622; Frdl. 1, 563; Weselsky, Benedikt, M. 5, 613; Brunner, Krämer, B. 17, 1863). Aus Tetrabromresazurin beim Erwärmen mit Schwefelsäure oder beim Behandeln mit Reduktionsmitteln (W., Be.; N., D., M., B. 92, 3025). — Braune Nadeln (aus Toluol). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol (W., Be.). — Über die Eigenschaften als Farbstoff vgl. Schultz, Tab. [7. Aufl.], No. 1024. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe (W., Be.). — Na $C_{12}H_{2}O_{3}NBr_{4} + 2H_{2}O$. Grünglänzende Nadeln (N., D., M.). Sehr schwer löslich in Wasser und absol. Alkohol mit blauer Farbe und roter Fluorescenz (W., Be.).

1.3.6.8 - Tetrabrom - 7 - oxy - phenoxason - (2) - 10 - oxyd,
Tetrabromresasurin C₁₂H₁O₄NBr₄, s. nebenstehende Formel.

B. Bei Einw. von 4 Mol Brom auf Resazurin in alkal. Lösung
(NIETZEI, DIETZE, MÄCKLER, B. 22, 3025; vgl. BBUNNER, KRÄMER,

B. 17, 1862; WESELSKY, BENEDIKT, M. 5, 613). — Wird durch warme Schwefelsäure oder Re-

duktionsmittel in Tetrabromresorufin übergeführt (W., BE.; N., D., M.). — NaC₁₈H₂O₄NBr₄ + 2H₂O. Grünglänzende Nadeln (aus verd. Alkohol). Die Lösung in Alkohol bezw. konz. Schwefelsäure ist blau und fluoresciert nicht (W., BE.; N., D., M.). — KC₁₈H₂O₄NBr₄. Grüne Nadeln (aus verd. Alkohol) (W., BE.; N., D., M.).

Trinitroresorufin (?) $C_{12}H_4O_9N_4=C_{18}H_4O_9N(NO_4)_8$ (?). B. Beim Erhitzen von Resorufin mit konz. Salpetersäure (Weselery, A. 162, 283; vgl. Brunner, Krämer, B. 17, 1865). — Grünglänzende, rote Nadeln. Löslich in Wasser, Alkohol und Äther mit purpurroter Farbe (W.; Br., Kr.).

Trinitroresasurin C₁₂H₄O₁₀N₄ = C₁₂H₄O₂N(NO₂)₃. B. Beim Erhitzen von Resazurin mit konz. Salpetersäure (Weselsky, A. 162, 281; Beunner, Krämer, B. 17, 1865). — Grünglänzende, rote Nadeln (aus konz. Salpetersäure). Löslich in Wasser, Alkohol und Äther mit indigblauer Farbe (B., K.). Wird durch Alkalien sowie durch Alkohol zersetzt (B., K.). — Verhalten bei der Reduktion: W.

2.7 - Dioxy - phenthiasin, Leukothionol, "Dioxythiodiphenylamin" C₁₂H₂O₂NS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von Thionol (s. u.), z. B. mit Zinkstaub in ammoniakalischer Lösung (Bernthern, A. 230, 192). — Nadeln (aus Äther). Sehr schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol und Äther; ziemlich leicht löslich in verd. Säuren (B.). — Wird durch Luft, augenblicklich durch Eisenchlorid, zu Thionol oxydiert (B.). Überführung in einen schwarzen Baumwollfarbstoff durch Erhitzen mit Schwefel und Ammoniak auf ca. 170°: Dtsch. Vidal-Farbst.-Akt.-Ges., D. R. P. 111385; C. 1900 II, 547; Frdl. 5, 441.

7-Oxy-phenthiason-(2), Thionol C₁₈H,O₂NS, s. nebenstehende Formel, und Salze [C₁₈H₄(OH)₂NS]Ac, 2.7-Dioxy-phenazthioniumsalze. B. Beim Erhitzen gleicher Teile 4-Amino-phenol und Hydrochinon mit Schwefel auf ca. 200° (VIDAL, D. R. P. 103301; Frdl. 5, 440; C. 1899 II, 548; vgl. a. C. 1897 II, 747). Bei 25-stdg. Erhitzen von 50 g Thiodiphenylamin (Phenthiazin. S. 63) mit 1000 g konz. Schwefelsäure + 200 g Wasser auf 150—160° (Bernthsen, A. 230, 188). In geringer Menge aus Thionin (Syst. No. 4367) beim Erhitzen mit Schwefelsäure auf 150—180° oder beim Kochen mit Alkalilauge (B., A. 280, 197) sowie aus N.N-Dimethylthionin (Syst. No. 4367) (Schaposchnikow, C. 1900 II, 342) oder Methylenblau (Syst. No. 4367) (B., A. 230, 196) beim Kochen mit Natronlauge. — Braunroter Niederschlag, der in trocknem Zustand beim Reiben grünen Metallglanz annimmt; Krystalle (aus Éisessig). Sehr schwer löslich in Wasser, Benzol und Chloroform mit roter, leichter in Anilin oder ge-schmolzenem Naphthalin mit rotbrauner, löslich in Alkohol mit purpurroter Farbe; löslich in Essigsaure und in verd. Mineralsauren mit violettroter bis roter Farbe (B., A. 280, 190). Löslich in Alkalilaugen, Alkalicarbonat-Lösungen und in Ammoniak mit violetter Farbe und braunroter Fluorescenz (B.). — Wird leicht zu Leukothionol (s. o.) reduziert (B.). Beim Erhitzen mit Acetanhydrid entsteht O.O.N-Triacetyl-leukothionol (S. 131) (B., A. 280, 192). -Färbt Seide und gebeizte Baumwolle violett (B.). — Die Lösung in konz. Salzsäure ist violett, die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau und wird beim Verdünnen violett, dann hellrot (B.). — Hydrochlorid. Wasserhaltige Krystalle. Gibt bei ca. 100° Wasser und Chlorwasserstoff ab (B., A. 280, 189). — $2C_{12}H_7O_2NS + H_2SO_4 = \{C_{12}H_6(OH)_2NS\}_2SO_4$. Grune Nadeln. Sehr schwer löslich in kalter Schwefelsäure (B.). — Ag₂C₁₂H₇O₃NS (bei 100°). Braun, amorph. Fast unlöslich in Wasser (B.). — BaC₁₂H₇O₃NS (bei 100°). Blättchen. Löslich in Wasser mit violetter Farbe (B.).

10-Acetyl-2.7-diacetoxy-phenthiasin, O.O.N-Triacetyl-leukothionol $C_{18}H_{16}O_{3}NS = CH_{3} \cdot CO \cdot CC_{8}H_{3} \cdot CC_{18}C_{18} \cdot CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{$

2. 2.3-Dio xy-1(oder 4)-methylphenoxazin
$$C_{13}H_{11}O_{5}N$$
, Formel I I. OH OH OH OH OH

3-Oxy-1(oder 4)-methyl-phenoxazon-(2) C₁₂H₂O₂N, Formel III oder IV. B. Beim Erhitzen von salzsaurem 2-Amino-phenol mit 3.6-Dioxy-toluchinon (Bd. VIII, S. 392) in

wäßr. Lösung (Kehrmann, Bürgin, B. 29, 2076). — Braunrote Prismen (aus Benzol). F: 215—216°. Löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig mit gelbroter Farbe. — Liefert beim Erhitzen mit salzsaurem 2-Amino-phenol und Benzoesäure Methyltriphendioxazin (Formel V; Syst. No. 4633). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist braunrot.

3. 2.7-Dioxy-4.5-dimethyl-phenoxazin C14H13O3N, Formel VI.

Verbindung $C_{16}H_7O_{10}N_5$. B. Beim Behandeln von Orcirufin mit heißer konzentrierter Salpetersäure (Weselsky, B. 7, 441). — Rote Prismen. Verpufft oberhalb 160°. Löslich in Wasser und Alkohol mit karmoisinroter Farbe, in Äther mit zinnoberroter Fluorescenz. Die wäßr. Lösung wird auf Zusatz von Ammoniak braun.

7-Äthoxy-4.5-dimethyl-phenoxazon-(2), Orcirufinäthyläther $C_{18}H_{16}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Silbersalz des Orcirufins beim Erwärmen mit Äthyljodid und Alkohol (Nietzki, Mäckler, B. 23, 721). — Gelbrote Nadeln (aus Alkohol). F: 269°.

7-Acetoxy-4.5-dimethyl-phenoxason-(2), O-Acetyl-orcirufin C₁₈H₁₈O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Orcirufin mit Essigsäureanhydrid (NIETZKI, MÄCK-CH₃·CO·O)

LER, B. 23, 721). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol oder CH₃·CO·O)

Benzol). — F: 204°.

4. Normorphin $C_{18}H_{17}O_8N = (HO)_2C_{18}H_{14}ONH$, s. Syst. No. 4784.

Morphin $C_{17}H_{19}O_3N=(HO)_5C_{18}H_{14}ON(CH_5)$ sowie dessen Isomere und Derivate (z. B. Kodein) s. Syst. No. 4784.

7. Dioxy-Verbindungen C_n H_{2n-17}O₃N.

- 1. Dioxy-Verbindungen C12H2O2N.
- 1. 6.7 Dioxy 2 phenyl benzoxazol C₁₃H₃O₅N, s. neben-HO. Octobra stehende Formel.
- 6.7 Bis bensoyloxy 2 phenyl bensoxasol $C_{ay}H_{1y}O_aN =$ $(C_0H_5\cdot CO\cdot O)_2C_0H_2 < O > C\cdot C_0H_2$. B. Beim Erhitzen von salzsaurem 4-Amino-pyrogallol (Bd. XIII, S. 825) mit Benzoylchlorid (EINHORN, COBLINER, PYRIFFER, B. 87, 118). -Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 1440.
- 2. $6-Oxy-2-[4-oxy-phenyl]-benzoxazol <math>C_{13}H_0O_3N$, s. nebenstehende Formel.
- 6 Athoxy 2 [4 athoxy phenyl] bensthiazol $C_{17}H_{17}O_{2}NS =$ $C_{\underline{a}}H_{\underline{b}}\cdot O\cdot C_{\underline{b}}H_{\underline{a}}<\frac{N}{S}>C\cdot C_{\underline{b}}H_{\underline{a}}\cdot O\cdot C_{\underline{a}}H_{\underline{b}}.\quad \textit{B.}\quad \text{Bei der Oxydation von } \underline{(4\text{-Athoxy-thiobenzoe-})}$ săure]-p-phenetidid (Bd. XIII, S. 494) mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (GATTERMANN, J. pr. [2] 59, 588). — Nadeln (aus Eisessig). F: 163°.
- 2. Dioxy-Verbindung $C_{16}H_{16}O_2N = (HO)_2C_{16}H_{12}ONH$. Thebain $C_{19}H_{21}O_3N = (CH_3 \cdot O)_3C_{18}H_{19}ON(CH_3)$ und seine Derivate s. Syst. No. 4786.

8. Dioxy-Verbindungen C_n H_{2n-19} O₈ N.

- 1. Dioxy-Verbindungen C₁₈H₁₁O₈N.
- 1. 3(oder 5)-Phenyl-5(oder 3)-[3.5-dioxy-phenyl]-isoxazol $C_{19}H_{11}O_{2}N =$ $\frac{HC - C \cdot C_0 H_5}{Oder} \frac{HC - C \cdot C_0 H_5(OH)_0}{C_0 H_5 \cdot C \cdot O \cdot N}.$ $(HO)_{\bullet}C_{\bullet}H_{\bullet}\cdot \ddot{C}\cdot O\cdot \ddot{N}$
- $3(\text{oder 5}) \text{Phenyl} 5(\text{oder 3}) [3.5 \text{dimethoxy} \text{phenyl}] \text{isoxazol} \qquad C_{17}H_{15}O_3N = \\ + HC C \cdot C_6H_5 \qquad HC C \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3 \qquad B. \text{ Beim Kochen von 3.5-Diagon} \\ O_{12}C_6H_3 \cdot \overset{\text{ii}}{\cup} \cdot O_1 \cdot \overset{\text{ii}}{N} \qquad C_6H_6 \cdot \overset{\text{ii}}{\cup} \cdot O_1 \cdot \overset{\text{ii}}{N} \qquad B.$ methoxy-\omega-benzoyl-acetophenon mit salzsaurem Hydroxylamin in verd. Alkohol (B\u00fclow, Riess, B. 35, 3904). Beim Erhitzen von 7-Oxy-2-phenyl-4-[3.5-dimethoxy-phenyl]-benzo-pyroxoniumchlorid (Bd. XVII, S. 207) mit salzsaurem Hydroxylamin und Alkohol im Rohr auf 160° (B., R., B. 36, 2301). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 83° (B., R., B. 36, 2301). Leicht l\u00f6slich in Eisessig und Benzol, unl\u00f6slich in Wasser; \u00ed\u00e4bilch in konz. Schwefels\u00e4ure mit gelber Farbe (B., R., B. 35, 3904).
 - lber Farbe (B., K., B. 60, 5002).

 2. 2.5-Bis-[4-oxy-phenyl]-oxazol $C_{18}H_{11}O_{4}N = \frac{HC-N}{HO \cdot C_{4}H_{4} \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_{4}H_{4} \cdot OH}$ HC-N
- $\textbf{2.5-Bis-[4-methoxy-phenyl]-oxasol} \ \textbf{C}_{17}\textbf{H}_{16}\textbf{O}_{3}\textbf{N} = \textbf{C}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{C} \textbf{H}_{6}$ B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine äther. Lösung von Anisaldehyd und Anisaldehydcyanhydrin (Minovici, B. 39, 2100; 33, 2208; McCombie, Parry, Soc. 95, 585).

 — Blättehen (aus verd. Alkohol), Prismen (aus Ligroin). F: 145° (M.; McC., P.). Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in warmem Ather, schwer in Benzol (M., B. 32, 2208). — Gibt mit Brom in Eisessig eine Verbindung [rote Nadeln; F: 155° (Zers.); ziemlich schwer löslich in Eisessig], die an der Luft allmählich, schnell bei Berührung mit Wasser oder Alkohol in das Monobromderivat $C_{17}H_{14}O_2NBr$ [Nadeln (aus Alkohol oder Äther); F: 115°] übergeht (M., B. 32, 2209). Bei Einw. von rauchender Salpetersäure erhält man ein Dinitroderivat $C_{17}H_{12}O_2N_2$ [Krystalle (aus Eisessig); F: 200°; unlöslich in allen Lösungsmitteln außer Eisessig] (M., B. 32, 2209). — $C_{17}H_{12}O_2N$ + HCl. F: 195° (Zers.) (M., B. 39, 2101; McC., P.).

3. 2 - Phenyl - 5 - [3.4 - dioxy - phenyl] - oxazol
$$C_{15}H_{11}O_5N = HC - N$$

(HO), CaH, COOCCCAH

2 - Phenyl - 5 - [8.4 - dimethoxy - phenyl] - oxazol $C_{17}H_{15}O_3N = HC - N$

CH₃·O)₂C₆H₃·C·O·C·C₆H₃.

B. Bei kurzem Erwärmen von ω-Benzamino-acetoveratron (CH₃·O)₂C₆H₃·C·O·C·C₆H₃.

(Bd. XIV, S. 255) mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Robinson, Soc. 95, 2172).

— Nadeln (aus Petroläther). F: 97°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol mit blauer Fluorescenz. — Hydrochlorid. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

2. 5-[3.4-Dioxy-phenyl]-2-benzyl-oxazol
$$\mathrm{C_{10}H_{13}O_{5}N}=\mathrm{HC--N}$$

 $(HO)_{\bullet}C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot \ddot{C} \cdot O \cdot \ddot{C} \cdot CH_{\bullet} \cdot C_{\bullet}H_{\bullet}$

5-[3.4 - Dimethoxy - phenyl] - 2 - benzyl - oxazol $C_{18}H_{17}O_8N = HC - N$

CH₃·O)₂C₆H₃·C·O·C·CH₄·C₆H₅. B. Beim Behandeln von ω-Phenacetamino-acetoveratron (CH₃·O)₂C₆H₃·C·O·C·CH₄·C₆H₅. (Bd. XIV, S. 255) mit konz. Schwefelsäure (Robinson, Soc. 95, 2173). — Nadeln (aus Petroläther). F: 86°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich leicht in warmem Petroläther.

9. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_3 N$.

2.7-Dioxy-3.4-benzo-phenoxazin C16H11O2N, Formel I.

7-Oxy-3.4-benzo-phenoxazon-(2) C₁₆H₂O₃N, Formel II, bezw. desmotrope Formen. B. Beim Kochen von 3.4-Benzo-phenoxazon-(7) mit konz. Salzsäure oder Jodwasserstoff-

säure (O. FISCHER, HEPP, B. 36, 1810). In geringer Menge neben 2-Amino-3.4-benzo-phenoxazon-(7) (Syst. No. 4382) beim Kochen von 3.4-Benzo-phenoxazon-(7) mit salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol (F., H., B. 36, 1813; KEHMANN, DE GOTTRAU, B. 38, 2575). — Braunrote Nadeln (aus 60% ger Essigsäure) oder Prismen (aus Pyridin + Essigsäure). Löslich in Alkalilaugen mit violetter Farbe und (namentlich bei Gegenwart von Alkohol) intensiv roter Fluorescenz (F., H.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist kornblumenblau (F., H.).

7-Methoxy-3.4-benzo-phenoxazon-(2) C₁₇H₁₁O₃N, Formel III. B. Beim Erhitzen von 3.4-Benzo-phenoxazon-(7) mit Methyljodid in Methanol unter Druck (O. FISCHER, HEPP, B. 36, 1811). — Rötlichbraune Nadeln (aus Pyridin). F: 270—271°. Sublimiert und destilliert unzersetzt. Sehr schwer löslich in Äther, leichter in heißem Alkohol und Benzol mit gelber Farbe, ziemlich leicht in Chloroform; die orangerote Lösung in Eisessig fluoresciert grünlich und wird auf Zusatz von Salzsäure rot. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau und wird beim Verdünnen mit Wasser violett, dann rot und schließlich gelbrot unter Abscheidung gelber Flocken.

10. Dioxy-Verbindungen C_nH_{2n-27}O₈N.

2.7-Dloxy-3.4; 5.6-dibenzo-phenoxazin C30H13O3N, Formel IV.

7-Oxy-3.4; 5.6-dibenzo-phenoxazon-(2) $C_{30}H_{11}O_3N$, Formel V. B. Beim Durchleiten von Luft durch eine wäßrige, Ammoniak oder besser Natriumacetat enthaltende Lösung

von salzsaurem 4-Amino-1.3-dioxy-naphthalin (Kehrmann, B. 28, 357). — Grünglänzende, dunkelrote Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol mit hell-

carminroter Farbe und feuerroter Fluorescenz. Die Lösung in Alkohol wird auf Zusatz von Ammoniak tiefblau mit purpurroter Fluorescenz. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelblau und fluoresciert rot; beim Erhitzen der Lösung entsteht eine Sulfonsäure. — Hydrochlorid. Grünglänzende, dunkelblaue Nadeln. Wird durch Wasser zerlegt. — Sulfat. Grünglänzende Nadeln. Wird beim Kochen mit Wasser zerlegt.

7-Acetoxy-8.4; 5.6-dibenzo-phenoxazon-(2) C₂₂H₁₃O₄N, Formel VI (S. 133). B. Bei kurzem Kochen der vorangehenden Verbindung mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Kehrmann, B. 28, 358). — Rote Nadeln (aus Toluol). F: ca. 200°. Die Lösungen sind gelbrot und fluorescieren gelb. — Wird durch konz. Schwefelsäure verseift.

C. Trioxy-Verbindungen.

Trioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-15} O_4 N$.

1. 4.7.8-Trioxy-[furano-2'.3':2.3-chinolin] 1) $C_{11}H_7O_4N$, o. R. s. nebenstehende Formel (R = H).

4.7.8-Trimethoxy-[furano-2'.3':2.3-chinolin] 1), Skimmianin $C_{14}H_{13}O_4N$, s. nebenstehende Formel (R = CH₃). Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Asahina, Inubuse, B. 63 [1930], 2052. — V. Findet sich in allen Teilen, besonders in den Blättern, von Skimmia japonica (Honda, Ar. Pth. 52, 83). — Gelbliche Säulen (aus Alkohol). F: 175,5° (H.). Sehr leicht löslich in Chloroform und Alkohol, ziemlich leicht in Methanol, schwer in Äther, Isoamylalkohol und Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Wasser und Petroläther (H.). Löslich in Mineralsäuren unter Bildung bitter schmeckender krystallisierter Salze, die durch Wasser und Alkohol zerlegt werden (H.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit bräunlichgelber Farbe, die auf Zusatz von etwas Kaliumchlorat in Rotbraun übergeht (H.). Gibt mit den üblichen Alkaloidreagenzien voluminöse Fällungen (H.). — $2C_{11}H_7O_4N + 2HCl + PtCl_4$. Plättchen. Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (H.).

2. Trioxy-Verbindung $C_{18}H_{17}O_4N = (HO)_3C_{16}H_{18}ONH$. Oxykodein $C_{18}H_{21}O_4N = (CH_3\cdot O)(HO)_2C_{16}H_{13}ON(CH_3)$, s. Syst. No. 4785.

D. Tetraoxy-Verbindungen.

3.5 - Bis - [3.4 - dioxy-styryl] - isoxazol $C_{19}H_{15}O_5N = HC - C \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_2(OH)_2$ (HO)₂C₆H₃·CH · CH · C·O·N

3.5 - Bis - [4 - oxy - 3 - methoxy - styryl] - isoxazol $C_{a1}H_{19}O_5N = HC$ — $C \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$

(CH_a·O)(HO)C₆H_a·CH:CH·C·O·N

Curcumin (Bd. VIII, S. 554) mit salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol (Ciamician, Silber, B. 30, 194; vgl. Milobedzka, v. Kostanecki, Lampe, B. 43 [1910], 2170; vgl. a. Jackson, Clarke, Am. 45 [1911], 58). — Nadeln (aus Alkohol). F: 173° (Cia., S.).

3.5 - Bis - [8 - methoxy - 4 - (carbāthoxy - oxy) - styryl] - isoxazol $C_{27}H_{27}O_{9}N = HC - C \cdot CH \cdot CH \cdot C_{6}H_{3}(O \cdot CH_{3}) \cdot O \cdot CO_{g} \cdot C_{2}H_{5}$. Beim $(C_{2}H_{5} \cdot O_{2}C \cdot O)(CH_{3} \cdot O)C_{6}H_{2} \cdot CH \cdot CH \cdot C \cdot O \cdot N$ Behandeln von Curcumin-O.O'-dicarbonsāure-diāthylester mit salzsaurem Hydroxylamin

(MILOBEDZKA, V. KOSTANECKI, LAMPE, B. 48 [1910], 2170). Bei Einw. von Chlorameisensäureäthylester auf die vorangehende Verbindung (M., v. K.., L.). — Blätter (aus Alkohol). F: 139—140°.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

III. Oxo-Verbindungen.

A. Monooxo-Verbindungen.

- 1. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-1} O_2 N$.
- 1. Anhydro-[oxymethyl-carbamidsäure] $C_2H_3O_2N = O < \frac{CH_2}{CO} > NH$.

N.N'- Diphenyl - S.N - methylen - isothioharnstoff $C_{14}H_{18}N_2S = S - CH_8 \longrightarrow N \cdot C_6H_5$. Be Einw. von Methylenjodid auf N.N'-Diphenyl-thioharnstoff (Foerster, B. 21, 1872). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 68°. Äußerst leicht löslich in Alkohol. — $2C_{14}H_{12}N_2S + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle.

Verbindung $C_6H_6NCl_2S_2=S < \frac{CCl_2}{CS} N \cdot C_6H_6$ (?). B. Beim Zufügen von 3 Mol Anilin zu einer siedenden Lösung von Dithiokohlensäure-S-trichlormethylesterchlorid (Bd. III, S. 215) in Benzol (RATHKE, B. 21, 2540). — Blättchen (aus Äther). F: 69,5°. Sehr leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, in Alkohol unter allmählicher Zersetzung. — Zerfällt bei der Destillation für sich oder im Wasserdampf-Strom in Phenylisocyanat und Thiophosgen; beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 100° treten anstatt letztgenannter Verbindung Kohlendioxyd, Schwefelwasserstoff und Chlorwasserstoff auf. Wird durch warme Kalilauge nur langsam angegriffen, durch alkoh. Kalilauge schnell zerstört unter Bildung geringer Mengen Xanthogenanilid (Bd. XII, S. 386).

2. 0×0 -Verbindungen $C_3H_5O_2N$.

1. 2-Oxo-oxazolidin, Oxazolidon - (2), Anhydro - [(β-oxy-āthyl)-carbamidsāure] C₃H₅O₃N = H₃C·O·Co . B. Aus bromwasserstoffsaurem β-Bromāthylamin beim Kochen mit Silbercarbonat in wāßr. Lösung (Gabriel, B. 21, 568) oder beim Erwärmen mit Natriumdicarbonat in wāßr. Lösung auf 40—60° (G., Eschenbach, B. 30, 2494; G., B. 38, 2410). Beim Umsetzen von salzsaurem β-Oxy-āthylamin mit Kaliumcyanat in konzentrierter wäßriger Lösung und Destillieren des Reaktionsprodukts (Knorr, Rössler, B. 36, 1281). Bei der Destillation von N-[β-Oxy-āthyl]-carbamidsäuremethylester (Bd. IV, S. 286) unter gewöhnlichem oder vermindertem Druck (Franchimont, Lublin, R. 21, 47). — Krystalle (aus Alkohol), Nadeln (aus Benzol). F: 90—91° (G., B. 21, 568), 91° (F., L.). Kp₃1: ca. 200° (K., R.). Leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion (G., B. 21, 568), leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und Benzol (F., L.). — Gibt beim Behandeln mit salpetriger Säure 3-Nitroso-oxazolidon-(2) (G., B. 38, 2410). Bei Einw. von wasserfreier Salpetersäure erhält man 3-Nitro-oxazolidon-(2) (F., L.). Bei Einw. von Anilin entsteht N-Phenyl-N.N'-āthylen-harnstoff (Bd. XXIV, S. 3) (G., E.).

Oxazolidon-(2)-imid bezw. 2-Amino-Δ²-oxazolin C₂H₄ON₃ = H₄C·O·C:NH

 $H_2C - N$ $H_3C \cdot O \cdot C \cdot NH_2$, O.N-Äthylen-isoharnstoff. B. Beim Eindampfen einer wäßr. Lösung von je 1 Mol β-Brom-āthylamin-hydrobromid und Kaliumcyanat (Gabriel, B. 22, 1150).

— Hydrobromid. Hygroskopische Krystalle. — $C_2H_2ON_2 + HCl + AuCl_3$. Orangefarbene Blätter (aus Wasser). — $2C_2H_2ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe, mikroskopische Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — Pikrat $C_3H_6ON_2 + C_6H_2O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 186° bis 188°.

Oxasolidon - (2) - anil bezw. 2 - Anilino - Δ^2 -oxasolin $C_9H_{10}ON_2=\frac{H_9C--NH}{H_2C\cdot O\cdot C:N\cdot C_9H_5}$

bezw. $\frac{H_2C-N}{H_1C\cdot O\cdot C\cdot NH\cdot C_6H_5}$, N-Phenyl-O.N'-äthylen-isoharnstoff. B. Aus N-[β -Chloräthyl]-N'-phenyl-harnstoff (Bd. XII, S. 348) (Gabriel, Stelzner, B. 28, 2937) oder N-[β -Brom-äthyl]-N'-phenyl-harnstoff (Menne, B. 33, 658) beim Kochen mit Wasser. — Nadeln (aus Alkohol). F: 119—120° (G., St.), 118—119° (M.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich leicht in siedendem Wasser mit alkal. Reaktion (G., St.). — Pikrat $C_9H_{10}ON_2 + C_6H_3O_7N_2$. F: 175° (bei raschem Erhitzen).

3-Phenyl-oxazolidon-(2) $C_9H_9O_2N = \frac{H_9C-N \cdot C_6H_5}{H_9C \cdot O \cdot CO}$. B. Bei Einw. von flüssigem

Phosgen auf β -Anilino-äthylalkohol (Otto, J. pr. [2] 44, 17). Beim Kochen von Carbanil-säure- $[\beta$ -chlor-äthylester] erst für sich, dann mit konz. Kalilauge (Nemirowsky, J. pr. [2] 31, 175). — Blättchen oder Tafeln (aus Alkohol). F: 124° (N.), 122° (O.). — Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 170° in $[\beta$ -Chlor-äthyl]-anilin und Kohlendioxyd.

 $\textbf{8-}\alpha\textbf{-Naphthyl-oxasolidon-(2)} \quad C_{13}H_{11}O_{3}N = \frac{H_{3}C - N \cdot C_{10}H_{7}}{H_{2}C \cdot O \cdot CO}. \quad B. \quad \text{Beim Behandeln}$

von α -Naphthyl-carbamidsäure-[β -chlor-äthylester] (Bd. XII, S. 1236) mit Kalilauge (1:2) (Orro, J. pr. [2] 44, 18). — Blättchen. F: 125°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther.

3- β -Naphthyl-oxagolidon-(2) $C_{13}H_{11}O_{3}N = \frac{H_{1}C-N \cdot C_{10}H_{7}}{H_{2}C \cdot O \cdot CO}$. B. Beim Behandeln

von β -Naphthyl-carbamidsäure-[β -chlor-äthylester] (Bd. XII, S. 1292) mit Kalilauge (1:2) (OTTO, $J.\ pr.$ [2] 44, 18). — Tafeln. F: 1896. Unlöslich in kaltem Alkohol und Äther, schwer löslich in heißem Alkohol.

8-Nitroso-oxazolidon-(2) $C_3H_4O_2N_2 = \frac{H_2C-N\cdot NO}{H_2C\cdot O\cdot CO}$. B. Aus Oxazolidon-(2) beim

Behandeln mit Kaliumnitrit und verd. Salzsäure bei 0° oder bei Einw. von Stickoxyden auf eine äther. Suspension (Gabriel, B. 38, 2410). — Nadeln (aus Essigester + Petroläther). F: 53°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Essigester und Benzol mit gelber Farbe, ziemlich leicht in Wasser, schwer in Petroläther. — Zersetzt sich oft explosionsartig. Entzündet sich bei Berührung mit konz. Kalilauge; beim Auflösen in verd. Alkalilaugen werden Acetylen und Stickstoff entwickelt.

3-Nitro-oxazolidon-(2) $C_3H_4O_4N_2=\frac{H_2C-N\cdot NO_3}{H_2C\cdot O\cdot CO}$. B. Beim Eindampfen von Oxazolidon-(2) mit wasserfreier Salpetersäure (Franchimont, Lublin, R. 21, 49). — Nadeln (aus Benzol). F: 1110. — Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Kohlendioxyd und β -Nitramino-

Oxazondon-(2) mit wasserriefer Salpetersaure (Franchimony, Lublin, R. 21, 49). — Nadein (aus Benzol). F: 111°. — Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Kohlendioxyd und β -Nitramino- äthylalkohol. Beim Sättigen einer Lösung in Benzol mit Ammoniak und Kochen des erhaltenen Niederschlags mit Alkohol erhält man N-Nitro-N-[β -oxy-äthyl]-harnstoff.

Thiasolidon-(2)-imid bezw. 2-Amino- \triangle^2 -thiasolin $C_3H_6N_3S=\frac{H_3C-NH}{H_2C\cdot S\cdot C:NH}$ bezw. H.C.—N

H₂C·S·C·NH₂, S.N-Äthylen-isothioharnstoff. B. Beim Eindampfen einer wäßr. Lösung von bromwasserstoffsaurem β-Brom-äthylamin und Kaliumrhodanid (Gabriel, B. 22, 1141). — Nadeln oder Schuppen (aus Benzol). F: 84—85° (G.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform und warmem Benzol (G.). Verhält sich bei der Titration gegen Methylorange wie eine einsäurige Base (G.). — Zerfällt bei der Destillation (G.). Das Hydrobromid gibt bei der Oxydation mit Bromwasser Taurocarbaminsäure (Bd. IV, S. 530) (G.). 3-Methyl-thiazolidon-(2)-imid wird beim Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) auf 200° zum Teil zerlegt unter Bildung von Schwefelwasserstoff und Kohlendioxyd (G.). Beim Einleiten von Stickoxyden in eine Suspension in Benzol erhält man 2-Phenyl-Δ³-thiazolin (S. 48) und ein Nitroderivat C₂H₂O₂N₂S [gelbliche Nadeln (aus Eisessig); F: 203—204° (Zers.)] (G., Leufold, B. 31, 2834). Beim Behandeln mit Methyljodid in Methanol entsteht das Hydrojodid des 3-Methyl-thiazolidon-(2)-imids (G., B. 22, 1146). — Salze: G., B. 22, 1141, 1142. — Hydrochlorid. Prismen (aus Alkohol). F: 198—199°. — C₂H₂N₂S + HBr. Nadeln (aus Alkohol). F: 172,5—173,5°. Leicht löslich in Wasser. — Chloroaurat. Orangegelbe Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich. — Pikrat. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser.

Thiasolidon - (2) - methylimid bezw. 2-Methylamino - \triangle^8 -thiasolin $C_4H_8N_2S = H_2C-NH$ bezw. H_2C-N N-Methyl-8.N'-äthylen-isothioharnstoff. $H_2C:S:C:N:CH_2$ Beim Behandeln von β -Brom-äthylamin in Benzol-Lösung mit Methylsenföl (Gabriel, B. 22, 1148). — Nadeln (aus Ligroin). F: 90°. Sehr leicht ioslich in Wasser, leicht in den tiblichen organischen Lösungsmitteln. Verhält sich bei der Titration gegen Methylorange wie eine einsäurige Base. — Oxydation mit Bromwasser: G. — Chloroaurat und Chloroplatinat. Nadeln (aus Wasser). — Pikrat. F: 224—226°.

This solid on - (2) - anil bezw. 2-Anilino - Δ^2 - this solin $C_9H_{10}N_2S = \frac{H_2C - NH}{H_2C \cdot S \cdot C : N \cdot C_6H_5}$

- bezw. $\frac{H_sC-N}{H_sC\cdot S\cdot C\cdot NH\cdot C_sH_s}$, N-Phenyl-S.N'-āthylen-isothioharnstoff. B. Beim Zufügen von Phenylsenföl zu einer Benzol-Lösung von β -Brom-āthylamin (Menne, B. 33, 659). Beim Erhitzen von N-Phenyl-N'.N'-āthylen-thioharnstoff (Bd. XX, S. 2) mit konz. Salzsāure im Rohr auf 100° (Gabriel, Stelzner, B. 28, 2936). Nadeln (aus verd. Alkohol), Sāulen (aus Benzol). F: 160° (G., St.), 159—160° (M.). Leicht löslich in Äther und heißem Benzol (M.) sowie in Alkohol, warmem Amylalkohol und Essigester, schwer in Wasser; leicht löslich in Säuren (G., St.). Die wäßr. Lösung reagiert alkalisch (M.). Liefert bei Einw. von Methyljodid das Hydrojodid des 2-Methylanilino- Δ -thiazolins (Syst. No. 4337) (M.). $C_0H_{10}N_2S$ + HCl + AuCl₂. Gelbes Pulver. F: 140—142° (M.). $2C_0H_{10}N_2S + 2$ HCl + PtCl₄. F: 199° bis 202° (M.). Pikrat $C_0H_{10}N_2S + C_0H_2O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 198—202° (M.).
- 3 Methyl thiazolidon (2) imid, N Methyl S.N äthylen isothioharnstoff $H_2C N \cdot CH_3$ $H_3C \cdot S \cdot C \cdot NH$ Non Methyljodid in Methanol bei gewöhnlicher Temperatur, schnell im Rohr bei 100° (Gabriel, B. 22, 1146). Das Hydrochlorid erhält man beim Eindampfen einer wäßr. Lösung von Methylß-chor-āthyl]-amin und Natriumrhodanid (Marckwald, Frobenius, B. 34, 3549). Ol. Ist nicht unzersetzt destillierbar (G.). Leicht löslich in Wasser mit stark alkalischer Reaktion (G.). Das Hydrobromid gibt bei der Oxydation mit Bromwasser N-Methyl-taurin (Bd. IV, S. 529) (G.). $C_4H_3N_2S + HI$. Krystalle. F: 159—160° (G.). Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol, sehr schwer in Äther und Benzol (G.). Chloroaurat und Chloroplatinat. Nadeln (aus Wasser) (G.). Pikrat $C_4H_0N_2S + C_6H_2O_7N_2$. Nadeln (aus Wasser). F: 200—203° (G.; vgl. M., F.).
- 3-Äthyl-thiasolidon-(2)-äthylimid, N.N'-Diäthyl-S.N-äthylen-isothioharnstoff $C_7H_{14}N_5S=\frac{H_2C-N\cdot C_2H_5}{H_2C\cdot S\cdot C:N\cdot C_2H_5}$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Diäthyl-thioharnstoff mit Äthylenbromid zum gelinden Sieden (Noah, B. 23, 2198). Öl. Kp₇₄₈: 224°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther. Leicht löslich in Säuren. Gibt bei der Oxydation mit Chlor in salzsaurer Lösung und nachfolgendem Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° N-Äthyl-taurin (Bd. IV, S. 503), Äthylamin und Kohlendioxyd.
- 3-Phenyl-thiasolidon-(2) $C_9H_9ONS = \frac{H_9C-N\cdot C_6H_5}{H_4C\cdot S\cdot CO}$. B. Beim Erhitzen von 3-Phenyl-thiasolidon-(2)-anil (s. u.) mit verd. Salzsäure auf ca. 200° (WILL, B. 15, 344). Aus 3-Phenyl-thiothiasolidon-(2) (S. 140) bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure oder sehr verdünnter warmer Salpetersäure (W.) oder beim Kochen mit Chloressigsäure und Alkohol (Evers, B. 21, 976). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 79°. Destilliert unzersetzt (W.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol; unlöslich in verd. Säuren und Alkalien, löslich in konz. Mineralsäuren (W.). Wird durch Kochen mit alkoh. Kalilauge nicht verändert (W.).
- 3-Phenyl-thiazolidon-(2)-anil, N.N'-Diphenyl-8.N-äthylen-isothioharnstoff $C_{18}H_{14}N_2S=\frac{H_2C-N\cdot C_8H_2}{H_2C\cdot S\cdot C:N\cdot C_8H_5}$. B. Beim Kochen von N.N'-Diphenyl-thioharnstoff (Bd. XII, S. 394) mit Äthylenbromid (Will, B. 14, 1490; 15, 343). Blättchen (aus Alkohol). F: 136° (W., B. 14, 1490). Siedet unter geringer Zersetzung oberhalb 300° (W., B. 15, 343). Schwer löslich in kaltem Alkohol (W., B. 14, 1490). Bildet mit den meisten Säuren krystallisierte Salze (W., B. 15, 343). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumchlorat und Salzsäure eine Verbindung $C_{15}H_{14}O_2N_2S$ (S. 138) (ANDREASCH, M. 4, 134). Bleibt beim Kochen mit Säuren oder mit alkoh. Kalilauge unverändert (W., B. 14, 1490). Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsäure auf 200° 3-Phenyl-thiazolidon-(2) (W., B. 15, 344). Beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff

auf 200° erhält man 3-Phenyl-thiothiazolidon-(2) (S. 140) (W., B. 15, 345). — Hydrochlorid. Nadeln (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in Wasser (W., B. 15, 343). — C₁₅H₁₄N₂S+H₂SO₄. Prismen. Leicht löslich in Wasser (W., B. 15, 343).

Verbindung C₁₆H₁₄O₃N₂S Anhydrid der Diphenyltaurocarbaminsäure H₂C·N(C₆H₅)·CO

H₂C.—SO₃—N·C₆H₆

(?) Zur Konstitution vgl. Wolfbauer, M. 25, 683.—B. Bei vorsichtigem Behandeln von 3-Phenyl-thiazolidon-(2)-anil (S. 137) mit Kaliumchlorat und Salzsäure (Andreasch, M. 4, 134).— Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 186—1870 (Zers.). Unlöslich in Wasser, Äther und Chloroform, ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol, leicht in heißem Eisessig. Zerfällt beim Kochen mit Barytwasser in N-Phenyltaurin (Bd. XII, S. 541), Anilin und Kohlendioxyd.

3-Phenyl-thiazolidon-(2)- α -naphthylimid, N-Phenyl-N'- α -naphthyl-8.N-äthylenisothioharnstoff $C_{10}H_{16}N_3S= H_2C-N\cdot C_0H_5$ B. Neben 3- α -Naphthyl-thiazolidon-(2)-anil (S. 139) bei Einw. von Äthylenbromid auf N-Phenyl-N'- α -naphthyl-thioharnstoff (Bd. XII, S. 1241) (Forester, B. 21, 1869). Bildet sich ferner bei Einw. von α -Naphthylamin auf 3-Phenyl-2-jod-2-methylmercapto-thiazolidin(?) (S. 140) (F). — Blättchen (aus Alkohol). F: 134,5°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol. — Gibt beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff 3-Phenyl-thiothiazolidon-(2) und α -Naphthylsenföl. — $2C_{10}H_{16}N_3S+2HCl+PtCl_4$.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-o-Tolyl-thiasolidon-(2)-o-tolylimid}, & \textbf{N.N'-Di-o-tolyl-S.N-athylen-isothio-harnstoff} & \textbf{C}_{17}\textbf{H}_{18}\textbf{N}_{2}\textbf{S} = & \begin{matrix} \textbf{H}_{2}\textbf{C} & \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}\textbf{H}_{3} \\ \textbf{H}_{2}\textbf{C} \cdot \textbf{S} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}\textbf{H}_{3} \end{matrix} & B. & \text{Beim Umsetzen von N.N'-Di-o-tolyl-thioharnstoff} & \textbf{Bd. XII, S. 807)} & \textbf{mit Athylenbromid} & \textbf{(Will., Bielschowsky, B. 15, 1317)} \\ & \textbf{Blattchen. F: 91°. Ist unzersetzt flüchtig. — Gibt beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff} \\ & \textbf{auf 200° 3-o-Tolyl-thiothiazolidon-(2)} & \textbf{(S. 140)}. \end{array}$

3-p-Tolyl-thiazolidon-(2) $C_{10}H_{11}ONS = \frac{H_2C-N\cdot C_0H_4\cdot CH_3}{H_2C\cdot S\cdot CO}$. B. Beim Erhitzen von 3-p-Tolyl-thiazolidon-(2)-p-tolylimid (s. u.) mit verd. Schwefelsäure auf 200° (WILL, BIELSCHOWSKI, B. 15, 1316). Aus 3-p-Tolyl-thiothiazolidon-(2) (S. 141) beim Behandeln mit sehr verd. Salpetersäure oder beim Kochen mit Chromschwefelsäure (W., B., B. 15, 1315). Bei Einw. von Alkalien oder Silberoxyd auf 3-p-Tolyl-2-jod-2-methylmercapto-thiazolidin(?) (S. 141) (W., B.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 88°. Ist unzersetzt flüchtig. Unlöslich in verd. Säuren und Alkalilaugen, löslich in konz. Schwefelsäure. — Ist beständig gegen siedende Alkalilaugen.

 $\begin{array}{ll} \textbf{S-p-Tolyl-thiasolidon-(2)-anil,} & \textbf{N-Phenyl-N'-p-tolyl-S.N'-$athylen-isothioharn-stoff} & \textbf{C}_{16}\textbf{H}_{16}\textbf{N}_{8}\textbf{S} &= \begin{array}{ll} \textbf{H}_{1}\textbf{C} & \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{CH}_{3} \\ \textbf{H}_{2}\textbf{C} \cdot \textbf{S} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6} \end{array} & \textbf{\textit{B.}} & \textbf{Beim Kochen von 3-p-Tolyl-2-jod-2-methyl-mercapto-thiazolidin(?)} & \textbf{(S. 141) mit Anilin (Will, Bielschowski, \textit{B. 15, 1315)}.} & \textbf{--} & \textbf{Blättchen.} \\ \textbf{F: 128°.} & \textbf{Unzersetzt flüchtig.} \end{array}$

8-p-Tolyl-thiasolidon - (2) - o - tolylimid, N - o - Tolyl - N'-p-tolyl-S.N'-äthylenisothioharnstoff $C_{17}H_{16}N_2S=\frac{H_2C-N\cdot C_6H_4\cdot CH_3}{H_2C\cdot S\cdot C:N\cdot C_6H_4\cdot CH_3}$. B. Bei Einw. von o-Toluidin auf 3-p-Tolyl-2-jod-2-methylmercapto-thiazolidin(?) (S. 141) (Will, Bielschowski, B. 15, 1315). — F: 82° (W., B.), 110° (Dains u. Mitarbeiter, Am. Soc. 47 [1925], 1985). Unzersetzt flüchtig (W., B.).

3-p-Tolyl-thiasolidon-(2)-p-tolylimid, N.N'-Di-p-tolyl-S.N-äthylen-isothio-harnstoff $C_{17}H_{18}N_{1}S = H_{1}C.S.C.S.N.C_{6}H_{4}.CH_{3}$ Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen N.N'-Di-p-tolyl-thioharnstoff (Bd. XII, S. 948) und Äthylenbromid (Will, Bielschowski, B. 15, 1314). Bei Einw. von p-Toluidin auf 3-p-Tolyl-2-jod-2-methylmercapto-thiazolidin(?) (S. 141) (W., B.). — Blättchen (aus Alkohol). F: 112° (W., B.). Ist unzersetzt flüchtig (W., B.). Schwer löslich in kaltem Alkohol; sehr leicht löslich in Salzsäure und Schwefelsäure (W., B.). Liefert bei Einw. von Kaliumchlorat und Salzsäure bei 40—50° die Verbindung $C_{17}H_{16}O_{3}N_{4}S$ (S. 139) (Wolfbauer, M. 25, 683). Reagiert heftig mit Brom und mit konz. Salpetersäure (Will, B.). Gibt beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure auf 200° 3-p-Tolyl-thiazolidon-(2) und p-Toluidin (Will, B.). Wird beim Kochen mit alkoh. Ammoniak nicht verändert (Will, B.). Beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 210° erhält man 3-p-Tolyl-thiothiazolidon-(2) (S. 141) (Will, B.). — Hydrochlorid. Priemen (aus Wasser). F: 219° (Will, B.). — $C_{17}H_{18}N_{4}S + H_{4}SO_{4}$. Krystalle. F: 194° (Will, B.).

- Verbindung $C_{17}H_{18}O_{2}N_{8}S$ [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot CO$] [Anhydrid der Di-p-tolyl-taurocarbaminsäure $H_{2}C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3})$
- 8 Benzyl thiasolidon (2) imid, N Benzyl S.N äthylen isothioharnstoff $C_{10}H_{18}N_2S = H_3C N \cdot CH_3 \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. UEDINCK, B. 32, 973 Anm. $H_3C \cdot S \cdot C : NH$

B. Beim Erwärmen von bromwasserstoffsaurem [β-Brom-āthyl]-benzylamin mit Kalium-rhodanid in wäßr. Lösung und Erhitzen des Reaktionsprodukts auf 100° erhält man das Rhodanid (Gabriel, Stelzner, B. 29, 2384). — Rhodanid C₁₀H₁₂N₂S+CHNS. Nadeln (aus Alkohol). F: 165—166° (G., St.).

8- α -Naphthyl-thiasolidon-(2) $C_{13}H_{11}ONS = \frac{H_1C - N \cdot C_{10}H_7}{H_1C \cdot S \cdot CO}$. B. Beim Erhitzen von 3- α -Naphthyl-thiasolidon-(2)- α -naphthylimid (s. u.) mit verd. Salzsäure im Rohr auf 200° (Evers, B. 21, 970). — Nadeln. F: 102°.

3- α -Naphthyl-thiasolidon-(2)-anil, N-Phenyl-N'- α -naphthyl-8.N'-äthylenisothioharnstoff $C_{10}H_{16}N_{2}S=\frac{H_{2}C-N\cdot C_{10}H_{7}}{H_{2}C\cdot S\cdot C:N\cdot C_{6}H_{5}}$. B. Neben 3-Phenyl-thiasolidon-(2)- α -naphthylimid (S. 138) beim Behandeln von N-Phenyl-N'- α -naphthyl-thioharnstoff (Bd. XII, S. 1241) mit Äthylenbromid (Foerster, B. 21, 1869). Durch Einw. von Methyljodid auf 3- α -Naphthyl-thiothiasolidon-(2) (S. 141) und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Anilin (F.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 184,5°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol. — Gibt beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff 3- α -Naphthyl-thiothiasolidon-(2) und Phenylsenföl. — $2C_{10}H_{16}N_{2}S+2HCl+PtCl_{4}$.

3- α -Naphthyl-thiasolidon-(2)- α -naphthylimid, N.N'-Di- α -naphthyl-S.N-äthylenisothioharnstoff $C_{23}H_{18}N_2S=\frac{H_3C-N\cdot C_{10}H_7}{H_3C\cdot S\cdot C:N\cdot C_{10}H_7}$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Di- α -naphthyl-thioharnstoff (Bd. XII, S. 1242) mit Äthylenbromid auf 100° (EVERS, B. 21, 967). — Nadeln. F: 139°. Leicht löslich in heißem Alkohol. — Gibt beim Erhitzen mit verd. Salzsäure auf 200° 3- α -Naphthyl-thiazolidon-(2) (S. 138) (E., B. 21, 970). Beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff auf 160° erhält man 3- α -Naphthyl-thiothiazolidon-(2) (S. 141) und α -Naphthylsenföl (E., B. 21, 972). — $2C_{23}H_{18}N_2S+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Krystalle. Zersetzt sich oberhalb 200°. Löslich in Wasser und Alkohol in der Wärme.

 $\textbf{3-[2-Methoxy-phenyl]-thiasolidon-(2)} \quad C_{10}H_{11}O_{2}NS = \frac{H_{2}C-N\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}}{H_{4}C\cdot S\cdot CO}. \quad B.$

Beim Kochen von 3-[2-Methoxy-phenyl]-thiothiazolidon-(2) (S. 141) mit Chloressigsäure und Alkohol (Foerster, B. 21, 1867). Bei Einw. von Silberoxyd auf 3-[2-Methoxy-phenyl]-2-jod-2-methylmercapto-thiazolidin(?) (S. 141) (F.). — Blättchen (aus sehr verd. Alkohol). F: 116°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-[2-Methoxy-phenyl]-thiasolidon-(2)-anil} & C_{16}H_{16}ON_3S = \frac{H_3C--N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3}{H_3C\cdot S\cdot C\colon N\cdot C_6H_6} \\ \textbf{Beim Erhitzen von N-Phenyl-N'-[2-methoxy-phenyl]-thioharnstoff} & (Bd. XIII, S. 376) \\ \end{array}$

B. Beim Erhitzen von N-Phenyl-N'-[2-methoxy-phenyl]-thioharnstoff (Bd. XIII, Š. 376) mit Äthylenbromid (Forrster, B. 21, 1868). Das Hydrojodid erhält man bei Einw. von Anilin auf 3-[2-Methoxy-phenyl]-2-jod-2-methylmercapto-thiazolidin(?) (S. 141) (F.). — Krystalle. F: 143°. — Gibt behn Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff auf 200° 3-[2-Methoxy-phenyl]-15-iothiazolidon-(2) und Phenylsenföl. — 2C₁₆H₁₆ON₂S+2HCl+PtCl₄.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3} \cdot [\textbf{2} \cdot \textbf{Methoxy} \cdot \textbf{phenyl}] \cdot \textbf{thiasolidon} \cdot (\textbf{2}) \cdot [\textbf{2} \cdot \textbf{methoxy} \cdot \textbf{anil}] & C_{17}H_{18}O_{2}N_{2}S = \\ H_{2}C - N \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3} & B. & \text{Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-thioharn-} \\ H_{2}C \cdot S \cdot C : N \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3} & B. & \text{Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-thioharn-} \\ \end{array}$

stoff (Bd. XIII, S. 376) mit Äthylenbromid (Foerster, B. 21, 1864). Das Hydrojodid entsteht bei der Einw. von o-Anisidin auf 3-[2-Methoxy-phenyl]-2-jod-2-methylmercapto-thiazolidin(?) (S. 141) (F., B. 21, 1867). — Prismen. F: 128°. Leicht löslich in Benzol und heißem Alkohol, schwerer in Ligroin, unlöslich in Wasser. — Gibt beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff auf 200° 3-[2-Methoxy-phenyl]-thiothiazolidon-(2). — $2C_{17}H_{18}O_{5}N_{2}S + 2HCl + PtCl_{4}$. Nur in trocknem Zustand bei 100° beständig.

Thiothiasolidon-(2) bezw. 2-Mercapto- A^2 -thiasolin $C_2H_3NS_2=\frac{H_2C-NH}{H_2C\cdot S\cdot CS}$ bezw. H_4C-N $H_4C\cdot S\cdot CS$ B. Beim Behandeln von β -Brom-äthylamin mit Schwefelkohlenstoff in wäßrig-alkoholischer Natronlauge unter Kühlung (Gabriel, B. 22, 1152). Beim Erwärmen von β -Amino-äthylalkohol mit Schwefelkohlenstoff in alkoh. Kalilauge (Maquenne, Roux, C.r. 134, 1589; R., A. ch. [8] 1, 119; Knorr, Rössler, B. 36, 1281). Beim Behandeln von Athylenimin (Bd. XX, S. 1) mit Schwefelkohlenstoff in Äther unter Eiskühlung und nachfolgenden Erwärmen auf dem Wasserbad (G., Stellene, B. 28, 2931). — Nadeln (aus Wasser oder Methanol). F: 106—1070 (G.; G., St.). Löslich in Wasser und Benzol in der Wärme sowie in Alkohol, Chloroform und Eisessig, schwer in Äther, unlöslich in Schwefelkohlenstoff; unlöslich in Säuren, leicht löslich in Alkalien (G.). — Gibt bei der Oxydation mit Bromwasser Taurin, Schwefelsäure und Kohlendioxyd (G.). Zerfällt beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 1550 in β -Mercapto-äthylamin, Kohlendioxyd und Schwefelwasserstoff (G., Leufold, B. 31, 2837). Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine alkoh. Suspension unter Kühlung erhält man Bis-[A^2 -thiazolinyl-(2)]-sulfid (S. 94) (G., St.). Das Kaliumsalz gibt bei Einw. von Methyljodid 2-Methylmercapto- A^2 -thiazolin (G.).

3-Isoamyl-thiothiazolidon-(2) $C_8H_{15}NS_2 = \frac{H_2C - N \cdot C_5H_{11}}{H_2C \cdot S \cdot CS}$. Bei der Umsetzung von Isoamylamin mit Schwefelkohlenstoff und Äthylenbromid bei gewöhnlicher Temperatur (v. Braun, B. 35, 3385, 3577). — Gelbe Flüssigkeit. Kp₁₂: 155—157°.

3-Phenyl-thiothiazolidon-(2) $C_9H_9NS_2 = \frac{H_2C-N\cdot C_6H_5}{H_2C\cdot S\cdot CS}$. B. Beim Erhitzen von

3-Phenyl-thiazolidon-(2)-anil (S. 137) mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 200° (WILL, B. 15, 345). — Krystalle (aus Benzol), Spieße (aus Alkohol). Rhombisch pyramidal (FOCK, B. 21, 1866; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 260). F: 134° (W.), 128° (FOERSTER, B. 21, 1871). Destiliert unter geringer Zersetzung (W.). Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol, leichter in Äther; unlöslich in verd. Säuren und Alkalilaugen (W.). — Gibt bei der Oxydation mit sehr verd. Salpetersäure oder besser Chromschwefelsäure 3-Phenylthiazolidon-(2) (W.); die gleiche Verbindung entsteht beim Kochen mit Chloressigsäure und Alkohol (EVERS, B. 21, 976). Liefert bei der Reduktion mit Zinn und wäßrig-alkoholischer Salzsäure 3-Phenyl-thiazolidin (FOER.; vgl. W.). Wird durch siedende konzentrierte Salpetersäure in ein Mononitro-Derivat vom Schmelzpunkt 170—171° übergeführt (W.). Wird durch siedende Alkalilaugen nur wenig verändert (W.). Verbindet sich leicht mit 1 Mol Methyljodid zu 3-Phenyl-2-jod-2-methylmercapto-thiazolidin(?) (s. u.) (W.).

3-Phenyl-2-jod-2-methylmercapto-thiazolidin(?) $C_{10}H_{18}NIS_2 = H_1C - N \cdot C_4H_5$ (?). B. s. o. — Krystalle. F: 149° (Will, B. 15, 346). Leicht löslich in

Wasser und Alkohol (W.). — Gibt beim Schütteln mit Silberoxyd oder beim Erwärmen mit Kalilauge 3-Phenyl-thiazolidon-(2) und Methylmercaptan (W.). Liefert bei Einw. von Anilin 3-Phenyl-thiazolidon-(2)-anil (S. 137) und Methylmercaptan (W.); reagiert analog mit α-Naphthylamin (Forrster, B. 21, 1870).

8-o-Tolyl-thiothiasolidon-(2) $C_{10}H_{11}NS_2 = \frac{H_1C - N \cdot C_0H_4 \cdot CH_2}{H_2C \cdot S \cdot CS}$. B. Beim Erhitzen

von 3-o-Tolyl-thiazolidon-(2)-o-tolylimid (S. 138) mit Schwefelkohlenstoff auf 200° (WILL, Bielschowski, B. 15, 1317). — F: 129°. — Verbindet sich leicht mit Methyljodid zu der nachstehenden Verbindung.

3-o-Tolyl-2-jod-2-methylmercapto-thiazolidin(?) $C_{11}H_{14}NIS_2 = H_2C-N\cdot C_0H_4\cdot CH_3$ (?). B. s. o. — Prismen (aus Alkohol). F: 151° (WILL, BIELSCHOWSKI, - B. 15, 1318). — Gibt beim Behandeln mit Alkalien 3-o-Tolyl-thiazolidon-(2) und Methylmercaptan. Bei Einw. von o-Tolylidin entsteht 3-o-Tolyl-thiazolidon-(2)-o-tolylimid (8. 138).

 $\textbf{8-p-Tolyl-thiothiasolidon-(2)} \quad \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{11}\textbf{NS}_{2} = \frac{\textbf{H}_{2}\textbf{C}-\textbf{N}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{CH}_{3}}{\textbf{H}_{2}\textbf{C}\cdot\textbf{S}\cdot\textbf{CS}}. \quad \textbf{B.} \quad \text{Beim Erhitzen von 3-p-Tolyl-thiazolidon-(2)-p-tolylimid (S. 138) mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 210° (Will, Bielschowski, B. 15, 1314). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 126°. Destillier$ bar. Unlöslich in verd. Säuren und Alkalien; löslich in konz. Schwefelsäure. — Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure oder sehr verd. Salpetersäure 3-p-Tolyl-thiazolidon-(2). Wird von alkoh. Kalilauge und alkoh. Ammoniak kaum angegriffen. Verbindet

sich in der Wärme mit 1 Mol Methyljodid zu der nachstehenden Verbindung.

3-p-Tolyl-2-jod-2-methylmercapto-thiazolidin(?) C₁₁H₁₄NIS₂ =

H₂C—N·C₆H₄·CH₂ (?). B. s. o. — Prismen. F: 107° (WILL, BIELSCHOWSKI, B. 15, 1315). H.C.S.CI.S.CH. Unlöslich in Wasser; unlöslich in Mineralsäuren. — Zersetzt sich schon beim Kochen mit Wasser, schneller bei Anwendung von Silberoxyd oder Alkalilaugen unter Bildung von Methylmercaptan und 3-p-Tolyl-thiazolidon-(2) (S. 138). Bei Einw. von Anilin erhält man 3-p-Tolyl-thiazolidon-(2)-anil (S. 138) und Methylmercaptan; analog verläuft die Reaktion mit o- und p-Toluidin.

8- α -Naphthyl-thiothiasolidon-(2) $C_{13}H_{11}NS_2 = \frac{H_2C - N \cdot C_{10}H_7}{H_2C \cdot S \cdot CS}$. Bei Einw. von Schwefelkohlenstoff auf 3-α-Naphthyl-thiazolidon-(2)-anil (S. 139) (Foerster, B. 21, 1870) oder auf 3-a-Naphthyl-thiazolidon-(2)-a-naphthylimid (S. 139) bei 160° (EVERS, B. 21, 972). - Blätter aus (Alkohol). F: 198-1990 (E.). Schwer löslich in Alkohol (E.). - Gibt mit Methyljodid eine Verbindung, die beim Behandeln mit Anilin in 3-α-Naphthyl-thiazolidon-(2)anil übergeht (F.).

8-[2-Methoxy-phenyl]-thiothiasolidon-(2) $C_{10}H_{11}ONS_2 = \frac{H_2C-N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3}{H_2C\cdot S\cdot CS}$.

Beim Erhitzen von 3-[2-Methoxy-phenyl]-thiosolidon (2) $C_{10}H_{11}ONS_2 = \frac{H_2C-N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3}{H_2C\cdot S\cdot CS}$.

B. Beim Erhitzen von 3-[2-Methoxy-phenyl]-thiazolidon-(2)-anil oder -[2-methoxy-anil] (S. 139) mit Schwefelkohlenstoff auf 200° (FOERSTER, B. 21, 1865, 1869). — Krystalle (aus Benzol), Prismen (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Fock, B. 21, 1865; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 261). F: 136° (Foek). Leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in heißem Alkohol CA. Ar. 4, 201). F: 130° (FORK.). Leicht lositch in Benzol, ziemich leicht in heibem Alkohol und Äther. — Gibt bei der Oxydation, z. B. mit Chromschwefelsäure, sowie beim Kochen mit Chloressigsäure und Alkohol 3-[2-Methoxy-phenyl]-thiazolidon-(2). Gibt mit Methyljodid eine Verbindung C₁₁H₁₄ONIS₂ (8. u.).

3-[2-Methoxy-phenyl]-2-jod-2-methylmercapto-thiazolidin(?) C₁₁H₁₄ONIS₂

H₂C—N·C₆H₄·O·CH₃

(?). B. s. o. — Krystalle. Zersetzt sich bei 100° in die Komponentar solwijht bei reschem Erbitzen bei ce 14418 (Formgrup R. 21, 1867). Läglich in

nenten; schmilzt bei raschem Erhitzen bei ca. 141° (FOERSTER, B. 21, 1867). Löslich in Wasser, Alkohol und Benzol, unlöslich in Äther. — Gibt beim Behandeln mit Silberoxyd 3-[2-Methoxy-phenyl]-thiazolidon-(2) (S. 139) und Methylmercaptan. Bei Einw. von Anilin entsteht das Hydrojodid des 3-[2-Methoxy-phenyl]-thiazolidon-(2)-anils (S. 139); analog verläuft die Reaktion mit o-Anisidin (F., B. 21, 1867, 1869).

Selenazolidon-(2)-imid bezw. 2-Amino- Δ^2 -selenazolin $C_3H_6N_3Se = H_3C$ —NH $H_4C \cdot Se \cdot C : NH$

bezw. $H_2C \cdot Se \cdot C \cdot NH_2$, Se.N-Äthylen-isoselenharnstoff. B. Das Hydrobromid entsteht beim Eindampfen einer wäßr. Lösung von β -Brom-äthylamin-hydrobromid und Kalium-selenocyanat (Bd. III, S. 225) auf dem Waserbad; man zerlegt es mit 33% jeger Kalilauge (BARINGER, B. 23, 1003). — Leicht veränderliches Öl. — Beim Behandeln des Hydrobromids mit Bromwasser entsteht Oxazolidon-(2)-imid. — $C_3H_6N_2$ Se + HBr. Nadeln (aus Alkohol). F: 470°. Wird an der Luft rötlich. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Eisesig, unlöslich in Äther. — $2C_3H_6N_2$ Se + 2HCl + $2C_4$ Cl. Mikroskopische Würfel. Leicht löslich in Wasser. — $2C_3H_6N_2$ Se + 2HCl + $2C_4$ Cl. Nadeln. Zersetzt sich bei 220°.

2. 4-Oxo-oxazolidin, Oxazolidon-(4) C₃H₅O₂N = OC—NH H₂C·O·CH₂.

2.2-Dichlor-thiasolidon-(4) C₃H₃ONCl₂S = OC—NH H₂C·S·CCl₂. B. Beim Erhitzen von 2.4-Dioxo-thiazolidin mit 2—3 Mol Phosphorpentachlorid au 130° (Arapides, A. 249, 30). - Nadeln (ans Ligroin). F: 161°; zersetzt sich bei 170°. - Beim Behandeln mit Wasser oder mit Zinkstaub und Eisessig wird das Ausgangsmaterial zurückgebildet.

3. 5-Oxo-oxazolidin, Oxazolidon-(5) $C_3H_5O_2N = \frac{H_2C-NH}{OC\cdot O\cdot CH_4}$.

3-Benzoyl-oxazolidon-(5)(P), Methylenhippursäure $C_{10}H_9C_3N=H_8C-N\cdot CO\cdot C_6H_5$ (?). B. Aus freier Hippursäure bei Einw. von Polyoxymethylen und konz. OC·O·CH₂
Schwefelsäure (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 148669; C. 1904 I, 411; Frdl. 7, 618) oder aus ihren Salzen beim Erhitzen mit sog. "Chlormethylalkohol" (vgl. Bd. I, S. 580) zunächst auf 100°, dann auf 140° (SCH., D. R. P. 163238; C. 1905 II, 1301; Frdl. 8, 921). — Prismen (aus Essigester). F: 151° (SCH., D. R. P. 148669). Schwer löslich in Wasser, leichter in heißem Benzol und Petroläther; anscheinend nicht unzersetzt löslich in Soda-Lösung (SCH., D. R. P. 148669).

3-[3-Nitro-benzoyl]-oxazolidon-(5) (P), Methylen-3-nitro-hippursäure $C_{10}H_8O_5N_2=\frac{H_2C-N\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2}{OC\cdot O\cdot CH_2}$ (?). B. Beim Schütteln von 3-Nitro-hippursäure mit Polyoxymethylen und konz. Schwefelsäure (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 153860; C. 1904 II, 678; Frdl. 7, 619). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 165°. Unlöslich in Wasser, Äther und Petroläther, löslich in heißem Alkohol, Benzol, Chloroform und Essigester. — Spaltet leicht Formaldehyd ab.

4. Anhydro- $f(\alpha$ -oxy-āthyl)-carbamidsäure $f(C_3H_3O_2N) = O \xrightarrow{CH(CH_3)} NH$.

Verbindung $C_{18}H_{14}N_3ClS = S \underbrace{CCl(CH_3)}_{C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)}N\cdot C_6H_5$ ist von Busch, Renner, B. 67 [1934], 385 als 3-Phenyl-2-chlor-2-methyl-thiodiazolidon-(5)-anil (Syst. No. 4543) erkannt worden.

3. Oxo-Verbindungen $C_4H_7O_2N$.

1. 2-Oxo-tetrahydro-1.3-oxazin $C_4H_7O_2N= \frac{H_2C\cdot CH_2\cdot NH}{H_2C\cdot O-CO}$.

2-Imino-tetrahydro-1.3-oxazin bezw. 2-Amino- 4^2 -dihydro-1.3-oxazin $C_4H_8ON_2 = H_2C \cdot CH_2 \cdot NH$ $H_2C \cdot CH_2 \cdot N$ bezw. $H_2C \cdot O - C \cdot NH_2$, O.N-Trimethylen-isoharnstoff. B. Das Hydrobromid entsteht beim Eindampfen einer wäßr. Lösung von γ -Brom-propylamin-hydrobromid und Kaliumcyanat (Gabriel, Lauer. B. 23, 95). — Basisch riechendes Öl. Leicht löslich in Wasser mit alkal. Reaktion sowie in Benzol. — Zieht Kohlendioxyd an. — Pikrat $C_4H_8ON_2+C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 200°.

3-Nitro-2-oxo-tetrahydro-1.3-oxazin (?) $C_4H_6O_4N_2 = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot N \cdot NO_2}{H_2C - O - CO}$ (?). B. Aus nicht näher beschriebenem 2-Oxo-tetrahydro-1.3-oxazin, dargestellt aus γ -Oxy-propylamin (Bd. III, S. 288) über N- $\{\gamma$ -Oxy-propyl-carbamidsäurcester, bei Einw. von wasserfreier Salpetersäure (Franchimont, Lublin, R. 21, 54). — Plättchen. F: 74^0 . — Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Kohlendioxyd und eine ölige Verbindung.

- Wasser). F: 200°. $2C_{11}H_{14}N_2S + 2HCl + PtCl_4$. Rötlichgelbe Nadeln. F: 208°. Pikrat $C_{11}H_{14}N_2S + C_4H_3O_7N_2$. Gelbe Krystalle. F: 170°.
- 3-Äthyl-2-äthylimino-tetrahydro-1.3-thianin, N.N'-Diäthyl-8.N-trimethylenisothioharnstoff $C_8H_{16}N_2S=\frac{H_2C\cdot CH_2\cdot N\cdot C_2H_5}{H_2C-S-C\cdot N\cdot C_2H_5}$. B. Bei gelindem Sieden einer Lösung von N.N'-Diäthyl-thioharnstoff in Trimethylenbromid (NOAH, B. 23, 2199). $2C_8H_{16}N_2S+2HCl+PtCl_4$. Krystalle. F: 119° (Zers.).
- 3-Phenyl-2-phenylimino-tetrahydro-1.3-thiazin, N.N'-Diphenyl-8.N-trimethylen-isothioharnstoff $C_{16}H_{16}N_2S = \begin{matrix} H_2C \cdot CH_2 \cdot N \cdot C_6H_5 \\ H_2C S C \cdot N \cdot C_6H_5 \end{matrix}$. B. Aus N.N'-Diphenylthioharnstoff und Trimethylenbromid (Foerster, B. 21, 1872). Nadeln. F: 139° (Dains, Brewster, Blair, Thompson, Am. Soc. 44 [1922], 2641).
- 3-[2-Methoxy-phenyl]-2-[2-methoxy-phenylimino]-tetrahydro-1.3-thiazin, N.N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-8.N-trimethylen-isothioharnstoff $C_{18}H_{20}O_2N_2S=H_1C\cdot CH_2\cdot N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Foerster, B. $H_1C-S-C:N\cdot C_9H_4\cdot O\cdot CH_3$. 21, 1872). Prismen (aus Alkohol). F: 113—114°.
- 2-Thion-tetrahydro-1.3-thiazin bezw. 2-Mercapto- \triangle^2 -dihydro-1.3-thiazin $C_4H_7NS_2=\frac{H_2C\cdot CH_2\cdot NH}{H_2C-S-CS}$ bezw. $\frac{H_2C\cdot CH_2\cdot N}{H_2C-S-C\cdot SH}$ B. Bei Einw. von Schwefelkohlenstoff auf β -Brom-propylamin in Wasser (Gabriel, Lauer, B. 23, 91). Krystalle. F: 132°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol. Leicht löslich in Alkalien, unlöslich in verd. Säuren. Gibt beim Erhitzen mit Bromwasser γ -Amino-propan- α -sulfonsäure.
- $\begin{array}{lll} \textbf{2-Imino-tetrahydro-1.3-selenazin} & \text{bezw.} & \textbf{2-Amino-A^2-dihydro-1.3-selenazin} \\ \textbf{C}_4\textbf{H}_6\textbf{N}_2\textbf{Se} = & \begin{matrix} \textbf{H}_2\textbf{C}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_2\cdot\textbf{N} \\ \textbf{H}_2\textbf{C}-\textbf{Se}-\textbf{C}:\textbf{NH} \end{matrix} & \begin{matrix} \textbf{H}_2\textbf{C}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_2\cdot\textbf{N} \\ \textbf{H}_2\textbf{C}-\textbf{Se}-\textbf{C}\cdot\textbf{NH} \end{matrix} & \begin{matrix} \textbf{Se.N-Trimethylen-isoselen-harnstoff.} & \textbf{B.} & \textbf{Das Hydrobromid entsteht beim Eindampfen einer wäßr. Lösung von γ-Brompropylamin-hydrobromid und Kaliumselenocyanat (Bd. III, S. 225) (Baringer, B. 23, 1005). \\ & -\textbf{C}_4\textbf{H}_8\textbf{N}_2\textbf{Se} + \textbf{HBr. Nadeln (aus Alkohol).} & \textbf{F: } 133-135^{\circ}. \text{ Leicht löslich in Wasser, schwerer} \\ & \textbf{in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Äther.} & \textbf{Wird schnell rötlich.} & -\textbf{Chloroplatinat.} \\ & \textbf{Hellgelbe Blättchen. Leicht löslich in Wasser.} & -\textbf{Pikrat } \textbf{C}_4\textbf{H}_8\textbf{N}_2\textbf{Se} + \textbf{C}_6\textbf{H}_3\textbf{O}_7\textbf{N}_3.} & \textbf{Nadeln.} \\ & \textbf{F: } 50-53^{\circ} & (\textbf{Zers.}). & \textbf{Leicht löslich in Wasser.} \end{array}$
- 2. 2-Oxo-tetrahydro-1.4-oxazin, 2-Oxo-morpholin, Morpholon-(2) $C_4H_7O_2N = O < CH_2 \cdot CH_2 > NH$.
- 4-Methyl-morpholon-(2) $C_5H_9O_2N=O<_{CO-CH_2}^{CH_2\cdot CH_2}>N\cdot CH_3$. B. Bei der Destillation von Methyl- $[\beta$ -oxy-äthyl]-glycin (Knorr, A. 307, 203). Schwach pyridinähnlich riechendes Ol. Kp₇₅₅: 233°. Stark basisch. Wird durch Wasser, rasch durch Salzsäure oder Alkalilauge in das Ausgangsmaterial zurückverwandelt. $C_5H_9O_3N+HCl$. Äußerst hygroskopische Krystalle. Wird durch Wasser zerlegt. Pikrat. Blaßgelbe Krystalle. F: 190° bis 192°.
- Hydroxymethylat, 4.4-Dimethyl-2-oxo-morpholiniumhydroxyd $C_6H_{15}O_3N = O < CH_2 \cdot CH_2 > N(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht beim Behandeln der vorangehenden Verbindung mit Methyljodid in Äther (Knorr, A. 307, 206). Jodid $C_6H_{13}O_3N \cdot I$. Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 228°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther. Chloroaurat $C_6H_{12}O_3N \cdot CI + AuCl_2$. Nadeln (aus Salzsäure). F: 205—207°.
- 3. 2-Oxo-4-methyl-oxazolidin, 4-Methyl-oxazolidon-(2) $C_4H_7O_2N=CH_2\cdot HC$ —NH $H.C\cdot O\cdot CO$

in gekühlter ätherischer Lösung und Erhitzen des Reaktionsprodukts auf dem Wasserbad (G., v. Hirsch, B. 29, 2749). — Blätter (aus Wasser). F: 95—97° (G., v. H.), 98,5—99° (G., O., B. 50, 814).

4. 2-0x0-5-methyl-oxazolidin, 5-Methyl-oxazolidon-(2) $C_4H_7O_2N=H_2C_-NH$

CH. HC.O.CO

5-Methyl-oxasolidon-(2)-imid bezw. 2-Amino-5-methyl- Δ^2 -oxasolin $C_4H_8ON_2=H_2C-NH$

bezw. CH₃·HC·O·C:NH

CH₃·HC·O·C·NH

B. Beim Eindampfen einer wäßrigen Lösung von β -Brom-propylamin-hydrobromid und Kaliumcyanat (HIRSCH, B. 23, 966). Beim Erhitzen von N-Allyl-harnstoff mit rauchender Salzsäure oder Bromwasserstoffsäure auf 100° (GABRIEL, B. 22, 2990). — $2C_4H_6ON_3 + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle (H.). — Pikrat $C_4H_6ON_3 + C_6H_3O_7N_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 186° (H.).

5-Methyl-oxasolidon-(2)-anil bezw. 2-Anilino-5-methyl- Δ^2 -oxasolin $C_{10}H_{12}ON_2=H_2C-NH$

bezw. CH₆·HC·O·C·N·C₆H₅

CH₆·HC·O·C·N·H·C₆H₅

N'-phenyl-harnstoff beim Erhitzen von N-Allyl-N'-phenyl-harnstoff mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 100° (MENNE, B. 33, 662). — Krystalle (aus Essigester). F: 132°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Wasser mit alkal. Reaktion. — C₁₀H₁₂ON₂+HCl+AuCl₂. Blättchen. F: 168°. — 2C₁₀H₁₂ON₂+2HCl+PtCl₄. Rötlichgelb. Zersetzt sich beim Erhitzen. — Pikrat C₁₀H₁₂ON₂+C₆H₃O₇N₃. Gelb. F: 166—168°.

 $\begin{array}{lll} \textbf{5-Methyl-oxazolidon-(2)-o-tolylimid bezw. 2-o-Toluidino-5-methyl-Δ^3-oxazolin } \\ \textbf{H_1C---NH} & \textbf{H_2C---N$} \\ \textbf{$C_{11}H_{14}ON_2} &= & \textbf{H_2} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{H_4} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C_{12}} \cdot \textbf{H_2} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{$$

 $\begin{array}{l} \textbf{5-Methyl-oxazolidon-(2)-m-tolylimid bezw. 2-m-Toluidino-5-methyl-Δ^2-oxazolin} \\ \textbf{C}_{11}\textbf{H}_{14}\textbf{ON}_2 = & \textbf{H}_2\textbf{C} \\ \textbf{C}\textbf{H}_3 \cdot \textbf{H} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{C} : \textbf{N} \cdot \textbf{C}_8 \\ \textbf{H}_4 \cdot \textbf{CH}_3 \\ \textbf{D} \cdot \textbf{D} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{N} + \textbf{C}_6 \\ \textbf{H}_4 \cdot \textbf{CH}_3 \\ \textbf{C} \cdot \textbf{H}_3 \cdot \textbf{H} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{N} + \textbf{C}_6 \\ \textbf{H}_4 \cdot \textbf{C} \\ \textbf{H}_3 \\ \textbf{C} \cdot \textbf{H}_3 \cdot \textbf{H} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{N} \\ \textbf{N} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{H}_3 \cdot \textbf{H} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{N} \\ \textbf{N} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{H}_3 \cdot \textbf{C} \\ \textbf{H}_3 \cdot \textbf{C} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{N} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{N} \\ \textbf{N} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{H}_4 \cdot \textbf{C} \\ \textbf{H}_3 \\ \textbf{C} \\ \textbf{S} \cdot \textbf{Methyl-oxazolidon-(2)-anil aus N-Allyl-N'-m-tolyl-harnstoff (Menne, B. 33, 663).} \\ \textbf{F} : 86 - 87^{\circ}. \quad \text{Schwer löslich in Wasser mit alkal. Reaktion.} \\ \textbf{C}_{11}\textbf{H}_{14}\textbf{ON}_2 + \textbf{HCl} + \textbf{AuCl}_3. \\ \textbf{C} \\ \textbf{G} \\ \textbf{E} \\ \textbf{E} \cdot \textbf{E} \cdot \textbf{157}^{\circ} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{I}_{14}\textbf{Q} \\ \textbf{N}_2 + \textbf{2} \\ \textbf{HCl} + \textbf{PtCl}_4. \quad \textbf{Orangerot.} \quad \textbf{F} : 157^{\circ} \cdot \textbf{(Zers.)}. \\ \textbf{Pikrat} \\ \textbf{E} \\ \textbf{C} \\ \textbf{$

 $C_{11}H_{14}ON_2 + C_6H_3O_7N_3$. Amorph.

5-Methyl-oxazolidon-(2)-p-tolylimid bezw. 2-p-Toluidino-5-methyl- Δ^2 -oxazolin

 $C_{11}H_{14}ON_3 = \frac{H_2C - NH}{CH_3 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3}$ bezw. $\frac{H_2C - N}{CH_3 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3} \cdot B. \text{ Analog}$ 5-Methyl-oxazolidon-(2)-anil aus N-Allyl-N'-p-tolyl-harnstoff (Menne, B. 33, 664). — Blättchen (aus Alkohol). F: 118°. Schwer löslich in Wasser mit alkal. Reaktion. — $C_{11}H_{14}ON_3 + HCl \cdot AuCl_3$. F: 167—168°. — $2C_{11}H_{14}ON_3 + 2HCl + PtCl_4$. Schmilzt bei raschem Erhitzen gegen 185°. — Pikrat $C_{11}H_{14}ON_3 + C_6H_6O_7N_6$. Gelbe Nadeln. F: 184°.

5-Methyl-oxasolidon-(2)-[2.4-dimethyl-anil] bezw. 2-[asymm.-m-Xylidino]-H₂C—NH

 $\textbf{5-methyl-} \Delta^{\textbf{3}-\textbf{oxagolin}} \cdot C_{1\textbf{3}} H_{1\textbf{6}} ON_{\textbf{3}} = \frac{n_{\textbf{3}} \cup \cdots \land n}{CH_{\textbf{3}} \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot N \cdot C_{\textbf{6}} H_{\textbf{3}} (CH_{\textbf{6}})_{\textbf{3}}} \text{ bezw}$

 H_2C —N $CH_3 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot C_0H_3(CH_2)_2$ B. Analog 5-Methyl-oxazolidon-(2)-anil aus N-Allyl-N'
[2.4-dimethyl-phenyl]-harnstoff (Bd. XII, S. 1120) (Menne, B. 33, 664). — Krystalle (aus Ligroin). F: 86—88°. Schwer löslich in Wasser mit alkal. Reaktion. — $C_{12}H_{16}ON_2 + HCl + AuCl_3$. Zersetzt sich beim Erhitzen. — $2C_{12}H_{16}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Zersetzt sich oberhalb 160°. — Pikrat $C_{12}H_{16}ON_2 + C_6H_8O_7N_3$. F: 172—174°.

5-Methyl-oxasolidon-(2)-[2-methoxy-anil] bezw. 2-o-Anisidino-5-methyl-H₀C—NH

 $\varDelta^{2}\text{-oxasolin }C_{11}H_{14}O_{2}N_{2}=\overbrace{CH_{2}\cdot H\dot{C}\cdot O\cdot\dot{C}:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}}^{\text{bezw.}}$

H₂C—N

CH₃·HC·O·C·NH·C₆H₄·O·CH₃

B. Analog 5-Methyl-oxazolidon-(2)-anil aus N-Allyl-N'-[2-methoxy-phenyl]-harnstoff (Bd. XIII, S. 376) (Menne, B. 33, 665). — Gelbliche Krystalle (aus Ligroin). F: 87—88°. Schwer löslich in Wasser mit alkal. Reaktion. — $C_{11}H_{14}O_2N_2 + HCl + AuCl_3$. F: 129°. — $2C_{11}H_{14}O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4$. F: 160—161°.

 $\begin{array}{l} \textbf{5-Methyl-oxasolidon-(2)-[2-$athoxy-anil] bezw. 2-o-Phenetidino-5-methyl-d^2-oxasolin } C_{12}H_{16}O_2N_2 = \\ & \begin{array}{l} H_2C--NH \\ CH_*\cdot HC\cdot O\cdot C: N\cdot C_0H_4\cdot O\cdot C_2H_5 \end{array} \end{array} \\ \text{bezw.} \end{array}$

The Hard of the H

5-Chlormethyl-oxasolidon-(2) $C_4H_6O_2NCl = H_2C-NH$ CH₂Cl·HC·O·CO. Zur Konstitution vgl. Johnson, Guest, Am. 44 [1910], 453, 456.— B. Aus Epichlorhydrin beim Kochen mit Kaliumcyanat in wäßr. Lösung (Thomen, B. 11, 2136; Patenno, Cingolani, R. A. L. [5] 17 I, 237; G. 38 I, 243) oder bei Einw. von freier Cyansäure unter Kühlung (P., C.). — Prismen (aus Wasser oder Acetanhydrid). F: 106° (Th.), 105° (P., C.). Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser (Th.), schwer in Chloroform (P., C.). Leicht löslich in konz. Natronlauge, löslich in konz. Schwefelsäure (P., C.). — Gibt beim Behandeln mit salpetriger Säure 3-Nitroso-5-chlormethyl-oxazolidon-(2), beim Auflösen in rauchender Salpetersäure 3-Nitro-5-chlormethyl-oxazolidon-(2) (P., C.). Bleibt beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 250° unverändert (Th.). Spaltet beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr Kohlendioxyd und Ammoniak ab (Th.). Verhalten beim Erhitzen mit verd. Kalilauge: Th.; P., C.; vgl. J., G., Am. 44, 457. Liefert beim Erhitzen mit Acetanhydrid im Rohr auf 180° 3-Acetyl-5-chlormethyl-oxazolidon-(2) (Th.). Beim Erhitzen mit Anilin auf 170° entsteht N.N'-Diphenyl-harnstoff (Th.).

8-Phenyl-5-chlormethyl-oxasolidon-(2) $C_{10}H_{10}O_2NCl = \frac{H_2C - N \cdot C_0H_5}{CH_2Cl \cdot HC \cdot O \cdot CO}$. B.

Beim Behandeln von Carbanilsäure- $[\beta, \beta'$ -dichlor-isopropylester] (Bd. XII, S. 321) mit Kallauge (1:2) (Orro, J. pr. [2] 44, 21). — Nadeln (aus Alkohol). F: 103°. Unlöslich in Äther.

B. Beim Behandeln von α -Naphthyl-carbamidsäure- $[\beta.\beta'$ -dichlor-isopropylester] (Bd. XII, S. 1236) mit Kalilauge (1:2) (Otro, J. pr. [2] **44**, 21). — Blätter (aus Alkohol). F: 118°. Unlöslich in Äther.

 $\mathbf{3} - \beta - \mathbf{Naphthyl-5-chlormethyl-oxasolidon-(2)} \cdot \mathbf{C_{1_4}H_{12}O_2NCl} = \frac{\mathbf{H_2C} - \mathbf{N} \cdot \mathbf{C_{1_0}H_7}}{\mathbf{CH_4Cl \cdot HC \cdot O \cdot CO}}.$

B. Beim Behandeln von β -Naphthyl-carbamidsäure- $[\beta.\beta'$ -dichlor-isopropylester] (Bd. XII, S. 1292) mit Kalilauge (1:2) (Otto, J. pr. [2] 44, 21). — Nadeln (aus Alkohol). F: 107°. Unlöslich in Äther.

3-Acetyl-5-chlormethyl-oxasolidon-(2) $C_6H_8O_2NCl = \frac{H_2C - N \cdot CO \cdot CH_3}{CH_2Cl \cdot HC \cdot O \cdot CO}$. B.

Beim Erhitzen von 5-Chlormethyl-oxazolidon-(2) mit Acetanhydrid im Rohr auf 180° (Thomsen, B. 11, 2137). — Krystalle (aus Wasser). F: 79°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser.

3-Nitroso -5-chlormethyl - oxasolidon - (2) $C_4H_5O_2N_2Cl = \frac{H_2C - N \cdot NO}{CH_2Cl \cdot HC \cdot O \cdot CO}$. B.

Beim Behandeln von 5-Chlormethyl-oxazolidon-(2) mit Kaliumnitrit und verd. Salzsäure (Paternò, Cingolani, R. A. L. [5] 17 I, 240; G. 38 I, 246). — Gelbes, leicht zersetzliches Öl.

3-Nitro-5-chlormethyl-oxasolidon-(2) $C_4H_5O_4N_3Cl = \frac{H_3C - N \cdot NO_2}{CH_3Cl \cdot HC \cdot O \cdot CO}$. $B_3Cl \cdot HC \cdot O \cdot CO$

Beim Auflösen von 5-Chlormethyl-oxazolidon-(2) in rauchender Salpetersäure (Paternò, Cingolani, R. A. L. [5] 17 I, 239; G. 38 I, 245). — Nadeln (aus Wasser). F: 70°. Löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. — Gibt bei der Reduktion mit Zink in Alkohol + Essigsäure die entsprechende Aminoverbindung.

8 - Benzalamino - 5 - chlormethyl - oxasolidon - (2) $C_{11}H_{11}O_2N_3Cl =$

H₂C.—N·N:CH·C₀H₅. B. Bei der Reduktion der vorangehenden Verbindung mit CH₂Cl·HC·O·CO

Zinkstaub in Alkohol + Essigsäure und Behandeln der entstandenen Aminoverbindung in äther. Lösung mit Benzaldehyd (PATERNÖ, CINGOLANI, R. A. L. [5] 17 I, 239; G. 38 I, 245). — Gelbe Blätter (aus Alkohol). F: 191°.

5-Brommethyl-oxazolidon-(2)-imid bezw. 2-Amino-5-brommethyl-Δ²-oxazolin H_2C —NH bezw. H_2C —N Zur Konstitution vgl. $C_4H_7ON_2Br = \frac{1}{CH_2Br \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot NH}$ bezw. $C_4Br \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot NH_2$ Zur Konstitution vgl. Schmidt, Ar. 236, 443. — B. Das Hydrobromid entsteht beim Erhitzen von bromwasserstoffsaurem β.γ-Dibrom-propylamin mit Kaliumcyanat in wäßr. Lösung auf dem Wasserbad (Rundqvist, Ar. 236, 469) oder beim Erwärmen einer wäßr. Lösung von $N \cdot [\beta, \gamma \cdot Dibrom-propyl]$ -harnstoff (Andreasch, M. 5, 40; R., Ar. 236, 457). — Nadeln (aus Wasser, Alkohol, Chloroform oder Benzol). F: 120° (A., M. 5, 46), 118° (R., Ar. 236, 458). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser mit stark alkalischer Reaktion, unföslich in Äther (A., M. 5, 45). — Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam N-Allyl-harnstoff (R., Ar. 236, 467). — Gibt mit Silbernitrat sowie mit Quecksilberchlorid einen farblosen Niederschlag (A.). — C4H7ON2Br + HCl. Nadeln. F: 143° (A.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol in der Wärme, unlöslich in Äther und Chloroform (A.). — C4H7ON2Br + HCl + AuCl₃. Orangerote Krystalle. F: 120,5° (R., Ar. 236, 458). — 2C4H7ON2Br + 2HCl + PtCl₄. Orangegelbe Blätter. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther (A.). — Pikrat C4H7ON2Br + C6H3O7N3. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 175° (R.).

N-Methylverbindung $C_6H_0ON_2Br = C_4H_0ON_2Br(CH_3)$. B. Das Hydrojodid entsteht beim Erwärmen der vorangehenden Verbindung mit Methyljodid (Rundovist, Ar. 236, 465). $C_6H_0ON_2Br + HI$. Krystalle (aus Methanol). $C_6H_0ON_2Br + 2HCl + PtCl_4$.

Orangefarbene Krystalle.

 $\begin{array}{c} \textbf{5-Jodmethyl-oxazolidon-(2)-imid} & \text{bezw. 2-Amino-5-jodmethyl-A^2-oxazolin} \\ \textbf{H_2C-NH} & \textbf{H_2C-N} \\ \textbf{$C_4H_7ON_2I$} & \textbf{E} & \textbf{CH_2I-HC-O-C:NH$} \\ \textbf{$CH_2I$-HC-O-C:NH$} & \textbf{CH_2I-HC-O-C-NH_2$} & \textbf{$B$}. & \textbf{$Be$} & \textbf{$Einw.} & \textbf{$von Jod-Kaliumjodid} & \textbf{$auf. N-Allyl-harnstoff} & \textbf{$in. waßrig-alkoholischer} & \textbf{$L\"osung} & \textbf{$entsteht$} & \textbf{$das. Hydro-jodid} & \textbf{$(RUNDQVIST, $Ar. 236, 459).} & \textbf{$-Tafeln. F: 104-1060} & \textbf{$(Zers.).} & \textbf{$Schwer l\"oslich} & \textbf{$in. kaltem} \\ \textbf{$Wasser, leicht$} & \textbf{$in. heißem} & \textbf{$Wasser mit stark alkal.} & \textbf{$Reaktion, leicht$} & \textbf{$in. Alkohol} & \textbf{$und. Chloroform, schwer in Ather.} & \textbf{$-Gibt$} & \textbf{$beid} & \textbf{$entsteht$} & \textbf{$auf. kaltem} \\ \textbf{$Zur"uck.} & \textbf{$Liefert$} & \textbf{$beim. Kochen mit Silbernitrat-L\"osung 2-Amino-5-oxymethyl-$A^2-oxazolin} \\ \textbf{$(Syst. No. 4300).} & \textbf{$-C_4H_7ON_2I$ + HCl.} & \textbf{$Nadeln. F: 1110.} & \textbf{$Außerst leicht l\"oslich} & \textbf{$in. Wasser, unl\"oslich} & \textbf{$in. Chloroform und Ather.} & \textbf{$-C_4H_7ON_2I$ + HCl.} & \textbf{$Aug. Celbrote Krystalle.} & \textbf{$F: 1400.} \\ \textbf{$-2C_4H_7ON_2I$ + 2HCl. + PtCl_4.} & \textbf{$Gelbe Krystalle.} & \textbf{$-Pikrat C_4H_7ON_2I$ + C_6H_3O_7N_3.} & \textbf{$Gelbrote Krystalle.} \\ \textbf{$Nadeln.} & \textbf{$aus. Wasser}. & \textbf{$F: 1590.} \\ \textbf{$Nadeln.} & \textbf{$Nadeln.} & \textbf{$aus. Wasser}. & \textbf{$F: 160.} & \textbf{$C.H.ON.} & \textbf$

N-Methylverbindung $C_0H_0ON_2I = C_4H_0ON_2I(CH_3)$. B. Das Hydrojodid entsteht beim Erwärmen der vorangehenden Verbindung mit Methyljodid in methylalkoholischer Lösung unter Druck (Rundqvist, Ar. 236, 465). — $C_0H_0ON_2I + HI$. Blaßgelbe Krystalle

(aus Methanol). F: 119°. — 2C₆H₉ON₂I + 2HCl + PtCl₄. Gelbrote Krystalle.

5-Methyl-thiazolidon-(2)-imid bezw. 2-Amino-5-methyl-Δ²-thiazolin C₄H₈N₂S = H₂C—NH H₂C—N

H₂C—N

Bezw.

CH₃·HC·S·C:NH

CH₃·HC·S·C·NH

CH₃·HC

5 - Methyl - thiazolidon - (2) - methylimid bezw. 2 - Methylamino - 5 - methyl- A^{2} -thiazolin $C_{6}H_{10}N_{2}S = H_{1}C - NH$ $CH_{3} \cdot H\dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} : N \cdot CH_{3}$ Behandeln von β -Brom-propylamin in Benzol-Lösung mit Methylsenföl (Hirsch, B. 23, 971).
Beim Erhitzen von N-Methyl-N'-allyl-thioharnstoff mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 100° (Avenarius, B. 24, 263). — Nadeln (aus Ligroin). F: 57° (A.). Kp: 228° (A.). Sehr leicht

löslich in Wasser mit stark alkal. Reaktion (H.). — $2C_5H_{10}N_2S + 2HCl + PtCl_4$. Dunkelrote Nadeln (aus Wasser). F: 143° (H.). — Pikrat $C_5H_{10}N_2S + C_6H_3O_7N_3$. Nadeln. F: 145° (H.), 147° (A.). — Verhindung mit Methylsenföl $C_5H_{10}N_2S + C_2H_3NS$. Säulen (aus Methanol). F: 64° (H.).

5-Methyl-thiasolidon-(2)-äthylimid bezw. 2-Äthylamino-5-methyl-△²-thiazolin H₂C—NH H₂C—N

C₀H₁₃N₂S = CH₃·HĊ·S·Ċ·N·C₂H₅ bezw. CH₃·HĊ·S·Ö·NH·C₂H₆ Beim Erhitzen von N-Äthyl-N'-allyl-thioharnstoff mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 100° (Avenarius, B. 24, 263; vgl. Hinterberger, A. 83, 346). — Nadeln (aus Ligroin). F: 63°; Kp: gegen 230° (A.). Verhält sich bei der Titration wie eine einsäurige Base (Å.). — Gibt mit Äthyljodid bei 100° 2-Diäthylamino-5-methyl-△²-thiazolin (A.). — 2C₅H₁₂N₂S+2HCl+PtCl₄. Hell-gelbe Krystalle. Schwer löslich in Wasser und Alkohol (H.). — Pikrat C₅H₁₂N₂S+C₅H₃O₁N₂. Goldgelbe Nädelchen. F: 143° (A.).

5-Methyl-thiazolidon-(2)-propylimid bezw. 2-Propylamino-5-methyl- \triangle 2-thiazolin H_2C —NH H_2C —N H_2C —N H

5 - Methyl - thiazolidon - (2) - isoamylimid bezw. 2 - Isoamylamino - 5 - methyl- $\frac{H_2C-NH}{CH_3\cdot HC\cdot S\cdot C\cdot N\cdot C_5H_{11}} + \frac{H_2C-N}{CH_3\cdot HC\cdot S\cdot C\cdot NH\cdot C_5H_{11}} \cdot B. \quad Beim$ Erhitzen von N-Isoamyl-N'-allyl-thioharnstoff mit rauchender Salzsäure (Avenarius, B. 24, 264). Widerlich riechende Krystalle. F: 32°. Kp: 267°.

 $\begin{array}{c} \textbf{5-Methyl-thiazolidon-(2)-allylimid bezw. 2-Allylamino-5-methyl-$\varDelta2-thiazolin} \\ \textbf{L_2C-NH} & \textbf{H_2C-N} \\ \textbf{C_7H_{12}N_2S} &= \begin{array}{c} \textbf{C_{13} \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $N \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} \\ \textbf{$CH_3$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $N \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} \\ \textbf{$CH_3$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$E_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} \cdot $S \cdot \dot{\textbf{$C}}$: $NH \cdot \textbf{$CH}_2$ \cdot $CH : \textbf{$CH}_2$} & B. \\ \textbf{$CH_{13}$ \cdot H^{\perp} : $H^{$

5-Methyl-thiazolidon-(2)-anil hezw. 2-Anilino-5-methyl-Δ²-thiazolin C₁₀H₁₂N₂S = H₂C—NH H₂C—N

CH₃·HC·S·C:N·C₆H₅ hezw.

CH₃·HC·S·C·NH·C₆H₅ B. Aus N-Allyl-N'-phenyl-thio-harnstoff beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 100° (Prager, B. 22, 2992) oder beim Erhitzen mit Acetylchlorid ohne Lösungsmittel (Dains, Am. Soc. 22, 193) oder in Benzol (Dixon, Taylor, Soc. 93, 24). — Krystalle (aus Methanol), Nadeln (aus Alkohol). F: 117° his 118° (korr.) (Di., T.), 117° (P.; Young, Crookes, Soc. 89, 69). Leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwerer in Petroläther; leicht löslich in Säuren (P.). — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumchlorat und Salzsäure eine Verbindung C₁₀H₁₂O₃N₂S (s. u.) (P.). Liefert bei Einw. von Methyljodid 2-Methylanilino-5-methyl-Δ²-thiazolin (Syst. No. 4337) (P.; Y., C.). Beim Schütteln mit Acetanhydrid entsteht ein Monoacetylderivat C₁₂H₁₄ON₂S [Krystalle; F: 47°; leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Petroläther] (Y., C.). — AgC₁₀H₁₁N₂S. Farbloser Niederschlag. Beginnt hei 130° unter Schwärzung zu sehmelzen; explodiert beim Erhitzen über freier Flamme (Y., C.). — 2C₁₀H₁₃N₃S + 2HCl + PtCl₄. Mikroskopische gelbe Krystalle (P.). — Pikrat C₁₀H₁₂N₂S + C₆H₃O₇N₂. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 154° (P.; Y., C.), 154—155° (DI., T.). Verbindung C₁₀H₁₂O₃N₂S, Anhydrid der β-Methyl-ω-phenyl-taurocarhamin-

säure $H_{\bullet}^{\bullet}C \cdot NH \cdot CO$ (?). B. Beim Behandeln von 5-Methyl-thiazolidon-(2)-anil CH_{\(\delta\)-thC\(\circ\) SO, $\dot{N} \cdot C_{\bullet}H_{5}$ (?). B. Beim Behandeln von 5-Methyl-thiazolidon-(2)-anil mit Kaliumehlorat und Salzsäure (Prager, B. 22, 2994). — Krystalle (aus Alkohol). F: 192°. Schwer löslich in heißem Wasser mit schwach saurer Reaktion, löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in kaltem Wasser, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Äther und Petroläther. — Gibt beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 230° β -Methyl-taurin (Bd. IV, S. 531):}

 $\begin{array}{l} \textbf{5-Methyl-thiazolidon-(2)-o-tolylimid bezw. 2-o-Toluidino-5-methyl-\mathbb{A}^{2}-thiazolin} \\ \textbf{C}_{11}\textbf{H}_{14}\textbf{N}_{2}\textbf{S} = & \textbf{H}_{2}\textbf{C}-\textbf{N}\textbf{H} & \textbf{H}_{2}\textbf{C}-\textbf{N} \\ \textbf{CH}_{3}\cdot\textbf{H}\textbf{C}\cdot\textbf{S}\cdot \textbf{C}:\textbf{N}\cdot\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_{2} & \textbf{Erhitzen von N-Allyl-N'-o-tolyl-thioharnstoff mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100° (Prager, B. 22, 2999). — Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 126° (P.; Young, Crookes, Soc. 89, 74). Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in heißem Wasser, leicht in den gewöhnlichen \\ \end{array}$

organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in Mineralsäuren (P.). — Gibt beim Behandeln mit Methyljodid 2-[Methyl-o-toluidino]-5-methyl- Δ^8 -thiazolin (Syst. No. 4337) (P.; Y., C.). Liefert beim Kochen mit Acetanhydrid eine Monoacetylverbindung $C_{12}H_{16}ON_2S$ (Prismen aus Petroläther; F: 58°; leicht löslich in Benzol, Alkohol, Äther und Aceton, schwer in Petroläther) (Y., C.). — Ag $C_{11}H_{12}N_2S$. Farbloser Niederschlag (Y., C.). — Chloroplatinat. Orangerote, mikroskopische Stäbchen. F:177—178°(P.). — Pikrat. Krystalle. F:175—176°(P.).

 $\begin{array}{ll} \textbf{5-Methyl-thiazolidon-(2)-o-tolylhydrazon} & \text{bezw.} & \textbf{2-o-Tolylhydrazino-5-methyl-1} \\ \textbf{A^2-thiazolin} & \textbf{C_{11}H$_{15}$N$_3$S} &= & \textbf{H_3C} \\ \textbf{H_2C} \\ \textbf{H_3C} \\ \textbf{H_1C} \\ \textbf{N} & \text{C_{11}H$_{15}$N$_3$S} &= & \textbf{C_{12}H$_{15}$N$_{15}$C:N·NH·C_{6}H_{4}$·$CH$_3} \\ \textbf{$C_{12}CH_{5}$C:N·NH·$NH·C_{6}H_{4}$·$CH$_{6}$} & \textbf{B.} & \textbf{Beim Erhitzen von 4-Allyl-1-o-tolyl-thiosemicarbazid} \\ \textbf{C_{12}CH$_{5}$C:N·NH·NH·C_{6}H_{4}CH_{6}$} & \textbf{$C_{12}H_{15}N_3$S} \\ \textbf{$C_{12}CH_{15}N_3$S} & \textbf{$C_{2}H_{6}O_7N_3} & \textbf{Sintert gegen 1600}. \\ \textbf{C_{12}CH$_{12}$CH$_{12}$N$_3$S} \\ \textbf{C_{12}CH$_{12}$N$_3$S} & \textbf{C_{2}H$_{6}$O$_7$N$_3} & \textbf{$C_{2}CH_{6}O_7N_3}. \\ \textbf{C_{12}CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$CH$_{12}$$

 $\begin{array}{ll} \textbf{5-Methyl-thiazolidon-(2)-p-tolylhydrazon bezw. 2-p-Tolylhydrazino-5-methyl-12-thiazolin } C_{11}H_{15}N_3S = \\ & H_2C--NH \\ & CH_3\cdot H\dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3 \end{array} \\ \begin{array}{ll} \text{bezw.} \end{array}$

H₃C.—N

CH₃·HC·S·C·NH·NH·C₀H₄·CH₅

CH₃·HC·S·C·NH·NH·C₀H₄·CH₆

B. Beim Erhitzen von 4-Allyl-1-p-tolyl-thiosemicarbazid

(Bd. XV, S. 520) mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 100° (AVENARIUS, B. 24, 270). —

Nadeln (aus Alkohol). F: 133°.

5-Methyl-thiazolidon-(2)- β -naphthylhydrason bezw. 2- β -Naphthylhydrasino-5-methyl- Δ^3 -thiazolin $C_{14}H_{15}N_3S=\frac{H_3C-NH}{CH_3\cdot H_5\cdot S\cdot C:N\cdot NH\cdot C_{10}H_7}$ bezw. H_3C-N $CH_3\cdot H_5\cdot S\cdot C:N\cdot NH\cdot NH\cdot C_{10}H_7$. B. Beim Erhitzen von 4-Allyl-1- β -naphthyl-thiosemicarbazid (Bd. YV. S. 572) with T_1 T_2 T_3 T_4 T_5 T_5 T_6 T_6 T_6 T_7 T_7 T_8 T_8 T

CH₃·HC·S·C·NH·NH·C₁₀H₇ (Bd. XV, S. 573) mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 100° (Avenarius, B. 24, 270). — Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt gegen 160° .

Asin des 5-Methyl-thiazolidons (2), Bis-[5-methyl-thiazolidyliden (2)]-hydrazin bezw. N.N'-Bis-[5-methyl- \varDelta^s -thiazolinyl-(2)]-hydrazin $C_sH_{14}N_4S_3=H_sC$ —NH HN—CH₂ H_2C —N N—CH₃ CH₃·HC·S·C:N·N·C·S·CH·CH₃ bezw. weitere ch₃·HC·S·C·NH·NH·C·S·CH·CH₃ bezw. weitere desmotrope Form. B. Beim Kochen von Hydrazin-N.N'-bis-[thiocarbonsäure-allylamid] mit Salzsaure (D: 1,19), neben anderen Produkten (Freund, Heilbrun, B. 29, 862). — Nadeln (aus Alkohol). F: 196—197°. Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in Alkohol. — C₈H₁₄N₄S₂ + HCl. Nadeln. F: 216—217°. Leicht löslich in Wasser. Schwer löslich in konz. Salzsäure. — C₈H₁₄N₄S₂ + 2HCl + PtCl₄. Zersetzt sich gegen 240°.

Dimethylderivat C₁₆H₁₈N₄S₂ = C₅H₁₂N₄S₃(CH₂)₃. B. Beim Erhitzen der vorangehenden Verbindung mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (FREUND, HEILBRUN, B. 29, 863). — Öl.

Diacetylderivat $C_{13}H_{18}O_3N_4S_3 = C_3H_{18}N_4S_3(CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen des Azins (s. o.) mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Freund, Heilbrun, B. 29, 862). — Krystalle (aus Eisessig). F: 242°.

Dinitrosoderivat $C_8H_{19}O_9N_8S_9=C_8H_{19}N_4S_9(NO)_9$. B. Beim Behandeln des Azins (s.o.) mit salpetriger Säure (FREUND, HEILBRUN, B. 29, 863). — Gelb. Zersetzt sich zwischen 110° und 170°. Unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln.

 $\textbf{3.5-Dimethyl-thiazolidon-(2)-imid} \ C_5H_{10}N_2S = \frac{H_2C - N \cdot CH_2}{CH_2 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot NH}. \quad \textit{B.} \quad \text{Das Hydro-}$ jodid entsteht beim Behandeln von 5-Methyl-thiazolidon-(2)-imid mit Methyljodid in Methanol (GABRIEL, B. 22, 2988). — Öl. Leicht löslich in Benzol; ist mit Wasser mischbar. Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch. — Das Hydrobromid gibt bei der Oxydation mit Bromwasser N.β-Dimethyl-taurin (Bd. IV, S. 531) und Dimethyl-taurocarbaminsäure (Bd. IV, S. 532). — C₅H₁₀N₂S + HI. Prismen. F: 171—172°.

 $\textbf{3-Allyl-5-methyl-thiazolidon-(2)-imid} \ C_7H_{12}N_2S = \frac{H_2C-N\cdot CH_2\cdot CH: CH_2}{CH_2\cdot HC\cdot S\cdot C: NH}$

B. Das Hydrojodid entsteht beim Behandeln von 5-Methyl-thiazolidon-(2)-imid mit Allyljodid (Hirsch, B. 23, 973). — Nicht rein dargestellt. — Pikrat $C_2H_{12}N_2S + C_6H_2O_2N_3$. Prismen (aus Wasser). F: 126°.

 $\textbf{3-Benzyl-5-methyl-thiasolidon-(2)-imid} \quad C_{11}H_{14}N_2S = \frac{H_2C--N\cdot CH_2\cdot C_6H_5}{CH_3\cdot H\dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}:NH}$

B. Das Rhodanid entsteht beim Eindampfen einer wäßr. Lösung von bromwasserstoffsaurem [β -Brom-propyl]-benzylamin und Kaliumrhodanid (UEDINCK, B. 32, 973). — Gelbes Ol. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumchlorat und Salzsäure eine Verbindung $C_{11}H_{13}O_{2}N_{2}ClS$ (s. u.). — $C_{11}H_{14}N_{2}S + HCl$. Tafeln (aus Alkohol + Äther). F: 215—216°. — $C_{11}H_{14}N_{2}S + HCl + AuCl_{2}$. Citronengelbe Nadeln. F: 146—148° (Zers.). Schwer löslich. — $2C_{11}H_{14}N_{2}S + 2HCl + PtCl_{4}$. Dunkelorangerote Prismen. F: 216—218° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser. — Pikrat $C_{11}H_{14}N_{2}S + C_{3}H_{3}O_{7}N_{2}$. Dunkelgelbe Nadeln. F: 117—119°. — Rhodanid $C_{11}H_{14}N_{2}S + CHNS$. Nadeln (aus Wasser). F: 126-127°.

Verbindung C₁₁H₁₃O₂N₂ClS (Anhydrid der x-Chlor-β-methyl-taurocarbaminsäure). B. Beim Behandeln der vorangehenden Verbindung mit Kaliumchlorat und Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur (UEDINCK, B. 32, 974). — Nadeln (aus Alkohol). F: 125° bis 126°. — Liefert beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 220—230° β -Methyl-taurin.

5-Brommethyl-thiasolidon-(2)-imid bezw. 2-Amino-5-brommethyl- Δ^3 -thiasolin H.C-NH H₂C-N $C_4H_7N_2BrS = \frac{H_2O_7NH}{CH_2Br \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot NH}$ bezw. $CH_2Br \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot NH_2$. B. Das Hydrobromid entsteht bei Einw. von alkoh. Ammoniak auf $\beta.\gamma$ -Dibrom-propylsenföl (Dixon, Soc. 69, 22) sowie beim Behandeln von N-Allyl-thioharnstoff mit Brom in Alkohol (MALY, Z. 1867, 42; Falke, Diss. [Marburg 1893], S. 30; Gadamer, Ar. 234, 2) oder in Alkohol + Chloroform (D., Soc. 69, 19); man zerlegt es mit Ammoniak oder konz. Kalilauge (D.) oder mit Silberoxyd (M.; F.). — Fast farbloses Ol von bitterem Geschmack (M.) und schwach basischem Geruch (D., Soc. 69, 20). Mischbar mit Alkohol, schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser (D.) mit stark alkalischer Reaktion (M.). Leicht löslich in Salzsäure (D.). — Geht an der Luft allmählich in eine feste, alkoholunlösliche Substanz über (D.). Das Hydrobromid gibt bei der Oxydation mit Kaliumchlorat und Salzsäure x-Chlor-β-brommethyl-taurocarbaminsäure (S. 150) (G., Ar. 234, 43). Oxydation mit Bromwasser: G., Ar. 234, 40. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in saurer Lösung N-Allyl-thioharnstoff (G., Ar. 234, 35). Bleibt beim Kochen mit 25% iger Salzsäure unverändert (FALKE, Diss., S. 53). Bei Einw. von Methyljodid in methylalkoholischer Kalilauge erhält man das Hydrojodid des 3-Methyl-5-brom-

methyl-thiazolidon-(2)-imids (G., Ar. 234, 46).

C₄H₁N₂BrS + HCl. Nadeln (aus Wasser), Prismen (aus verd. Salzsäure). F: 129—130° (Maly, Z. 1867, 43; Dixon, Soc. 69, 20). Äußerst leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol (M.). — C₄H₁N₂BrS + HBr. Säulen (aus Wasser oder Alkohol). F: 139° (Gadamer, Ar. 234, 2), 139—140° (korr.) (D.). — C₄H₇N₂BrS + HCl + AuCl₃. Rotgelb (G., Ar. 234, 4). — C₄H₇N₂BrS + HBr + AuCl₃. Rotgelbe Krystalle (aus Alkohol) (G.). — C₄H₇N₂BrS + HCl + AuBr₃. Stahlglänzende, dunkelrote Nadeln (aus Wasser oder Alkohol) (G.); vgl. M.). — C₄H₇N₂BrS + HBr + AuBr₃. Dunkelroter Niederschlag (G.). — 2C₄H₇N₂BrS + 2HCl + PtCl₄. Orangefarbene Blätter oder Schuppen. F: 135° (Falke, Diss., S. 38). Fast unlöslich in Alkohol, löslich in heißem Wasser unter teilweiser Zersetzung (M.; Falke). — 2C₄H₇N₂BrS + 2HBr + PtCl₄. Orangeglänzende Schuppen (M.; vgl. Falke, Diss., S. 34). F: 200° (Zers.) (Falke). — Pikrat C₄H₇N₂BrS + C₅H₅O₇N₃. Blaßgelbe Prismen (aus verd. Alkohol) oder Nadeln. F: 184—185° (G.), 187—188° (korr.) (D.). Ziemlich schwer löslich in siedendem Wasser, leichter in siedendem Alkohol (D.).

x-Chlor-β-brommethyl-taurocarbaminsäure C₄H₈O₄N₂ClBrS. B. Beim Behandeln der vorangehenden Verbindung mit Kaliumehlorat und Salzsäure (Gadamer, Ar. 234, 43).

— Krystalle (aus Wasser). F. ca. 210° (Zers.). — Gibt bei der Reduktion mit Zink und verd.

Schwefelsäure β -Methyl-taurocarbaminsäure (Bd. IV, S. 532).

 $\begin{array}{ll} \textbf{5-Brommethyl-thiasolidon-(2)-methylimid} & bezw. & \textbf{2-Methylamino-5-brom-} \\ & & & & & & & \\ \textbf{1-2-NH} \\ & & & & & & \\ \textbf{2-NH} \\ & & & & & \\ \textbf{2-Methylamino-5-brom-} \\ & & & & \\ \textbf{2-Methylamino-5-brom-} \\ & & & \\ \textbf{3-1-2-1} \\ & & & \\ \textbf{3-1-2-1} \\ & & & \\ \textbf{3-1-2-1} \\ & & \\ \textbf{3-1-2-1} \\$

H₂C—N
. Zur Konstitution vgl. Gadamer, Ar. 234, 47. — B. Das Hydro-CH₂Br·HC·S·C·NH·CH₃
bromid entsteht beim Behandeln von β . γ -Dibrom-propylsenföl mit Methylamin in Alkohol (Dixon, Soc. 69, 854) sowie bei Einw. von Brom auf N-Methyl-N'-allyl-thioharnstoff in Alkohol (G., Ar. 233, 670). — Salze: G., Ar. 233, 670. — $C_5H_9N_3$ BrS + HĊl. B. Beim Behandeln des Hydrobromids in wäßr. Lösung mit Silberchlorid. Krystalle (aus Wasser). F:120—123°. Leicht löslich in Wasser. — $C_5H_9N_3$ BrS + HBr. Krystalle. F: 145—146°. — $C_5H_9N_3$ BrS + HCl + AuCl₃. Krystalle. F: 80°. Schwer löslich. — 2 $C_5H_9N_3$ BrS + 2HCl + PtCl₄. Gelbrote Krystalle. — Pikrat. Krystalle (aus Wasser). F: 181—182°. Leicht löslich in Wasser.

 $\begin{array}{l} \textbf{5-Brommethyl-thiazolidon-(2)-[d-sek.-butyl-imid] bezw. 2-[d-sek.-Butyl-amino]-} \\ \textbf{5-brommethyl-} \Delta^2\text{-thiazolin } C_8H_{18}N_2BrS = \\ CH_2Br \cdot H\dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} : N \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5 \end{array} \\ \begin{array}{l} \text{bezw.} \end{array}$

H₂C—N

CH₂Br·HC·S·C·NH·CH(CH₃)·C₂H₅

B. Beim Behandeln von N-[d-sek.-Butyl]-N'-allyl-thioharnstoff mit Brom in Äther erhält man das Hydrobromid; man zerlegt es mit Natronlauge (URBAN, Ar. 242, 64). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 92—93°. [α]_b^m: +22,1° (in ½n-alkoh. Lösung), +21,0° (in ½n-chloroform-Lösung) (U., Ar. 242, 75). — Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren.

5-Brommethyl-thiazolidon-(2)-anil bezw. 2-Anilino-5-brommethyl- \varDelta^2 -thiazolin H_2C —NH H_2C —NH H_2C —N H_2C —N H

 $\begin{array}{c} \varDelta^2\text{-thiazolin} \quad C_{11}H_{18}N_2BrS = \frac{H_2C-NH}{CH_2Br \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2} \text{ bezw.} \\ H_2C-N \end{array}$

The control of the c

 $\begin{array}{ll} \textbf{5-Brommethyl-thiasolidon-(2)-p-tolylimid} & \text{bezw.} & \textbf{2-p-Toluidino-5-brommethyl-} \\ \textbf{-}\Delta^2\text{-thiasolin} & \textbf{C}_{11}\textbf{H}_{12}\textbf{N}_2\textbf{BrS} = & \textbf{CH}_2\textbf{Br}\cdot\textbf{H}_2\dot{\textbf{C}}\cdot\textbf{S}\cdot\dot{\textbf{C}}:\textbf{N}\cdot\textbf{C}_6\textbf{H}_4\cdot\textbf{CH}_2 \end{array} \\ & \textbf{bezw.}$

H₂C—N

CH₂Br·HC·S·C·NH·C₆H₄·CH₂

B. Analog der vorangehenden Verbindung (Dixon, Soc. 69, 27). — Prismen (aus Alkohol). F: 124—125° (korr.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol.

5-Brommethyl-thiazolidon-(2)-a-naphthylimid bezw. 2-a-Naphthylamino-5-brommethyl- Δ^{8} -thiasolin $C_{14}H_{13}N_{2}BrS = CH_{2}Br \cdot HC \cdot S \cdot C : N \cdot C_{10}H_{7}$

- CH₂Br·HC·S·C·NH·C₁₀H₂. B. Analog dem entsprechenden o-Tolylimid (S. 150) (Dixon, Soc. 69, 29). — Pikrat C₁₄H₁₃N₂BrS + C₆H₃O₇N₃. Gelbes Pulver.
- 5 Brommethyl this zolidon (2) β naphthylimid bezw. 2 β Naphthylamino-H.C-NH 5-brommethyl- Δ^2 -thiazolin $C_{14}H_{13}N_2BrS = CH_2Br \cdot HC \cdot S \cdot C : N \cdot C_{10}H_7$
- B. Analog dem entsprechenden o-Tolylimid (S. 150) (Dixon, CHaBr·HC·S·C·NH·C10H, Soc. 69, 28). — Prismen (aus Alkohol). F: 190—1910 (korr.). Schwer löslich in siedendem Wasser, lcicht in siedendem Alkohol.
 - 3-Methyl-5-brommethyl-thiazolidon-(2)-imid $C_5H_9N_2BrS = CH_2Br \cdot HC \cdot S \cdot C : NH$
- B. Das Hydrojodid erhält man bei mehrtägiger Einw. von Methyljodid auf 5-Brommethylthiazolidon-(2)-imid in methylalkoholischer Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur (Gadamer, Ar. 234, 45). C₅H₉N₂BrS + HI. Krystalle. F: 183—184°. C₅H₉N₂BrS + HCl + AuCl₃. Blättehen. F: 132—133°. 2C₅H₉N₂BrS + 2HCl + PtCl₄. Nadeln.
- 5 Chlor 5 brommethyl thiazolidon (2) anil bezw. 5-Chlor-2-anilino-5-brom-H₂C-NH $methyl-\varDelta^{2}\text{-thiazolin }C_{10}H_{10}N_{2}ClBrS=\overbrace{CH_{2}Br\cdot ClC\cdot S\cdot C:N\cdot C_{6}H_{5}}^{2}$
- . B. Aus β -Chlor- β . γ -dibrom-propylsenföl und Anilin in Alkohol CH₂Br·ClC·S·C·NH·C₆H₅

 B. Aus ρ-Onior-ρ.γ-αποτομ-propyrection and American in Algorithm in Algorithm (Dixon, Soc. 79, 560). — Krystalic (aus verd. Alkohol). F: 112—113° (korr.). Sehr schwer löslich in Wasser und Petroläther, löslich in Alkohol, leicht löslich in Chloroform, Aceton, Benzol und Schwefelkohlenstoff. Unlöslich in verd. Kalilauge, fast unlöslich in konz. Salzsäure,
- 5-Chlor-5-brommethyl-thiazolidon-(2)-benzylimid bezw. 5-Chlor-2-benzyl-H₂C-NH $amino\text{-}5\text{-}brommethyl-}\varDelta^2\text{-}thiazolin} \ C_{11}H_{12}N_2ClBrS = \frac{1}{CH_2Br\cdot ClC\cdot S\cdot C; N\cdot CH_2\cdot C_6H_5}$
- H_•C---N CH₂Br·ClC·S·C·NH·CH₂·C₆H₅. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Dixon, Soc. 79, 562). — Prismen (aus Petroläther). F: 107—108° (korr.); bei höherer Temperatur tritt Purpurfarbung und heftige Zersetzung ein. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Petroläther, leicht in Äther und heißem Alkohol. Löslich in verd. Salzsäure.
- 5-Jodmethyl-thiazolidon-(2)-imid bezw. 2-Amino-5-jodmethyl- Δ^2 -thiazolin H₂C-NH H₂C--N C₄H₇N₂IS =

 CH₂I · HC·S·C:NH bezw. CH₄I · HC·S·C·NH₂

 CH₄I · HC·S·C:NH bezw. CH₄I · HC·S·C·NH₂

 CH₄I · HC·S·C·NH₂ siert (G.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser mit stark alkalischer Reaktion, unlöslich in Äther; leicht löslich in Salzsäure, schwer in Alkalilaugen (D.). — $C_4H_7N_2IS + HCl$. Krystalle in Ather; leicht löslich in Salzsäure, schwer in Alkalilaugen (D.). — $C_4H_7N_2IS + HCl$. Krystalle (aus Alkohol). F: 132—133° (G.). Äußerst leicht löslich in Wasser und Alkohol (M.; G.). — $C_4H_7N_2IS + HI$. Fast farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 130,5° (Zers.) (G.), 132,5—133,5° (D.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol (D.). — $C_4H_7N_2IS + HCl + AuCl_3$. Krystalle. F: 113° (G.). — $2C_4H_7N_2IS + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle (G.). — Pikrat $C_4H_7N_2IS + C_6H_3O_7N_3$. Orangegelbe Prismen (aus Alkohol) oder Blättchen (aus Wasser). F: 176—177° (D.), 178—179° (G.). Fast unlöslich in Wasser (D.). — $C_4H_7N_2IS + HCN + AgCN$?). Gelbliches Pulver. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und Ammoniak (M.). Bläht sich beim Frhitzen schlappenertig auf Bläht sich beim Erhitzen schlangenartig auf.
- 5-Jodmethyl-thiazolidon-(2)-[d-sek.-butyl-imid] bezw. 2-[d-sek.-Butyl-amino]- $\text{5-jod methyl-} \varDelta^{2}\text{-thissolin} \quad \mathrm{C_{8}H_{16}N_{2}IS} \ = \frac{\overset{\text{\tiny 1-2$}}{\mathrm{CH_{2}I} \cdot \mathrm{HC} \cdot \mathrm{S} \cdot \overset{\text{\tiny 1}}{\mathrm{C}}} \cdot \overset{\text{\tiny 1}}{\mathrm{C}}}{\mathrm{C} \cdot \mathrm{N} \cdot \mathrm{CH}(\mathrm{CH_{3}}) \cdot \mathrm{C_{2}H_{5}}}$
- H₂C—N
 CH₃I·HC·S· $\overset{\circ}{\mathbb{C}}$ ·NH·CH(CH₃)·C₃H₅. B. Das Hydrojodid entsteht beim Behandeln von N-[d-sek.-Butyl]-N'-allyl-thioharnstoff mit Jod in Äther; man zerlegt es mit verd. Natronlauge (Urban, Ar. 242, 65). Nadeln (aus Alkohol). F: 114°. [α] $^{\circ}_{0}$: +19,9° (in $^{1}/_{8}$ n-alkoh.

Lösung), $+18,1^{\circ}$ (in $\frac{1}{8}$ n-Chloroform-Lösung) (U., Ar. **242,** 75). — Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren.

- 5 Methyl thiothiazolidon (2) bezw. 2 Mercapto 5 methyl Δ^2 thiazolin H_2C —NH H_2C —NH H_2C —N H_2C —N bezw. $CH_2 \cdot H \overset{\circ}{\cup} \cdot S \cdot \overset{\circ}{\cup} \cdot S \overset{\circ$
- 5-Methyl-selenazolidon-(2)-imid bezw. 2-Amino-5-methyl- Δ^2 -selenazolin $C_4H_8N_2\mathrm{Se} = H_2\mathrm{C}$ —NH bezw. $H_2\mathrm{C}$ —N bezw. $CH_3\cdot H\mathrm{C}\cdot \mathrm{Se}\cdot \mathrm{C}\cdot \mathrm{NH}_2$. B. Das Hydrobromid entsteht beim Erhitzen einer wäßr. Lösung von bromwasserstoffsaurem β -Brom-propylamin und Kaliumselenocyanat (Bd. III, S. 225) auf dem Wasserbad (Baringer, B. 23, 1005). $2C_4H_8N_2\mathrm{Se} + 2\,\mathrm{Hcl} + \mathrm{PtCl_4}$. Blaßgelbe Blätter. Pikrat $C_4H_8N_2\mathrm{Se} + C_6H_2\mathrm{O}_7\mathrm{N}_2$. Krystalle. F: 110^9 (Zers.).

4. Oxo-Verbindungen C₅H₉O₉N.

- 1. 2-0x0-6-methyl-tetrahydro-1.3-oxazin $C_5H_9O_2N = \frac{H_1C \cdot CH_2 \cdot NH}{CH_2 \cdot HC O CO}$.
- 2-Allylimino-6-methyl-tetrahydro-1.3-thiasin bezw. 2-Allylamino-6-methyl- Δ^2 -dihydro-1.3-thiasin $C_8H_{14}N_2S = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot NH}{CH_3 \cdot HC S C \cdot N \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_3}$ bezw.
- H₂C·CH₂·N

 CH₃·HC—S—C·NH·CH₂·CH:CH₃

 und Allylsenföl (Luchmann, B. 29, 1430). Öl. Pikrat C₈H₁₄N₂S+C₆H₃O₇N₈. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 121—122°. Zersetzt sich gegen 220°.
- $\begin{array}{ll} \textbf{2-Phenylimino-6-methyl-tetrahydro-1.3-thiasin} & bezw. & \textbf{2-Anilino-6-methyl-} \\ \textbf{4^3-dihydro-1.3-thiasin} & \textbf{C}_{11}\textbf{H}_{16}\textbf{N}_{2}\textbf{S} = \frac{\textbf{H}_{z}\textbf{C}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_{z}\cdot\textbf{N}\textbf{H}}{\textbf{C}\textbf{H}_{z}\cdot\textbf{H}\textbf{C}-\textbf{S}-\textbf{C}:\textbf{N}\cdot\textbf{C}_{z}\textbf{H}_{z}} & bezw. \\ \end{array}$
- H₂C·CH₂·N

 CH₃·HC·S·C·NH·C₆H₅

 B. Das Hydrochlorid entsteht beim Schütteln einer Lösung von γ-Chlor-butylamin in Benzol mit Phenylsenföl (Luchmann, B. 29, 1430). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 106,5°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in Säuren. Pikrat C₁₁H₁₄N₂S + C₅H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F:163—164°.
- 2-Thion-6-methyl-tetrahydro-1.3-thiazin bezw. 2-Mercapto-6-methyl- \varDelta -dihydro-1.3-thiazin $C_5H_9NS_2= \frac{H_2C\cdot CH_2\cdot NH}{CH_2\cdot HC-S-CS} \frac{H_2C\cdot CH_2\cdot NH}{CH_2\cdot HC-S-CS} \frac{H_2C\cdot CH_2\cdot NH}{CH_2\cdot HC-S-CS} \frac{B.}{CH_2\cdot HC-S-C\cdot SH}$ Beim Schütteln von salzsaurem γ -Chlor-butylamin mit Schwefelkohlenstoff und Natronlauge unter Kühlung (Luchmann, B. 29, 1429). Nadeln (aus Wasser). F: 131°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, schwerer in Wasser und Äther. Leicht löslich in Alkalilaugen, unlöslich in Säuren.
- 2. 2 Oxo 5 $\ddot{a}thyl$ oxazolidin, o $\ddot{A}thyl$ oxazolidon (2) $C_{b}H_{b}O_{1}N$ = $H_{1}C$ —NH $C_{c}H_{b}\cdot H_{c}^{\dagger}\cdot O\cdot \dot{C}O$
- 5-Äthyl-thiothiasolidon-(2) bezw. 2-Mercapto-5-äthyl- Δ^{n} -thiasolin $C_{8}H_{9}NS_{2} = H_{2}C$ —NH $H_{2}C$ —N $H_{2}C$

- 3. 2 Oxo 4.5 dimethyl oxazolidin, 4.5 Dimethyl oxazolidon (2) $C_2H_4O_2N = \begin{array}{c} CH_3 \cdot HC NH \\ CH_4 \cdot HC \cdot O \cdot CO \end{array}$
- 4.5 Dimethyl thiasolidon (2) imid bezw. 2-Amino-4.5 dimethyl Δ^2 thiasolin $C_3H_{10}N_3S = C_3H_{10}N_3S = C$
- 4.5 Dimethyl thiasolidon (2) anil bezw. 2-Anilino-4.5 dimethyl Δ^2 thiasolin $C_{11}H_{14}N_3S = C_{12}H_C \cdot S \cdot C \cdot N \cdot C_6H_5$ bezw. $C_{13} \cdot HC N$ bezw. $C_{13} \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot NH \cdot C_8H_5$ B. Beim Erhitzen von N-[β -Oxy- α -methyl-propyl]-N'-phenyl-thioharnstoff (Bd. XII, S. 398) mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 100° (STRAUSS, B. 33, 2827). Nadeln (aus Alkohol). F: 114°. Pikrat $C_{11}H_{14}N_3S + C_6H_3O_7N_3$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 186°.
- 4.5 Dimethyl thiothiasolidon (2) bezw. 2-Mercapto-4.5-dimethyl- \triangle^2 -thiasolin $C_5H_9NS_3={CH_3\cdot HC-NH\atop CH_3\cdot HC\cdot S\cdot CS}$ bezw. ${CH_3\cdot HC-N\atop CH_3\cdot HC\cdot S\cdot CS}$ B. Beim Schütteln einer alkal. Lösung von γ -Brom- β -amino-butan mit Schwefelkohlenstoff (Srauss, B. 33, 2830). Nadeln (aus Wasser). F: 58°.
- 5. 2-0xo-4-methyl-5-āthyl-oxazolidin, 4-Methyl-5-āthyl-oxazolidon-(2) $C_6H_{11}O_3N=\frac{CH_3\cdot HC-NH}{C_2H_6\cdot HC\cdot O\cdot CO}$.
- 4-Methyl-5-äthyl-thiazolidon-(2)-äthylimid bezw. 2-Äthylamino-4-methyl-5-äthyl- \varDelta^3 -thiazolin $C_8H_{18}N_3S= \begin{array}{c} CH_3\cdot HC \longrightarrow NH \\ C_3H_5\cdot HC \longrightarrow S\cdot C:N\cdot C_2H_5 \end{array}$ bezw. $C_3H_5\cdot HC \longrightarrow N$ bezw. $C_3H_5\cdot HC \longrightarrow N$ bezw. $C_3H_5\cdot HC \longrightarrow NH\cdot C_3H_5\cdot R$ B. Beim Erhitzen von N-Äthyl-N'-[β -oxy- α -methyl-butyl]-thioharnstoff (Bd. IV, S. 293) mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100° (Jänecke, B. 32, 1102). Ol. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. Pikrat $C_3H_{13}N_3S+C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 123°.
- 4-Methyl-5-äthyl-thiothiasolidon (2) bezw. 2-Mercapto-4-methyl-5-äthyl- $\frac{CH_3 \cdot HC NH}{C_2H_3 \cdot HC \cdot S \cdot CS}$ bezw. $\frac{CH_3 \cdot HC N}{C_2H_3 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot SH}$ B. Bei Einw. von Schwefelkohlenstoff auf eine Lösung von γ -Brom- β -amino-pentan in wäßrig-alkoholischer Kalilauge in der Kälte (Jänecke, B. 32, 1103). Krystalle (aus Wasser). F: ca. 70°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Ligroin. Leicht löslich in Alkalilaugen, unlöslich in Ammoniak und Alkalicarbonat-Lösungen.

6. Oxo-Verbindungen $C_7H_{13}O_2N$.

- 2 Oxo 3.4.4.6 tetramethyl tetrahydro 1.8 oxazin $C_2H_{15}O_2N = H_2C \cdot C(CH_2)_2 \cdot N \cdot CH_2$. B. Beim Behandeln von N-Methyl-discetonalkamin (Bd. IV, $CH_2 \cdot HC O CO$

- S. 296) mit Chlorameisensäureäthylester in sodaalkalischem Medium (Kohn, M. 26, 943). - Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 84-87°. Kp: 286° (unkorr.).
- 2-Äthylimino-4.4.6-trimethyl-tetrahydro-1.3-thiazin bezw. 2-Äthylamino-H₂C·C(CH₂)₂·NH 4.4.6-trimethyl- Δ^2 -dihydro-1.3-thiazin $C_8H_{18}N_3S = \frac{1}{CH_4 \cdot HC_4 \cdot S} - \frac{1}{C \cdot N \cdot C_8H_6}$ bezw.
- $\mathbf{H_{s}C \cdot C(CH_{s})_{s} \cdot N}$
- H₂C·U(CH₃)₃·N

 CH₃·HC S C·NH·C₂H₅

 B. Beim Erhitzen von N-Äthyl-N'-[γ-οxy-α.α-dimethyl-butyl]-thioharnstoff (Bd. IV, S. 298) mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100° (KAHAN, B. 30, 1325). 2C₂H₁₈N₂S + 2 HCl + PtCl₄. Braungelbe Krystalle. Schwärzt sich bei 178° und zersetzt sich völlig bei 190—191°. Ziemich schwer löslich in Wasser. Pikrat C₂H₁₈N₂S $+ C_6H_2O_7N_2$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 156—157°.
- 2 Phenylimino 4.4.6 trimethyl tetrahydro 1.8 thiazin bezw. 2 Anilino-4.4.6-trimethyl- \triangle^3 -dihydro-1.3-thiasin $C_{13}H_{13}N_3S = H_3C \cdot C(CH_3)_3 \cdot NH$ $CH_3 \cdot H_3C \cdot C(CH_3)_3 \cdot NH$ $CH_3 \cdot H_3C \cdot C(CH_3)_3 \cdot NH$
- $H_{\bullet}C \cdot C(CH_{\bullet})_{\bullet} \cdot N$ В. Beim Erhitzen von N-[γ-Oxy-α.α-dimethyl-butyl]-CH₃·HC S C·NH·C₆H₅
 N'-phenyl-thiohernstoff (Bd. XII, S. 398) mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100° (Kahan, B. 30, 1324). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 147—148°. Leicht löslich in verd. Salzsäure. 2C₁₃H₁₈N₂S + 2HCl + PtCl₄. Rotgelb. Zersetzt sich bei 202°. Ziemlich schwer löslich in
- $\begin{array}{ll} \textbf{2-Thion-4.4.6-trimethyl-tetrahydro-1.3-thiazin} & bezw. & \textbf{2-Mercapto-4.4.6-trimethyl-} \Delta^3\text{-dihydro-1.3-thiazin} & C_7H_{13}NS_3 = \\ \hline & CH_3\cdot H\overset{\cdot}{C} \longrightarrow S & CS \\ \end{array}$ bezw.
- $H_2C \cdot C(CH_2)_2 \cdot N$ $CH_3 \cdot HC - S - C \cdot SH$. Beim Schütteln einer wäßr. Lösung von δ -Brom- β -amino- $\hat{\beta}$ -methyl-pentan-hydrobromid mit Schwefelkohlenstoff und verd. Natronlauge unter Kühlung (Kahan, B. 30, 1321). — Säulen (aus Methanol). F: 180°. Leicht löslich in heißem Alkohol. schwer in heißem Wasser. Unlöslich in Salzsäure, leicht löslich in Alkalilaugen. - Beim Einleiten von Chlor in die heiße wäßrige Suspension entsteht 2-Amino-2-methyl-pentan-sulfonsäure-(4).
- 2 Oxo 4.6.6 trimethyl tetrahydro 1.3 oxazin C₂H₁₈O₂N = $H_2C \cdot CH(CH_2) \cdot NH$ (CH₂),C——O——CO
- 2 Phenylimino 4.6.6 trimethyl tetrahydro 1.8 thiasin bezw. 2 Anilino-4.6.6-trimethyl- Δ^3 -dihydro-1.3-thiasin $C_{13}H_{18}N_9S = \frac{H_3C \cdot CH(CH_3) \cdot NH}{(CH_3)_2C - S - C \cdot N \cdot C_2H_5}$ bezw. H₂C·CH(CH₂)·N
- (CH₃)₃C S C·NH·C₅H₅ B. Beim Erhitzen von N·[γ-Oxy-α.γ-dimethyl-butyl]-N'-phenyl-thioharnatoff (Bd. XII, S. 398) mit konz. Salzsäure im Rohr auf 110° (Κοην, Lindauer, M. 23, 762). F: 131—132°. Unlöslich in Wasser. Leicht löslich in verd. Säuren. 2C₁₃H₁₈N₃S + 2HCl + PtCl₄. Blaßgelb. Schwer löslich in Wasser. B. Beim Erhitzen von N- $[\gamma-Oxy-\alpha,\gamma-dimethyl-butyl]$ -
- 3. 2-Methyl-2-acetonyl-oxazolidin $C_7H_{13}O_3N = H_3C$ —NH $H_3\dot{C} \cdot O \cdot \dot{C}(CH_3) \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3$ B. Aus β -Amino-athylalkohol und Acetylaceton (Knorr, Rösslar, B. 36, 1282). — Nadeln (aus Äther). F: 73°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther, Eisessig, Chloroform und Benzol, unlöslich in kaltem Äther und Ligroin. — Wird durch siedende verdünnte Säuren gespalten.
- 7. 2-0x0-6-methyl-4-isobutyl-tetrahydro-1.3-oxazin $C_pH_{17}O_pN =$ $H_2C \cdot CH[CH_2 \cdot CH(CH_2)_2] \cdot NH$ CH* · HÇ ______ CO .
- 2 Oxo 3.6 dimethyl 4 isobutyl tetrahydro 1.3 oxazin $C_{10}H_{10}O_{2}N =$ $H_aC \cdot CH[CH_a \cdot CH(CH_a)_a] \cdot N \cdot CH_a$ B. Beim Behandeln von 4-Methylamino-2-methylheptanol-(6) mit Chlorameisensäureäthylester in sodaalkalischem Medium (Kohn, Giaconi, M. 28, 470). — Gelbliches Öl. Kp₁₁: 170,5°.

2. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-3} O_2 N$.

- 1. Oxo-Verbindungen $C_3H_3O_2N$.
 - 1. 2-Oxo-oxazolin, Oxazolon-(2) $C_3H_3O_2N = \frac{HC--NH}{HC \cdot O \cdot CO}$.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Thiasolon-(2)-imid bezw. 2-Amino-thiazol } C_3H_4N_2S = \frac{HC-NH}{HC\cdot S\cdot C:NH} \ \ \text{bezw.} \end{array}$

HC·S·C·NH₂. B. Beim Kochen von Thioharnstoff mit α.β-Dichlor-diäthyläther und Wasser (Traumann, A. 249, 36). — Gelbliche Tafeln (aus Alkohol). F: 90° (T.). Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck (T.). Schwer löslich in Alkohol und Äther (T.), leicht in heißem Wasser (Hantzsch, A. 250, 271 Anm.). — Gibt beim Diazotieren in schwefelsaurer oder alkoholisch-salzsaurer Lösung und nachfolgenden Kochen mit Alkohol Thiazol (Popp, A. 250, 274). Liefert beim Kochen mit überschüssigem Hydroxylaminhydrochlorid in wäßr. Lösung Glyoxim (H., Wild, A. 289, 294). Gibt beim Erwärmen mit Acetanhydrid eine Acetylverbindung (Nadeln aus Wasser; F: 203°) (T.). — C₃H₄N₂S + HCl + H₃O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (T.). — 2C₃H₄N₂S + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Tafeln. Sehr schwer löslich in Wasser (T.).

Thiazolon - (2) - methylimid bezw. 2 - Methylamino - thiazol $C_4H_6N_2S = HC - NH$ HC - N HC - N HC - N HC - N $HC - S \cdot C \cdot N \cdot CH_3$ $HC \cdot S \cdot C \cdot NH \cdot CH_3$ B. Beim Erwärmen von N-Methyl-thioharnstoff mit $\alpha.\beta$ -Dichlor-diāthyläther und Wasser (När, A. 265, 113). — Sehr hygroskopische Nadeln. — $C_4H_6N_2S + HC$ l. Hygroskopische Krystallmasse. F: 79—80°.

Thiasolon-(2)-anil bezw. 2-Anilino-thiasol $C_0H_0N_2S = \frac{HC-NH}{HC\cdot S\cdot C:N\cdot C_0H_5}$ bezw. HC-N $\stackrel{\square}{\to}$. B. Beim Erwärmen von Phenylthioharnstoff mit $\alpha.\beta$ -Dichlor-diäthyl- $\stackrel{\square}{\to}$. $\stackrel{\square}{\to}$. B. Beim Erwärmen von Phenylthioharnstoff mit $\alpha.\beta$ -Dichlor-diäthyläther und Wasser (Traumann, A. 249, 47; Näf, A. 265, 126). — Nadeln (aus Alkohol).

F: 124° (N.), 126° (T.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther (T.).

 $\begin{array}{lll} N^3.N^{3'}\text{-}[\alpha\text{-Thenyliden}]\text{-}\text{bis}\text{-}[2\text{-}\text{imino-thiazolin}] & \text{bezw. N.N'}\text{-}[\alpha\text{-Thenyliden}]\text{-}\text{bis-}\\ [2\text{-}\text{amino-thiazol}] & C_{11}H_{10}N_4S_3 = \begin{array}{ll} HC & NH & HN & CH \\ HC & S & C : N \cdot CH(C_4H_3S) \cdot N : C \cdot S \cdot CH \end{array} \\ \end{array}$

HC—N N—CH
HC˙-S·Č·NH·CH(C₄H₃S)·NH·Č·S·ČH

HC˙-S·Č·NH·CH(C₄H₃S)·NH·Č·S·ČH

mit 1 Mol α-Thiophenaldehyd (HANTZSCH, WITZ, B. 34, 846). — Gelbliches Pulver. F: 117°
(Zers.). Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, löslich in warmem Anilin und p-Toluidin unter Zersetzung. — Zerfällt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt in 2-Aminothiazol und 2-[α-Thenylidenamino]-thiazol.

- **8-Methyl-thiasolon-(2)-imid** $C_4H_6N_2S = \frac{HC-N\cdot CH_2}{HC\cdot S\cdot C:NH}$. Beim Erhitzen von 2-Amino-thiazol mit Methyljodid und etwas Methanol im Rohr auf 1300 (När, A. 265, 112). — Hellbraunes, außerst hygroskopisches Öl. Reagiert stark alkalisch. — Hydrochlorid. Tafeln (aus Wasser). F: 97°. Sehr leicht löslich in Wasser. — C₄H₆N₂S + HI. Blätter. F: 175°. Färbt sich allmählich braun.
- 8-Methyl-thiasolon-(2)-methylimid $C_5H_5N_2S = \frac{HC-N\cdot CH_2}{HC\cdot S\cdot C:N\cdot CH_2}$. B. Durch Erwärmen von N.N'-Dimethyl-thioharnstoff mit $\alpha.\beta$ -Dichlor-diäthyläther und Wasser (När, A. 265, 114). Aus Thiazolon-(2)-methylimid oder aus 3-Methyl-thiazolon-(2)-imid durch Einw. von Methyljodid (N.). — Hygroskopisches Öl. — $C_5H_6N_2S+HCl$. Krystalle. F: 222°.
- Methyljodid (N.). Hygrosaopischos S.: $HC N \cdot CH_2$ 8-Methyl-2-nitrosimino-thiazolin $C_4H_5ON_3S = HC N \cdot CH_2$ $HC \cdot S \cdot C : N \cdot NO$. B. Aus salzsaurem 3-Methyl-thiazolon-(2)-imid und Natriumnitrit in konzentrierter wäßriger Lösung bei —5° bis —10° (När, A. 265, 116). — Goldglänzende Blätter. F: 161° (Zers.). Löslich in Alkalien. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig 3-Methyl-thiazolon-(2)hydrazon; bei der Einw. von starken Reduktionsmitteln oder von Halogenwasserstoffsäuren entsteht 3-Methyl-thiazolon-(2)-imid.
- 8-Methyl-thiazolon-(2)-hydrazon C₄H₇N₃S = HC—N·CH₃ HC·S·C:N·NH₃. B. Durch Reduktion von 3-Methyl-2-nitrosimino-thiazolin mit Zinkstaub und Eisessig (När, A. 265, 118). Gelbgrünes, unangenehm riechendes Öl. — C.H.N.S+HCl. Hellgelbe Nadeln.
- 3-Phenyl-thiasolon-(2)-anil $C_{15}H_{12}N_{2}S = \begin{bmatrix} HC & N \cdot C_{0}H_{5} \\ HC \cdot S \cdot C \cdot N \cdot C_{5}H_{5} \end{bmatrix}$. B. Beim Erwärmen von N.N'-Diphenyl-thioharnstoff mit α.β-Dichlor-diäthyläther und Wasser (När, A. 265, 127). - Krystalle. F: 105°.
- . Krystalle. F: 105°.

 8-Nitroso-thiazolon-(2)-methylimid $C_4H_5ON_3S = \frac{HC N \cdot NO}{HC \cdot S \cdot C : N \cdot CH_3}$. B. Aus salzsaurem Thiazolon-(2)-methylimid und Natriumnitrit in konzentrierter wäßriger Lösung in der Kälte (När, A. 265, 119). — Gelbliche Krystalle. Riecht ähnlich wie Acetamid. Schmilzt bei langsamem Erhitzen unter Zersetzung bei ca. 140°; verpufft bei raschem Erhitzen bei 110-120°. - Zersetzt sich allmählich beim Aufbewahren. Verharzt bei längerem Kochen mit Wasser. Löst sich in Alkalien und Ammoniak unter Zersetzung. Gibt beim Erwärmen mit verd. Salzsäure die Verbindung C₄H₂N₂S (s. u.).
- beim Erwärmen von 3-Nitroso thiazolon-(2)-methylimid mit verd. Salzsäure (När, A. 265, 123). Die freie Base wird durch konz. Kaliumcarbonat-Lösung abgeschieden. — Braun, amorph. Sehr leicht löslich in Wasser mit alkal. Reaktion, unlöslich in Äther. — Reduziert Fritzingsche Lösung. Gibt mit Natriumnitrit und Salzsäure wieder 3-Nitroso-thiazolon-(2)-methylimid. — $C_4H_3N_3S+HCl+2H_3O$. Nadeln. Wird bei 130—140° unter Braunfärbung wasserfrei, schmilzt bei 210—220°. — $C_4H_3N_3S+HBr+2H_3O$. Prismen. Wird bei 130° bis 140° unter Braunfärbung wasserfrei, verkohlt bei höherer Temperatur, ohne zu schmelzen.
- HC-N·NO 8-Nitroso-thiasolon-(2)-anil $C_3H_7ON_3S =$ HC·S·C:N·C₆H₅. B. Aus Thiazolon-(2)anil, Natriumnitrit und Salzsäure (När, A. 265, 127). — Gelbliche, würzig riechende Krystalle. F: 58°. Unlöslich in Alkalilauge. Wird beim Aufbewahren braun.
- Selenazolon (2) imid bezw. 2 Amino selenazol $C_3H_4N_3Se = \frac{HC-NH}{HC\cdot Se\cdot C: NH}$ bezw. HC·Se·C·NH₂. B. Aus Selenharnstoff und $\alpha.\beta$ -Dichlor-diathyläther bei Gegenwart von Natriumacetat in waßr. Lösung (G. Hofmann, A. 250, 308). — Nadeln (aus Benzol). F: 121º. Leicht löslich in Alkohol und Ather, ziemlich leicht in Benzol und Wasser. Reagiert alkalisch. - Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. — 2C₂H₄N₂Se+2HCl+PtCl₄. Orangerot, krystallinisch.

Monoacetylderivat $C_1H_0ON_1Se = C_2H_3N_3Se(CO\cdot CH_3)$. B. Beim Erwärmen von 2-Amino-selenazol mit Acetanhydrid (H., A. 250, 309). — Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: ca. 210° (Zers.).

- 2. 5-Oxo-oxazolin, Oxazolon-(5) $C_3H_3O_3N = \frac{H_3C-N}{OC\cdot O\cdot CH}$.
- 5 Acetimino thiazolin bezw. 5 Acetamino thiazol $C_5H_6ON_2S =$ H₂C—N

 H₂C—N

 H₃CO·N·C·S·CH

 CH₃·CO·NH·C·S·CH

 CH₄·CO·NH·C·S·CH

 B. Beim Erhitzen von 5-AcctiminoCH₅·CO·N·C·S·CH

 CH₄·CO·NH·C·S·CH

 CH₄·CO·NH·C·S·CH

 CH₂·CO·NH·C·S·CH

 CH₄·CO·NH·C·S·CH

 CH₄·CO·NH·C·S·CH

lösungsmittelhaltigen Tafeln. F: 162°. — Wird durch Kaliumpermanganat, Chromsäure oder Salpetersäure zu Kohlendioxyd, Oxalsäure und Schwefelsäure oxydiert.

2. $0 \times 0 - Verbindungen C_4H_8O_8N_s$

skopischen Bestimmungen in Phenol das einfache (Hantzsch, B. 24, 498; Uhlenhuth, A. 396, 49), in Naphthalin das doppelte Molekulargewicht (U.). — B. Aus Tetrolsäure-äthylester (Bd. II, S. 480) und Hydroxylamin in schwach alkalischer, alkoholischer Lösung auf dem Wasserbad (ΟLIVERI-MANDALÀ, R. A. L. [5] 18 II, 142; G. 40 I, 126). Durch Einw. von alkal. Hydroxylamin-Lösung auf Acetessigsäureäthylester bei 40—500 (H., B. 24, 497; vgl. U., A. 296, 46). Aus Acetessigsäure-äthylester-oxim durch Erhitzen mit konz. Ammoniak und Behandeln des entstandenen Ammoniumsalzes $NH_4C_8H_7O_3N_2$ (s. u.) mit konz. Salzsäure (U., A. 296, 48). Beim Kochen von Acetessigsäure-anilidoxim (Bd. XII, S. 519) mit Eisessig oder Natronlauge (KNORR, REUTER, B. 27, 1169).— Nadeln. F: 169—170° (Zers.) (H.), 169—170° (U.). Leicht löslich in kaltem Alkohol, Aceton und Eisessig sowie in heißem Chloroform und Wasser, schwer in kaltem Wasser, in Benzol, Petroläther und Schwefelkohlenstoff (U.). Die wäßr. Lösung reagiert sauer (H.; U.). — Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 200° oder beim Kochen mit konz. Schwefelsäure nicht verändert (H.). Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid oder Acetylchlorid eine Verbin-

dung C₁₀H₁₀O₄N₂ (s. u.) (H.). Gibt mit Eisenchlorid eine schwarze Färbung (U.).

Die nachfolgenden Salze leiten sich von einer nicht näher beschriebenen Verbindung C₈H₂O₃N₂ ab; sie liefern bei der Einw. von Säuren 3-Methyl-isoxazolon-(5) (UHLENHUTH, A. 296, 48, 50). — NH₄C₈H₇O₃N₂ (U.). Nadeln. F: 206—207° (Zers.) (HANTZSCH, B. 24, 499). — KC₈H₇O₃N₂. Tafeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (U.). — AgC₈H₇O₃N₂. Gelatinös (H.; U.). Unlöslich in Alkohol und Wasser, leicht löslich in Ammoniak (U.). Zersetzt sich im Licht (U.). Gibt beim Behandeln mit Methyljodid die Verbindung C₈H₁₀O₃N₂ (s. u.) (U.). — $Ba(C_8H_7O_3N_2)_2 + 1^1/_2H_2O$. Nadeln (aus verd. Alkohol) (U.). Zersetzt sich bei raschem Erhitzen explosionsartig (H.). Sehr leicht löslich (H.). — Salz des Methylamins $CH_5N + C_8H_8O_3N_2$. Prismen. F: 177—178° (Zers.) (U., A. 296, 53). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — Salz des Dimethylamins $C_2H_7N + C_8H_8O_3N_2$. Nadeln. F: 109—111° (U., A. 296, 53). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — Salz des Äthylamins C₂H₂N+C₈H₂O₂N₃. Krystalle. F: 135—136° (U., A. 296, 53). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — Salz des Diäthylamins C₄H₁₁N + C₈H₃O₃N₂. F: 112—114^o (U., A. 296, 54). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — Salz des Anilins C₆H₇N+C₈H₈O₂N₂. Tafeln. F: 150—151° (U., A. 296, 54). Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Äther. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. — Salz eines Naphthylamins C₁₀H₆N + C₈H₈O₂N₂. Blättchen. F: 116° (U., A. 296, 54). — Salz des Phenylhydrazins C₄H₆N₈ + C₈H₈O₂N₂. Blättchen. F: 102° bis 103° (Zers.) (U., A. 296, 54). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in Wasser. Reduziert Fehlingsche Lösung in der Kälte. Zersetzt sich beim Aufbewahren. Verbindung C₉H₁₀O₂N₂. B. Aus dem Silbersalz AgC₈H₇O₃N₈ (s. o.) beim Behandeln mit Methyljodid (Uhlenntter, A. 296, 55). — Prismen (aus Petroläther). F: 74—75°. Leicht

löslich in Alkohol und Äther.

Verbindung $C_{10}H_{10}O_2N_2$. B. Aus dem Silbersalz $AgC_8H_7O_2N_2$ (s. o.) beim Behandeln mit Athyljodid (U., A. 296, 55). — Prismen (aus Petroläther). F: 90—91°. Leicht löslich

in Alkohol und Ather.

Verbindung C₁₀H₁₀O₄N₂. B. Beim Kochen von 3-Methyl-isoxazolon-(5) mit Acetanhydrid oder Acetylchlorid (Hantzsch, B. 24, 499). — Blättchen. F: 135—136°. — Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure und nachfolgenden Kochen mit Wasser 3-Methylisoxazolon-(5) und Essigsäure.

3-Methyl-isoxazolon-(5)-imid bezw. 5-Amino-3-methyl-isoxazol $C_4H_6ON_2=$ HC---C·CH₃ B. Beim Kochen von β -Oximino-butyronitril HN:C·O·N

- (Bd. III. S. 661) mit Wasser (Burns, J. pr. [2] 47, 121). Krystalle (aus Benzol). F: 84° (B.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol (B.). Beim Eindampfen mit konz. Salzsäure wird Ammoniak abgespalten (B.). Gibt mit kalter wäßriger Benzoldiazonium-chlorid-Lösung 5-Imino-4-phenylhydrazono-3-methyl-isoxazolin (Syst. No. 4298) (v. Meyer. J. pr. [2] 52, 95). C₄H₆ON₂ + HČl. Nadeln. Leicht löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Äther (B.).
- 3 Methyl isoxazolon (5) acetimid bezw. 5 Acetamino 3 methyl isoxazol $C_6H_8O_2N_2=\frac{H_2C\cdots C\cdot CH_3}{CH_2\cdot CO\cdot N\cdot C\cdot O\cdot N}$ bezw. $\frac{HC\cdots C\cdot CH_3}{CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Beim Erwärmen von 3-Methyl-isoxazolon-(5)-imid mit Acetanhydrid (Burns, J. pr. [2] 47, 123). Prismen (aus Benzol). F: 169°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, unlöslich in Äther. 4-Chlor-3-methyl-isoxazolon-(5) bezw. 4-Chlor-5-oxy-3-methyl-isoxazol
- Natronlauge auf das Oxim des α -Chlor-acetessigsäure-anilids (Schiff, Viciani, B. 30, 1160).

 Krystalle (aus Benzol). F: 86–87°. Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Ligroin. Die wäßr. Lösung reagiert stark sauer.
- $\begin{array}{c} \textbf{4-Nitro-3-methyl-isoxazolon-(5)} & \text{bezw. 4-Nitro-5-oxy-3-methyl-isoxazol} \\ \textbf{C_4H_4O_4N_2} & = \begin{array}{c} \textbf{O_2N \cdot HC --C \cdot CH_3} \\ \textbf{OC \cdot O \cdot N} \end{array} & \text{bezw.} & \textbf{HO \cdot C \cdot O \cdot N} \end{array} \\ & \textbf{HO \cdot C \cdot O \cdot N} \end{array} \\ \begin{array}{c} \textbf{B. Aus 5-Oxo-4-oximino-3-methyl-isoxazol} \\ \textbf{Aus 5-Oxo-4-oximino-3-methyl-isoxazol} \end{array}$ isoxazolin (Syst. No. 4298) oder dessen Silbersalz beim Erwärmen mit Salpetersäurc (D: 1,2), neben Methyl-furoxancarbonsäure (Syst. No. 4585) (Jovitschutsch, B. 28, 2096, 2681, 2682). — Krystallwarzen (aus Salpetersäure). Zersetzt sieh bei 1230. Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Äther. Die wäßr. Lösung reagiert stark sauer. --- Gibt bei der Einw. von 2 Mol Brom in wäßr. Lösung α.α-Dibrom-α-nitro-acetoxim (Bd. I, S. 661) (J., B. 28, 2100). Zersetzt sich beim Kochen mit 1n-Natronlauge unter Bildung von Essigsaure, Blausäure, Kohlendioxyd, Ammoniak und salpetriger Säure (J., B. 28, 2098). Geht bei Eirw. von kalter konzentrierter Kalilauge in Nitroacetoxim (Bd. I, S. 661) über (J., B. 28, 2100). — Die Salze schmecken intensiv süß (J., B. 28, 2096). — NH₄C₄H₃O₄N₂. Gelbliche Krystalle (J., B. 28, 2098). — NaC₄H₃O₄N₂ + 2H₂O (J., B. 28, 2098). Gelbe Prismen. Schmilzt hei can 750 gibt bei 1000 4 Mel bei 4450 des amids Mel W. 2007. bei ca. 75°, gibt bei 100° 1 Mol, bei 115° das zweite Mol Wasser ab; zersetzt sieh und verpufft bei höherer Temperatur. Sehr leicht löslich in Wasser. — AgC₄H₃O₄N₂. Nadeln. Verpufft beim Erhitzen heftig (J., B. 28, 2681). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser. — Salz des Anilins C₆H₇N + C₄H₄O₄N₂. Nadeln (aus Alkohol). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, fast unlöslich in Äther (J., B. 28, 2099). — Salz des Phenylhydrazins $C_6H_6N_2+C_4H_4O_4N_2$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Ziemlich leicht löslich in Alkohol (J., B. 28, 2099).
- 2. 5 0xo 2 methyl 0xazolin, 2 Methyl 0xazolon (5) $C_4H_5C_2N = 0C \cdot 0 \cdot C \cdot CH_5$
- 2-Methyl-thiazolon-(5)-imid bezw. 5-Amino-2-methyl-thiazol $C_4H_6N_2S=H_3C-N$ HC-N B. Beim Schmelzen von 5-Amino-2-methyl-thiazol-carbonsăure-(4)-amid (Syst. No. 4330) mit Kaliumhydroxyd (Weidel, Niemilowicz, M. 16, 742). Unbeständige Krystalle. $C_4H_6N_2S+HCl$. Gelbliche Blättehen (aus Alkohol). Zersetzt sich gegen 250°, ohne zu schmelzen. Sehr leicht löslich in Wasser. Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine kirschrote Färbung.
- 3. 2 Oxo 4 methyl oxazolin, 4 Methyl oxazolon (2) $C_4H_5O_2N = CH_3 \cdot C NH$ $HC \cdot O \cdot CO$

¹⁾ In der Originalarbeit (M. 16, 744) irrtümlich als 4-Amino-2-methyl-thiazol formuliert.

in 39.7 Tln. Wasser von 47°; die Löslichkeit wird durch Verungeinigungen stark erhöht; ziemlich leicht löslich in Schwefelkohlenstoff, Chloroform und heißem Benzol, sehwer in Ather, sehr schwer in Petroläther (Tsch., B. 25, 3652). — Gibt bei der Zinkstaub-Destillation im Wasserstoffstrom 4-Methyl-thiazol (ARAPIDES, A. 249, 21).

4-Methyl-thiazolon-(2)-imid bezw. 2-Amino-4-methyl-thiazol $C_4H_8N_9S=$ CH₃·C -- N CH₃·C—NH

- HC·S·C:NH bezw. HC·S·C·NH bezw. HC·S·C·NH₂ Zur Konstitution vgl. HANTZSCH, WEBER, B. 20, 3121. — B. Das Rhodanid entsteht bei der Einw. von 2 Mol Ammoniumrhodanid auf Chloraceton in alkoh. Lösung (Tscherniac, Norton, B. 16, 345; vgl. H., A. 249, 21 Anm.) und beim Erwärmen von Rhodanaceton mit 1 Mol Ammoniumrhodanid auf dem Wasserbad (TSCH., HELLON, B. 16, 350). Beim Erwärmen von Thioharnstoff und Chloraceton auf dem Wasserbad (TRAUMANN, A. 249, 37). Aus [2-Amino-thiazolyl-(4)]-essigsäure (Syst. No. 4330) beim Erwarmen in saurer Lösung und beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt (ŠTEUDE, A. 261, 33). — Hygroskopische Krystallmasse. F: 42°; Kp. 231—232° (unter geringer Zersetzung); Kp₃₀₋₄₀: 136° (Tsch., N., B. 16, 347). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther; die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch (Tsch., N.). — Verharzt an der Luft (Tsch., N.). Liefert mit 1 Mol Methyljodid 3.4-Dimethyl-thiazolon-(2)-imid (Tsch., N.; H., W., B. 20, 3122). Gibt beim Erwärmen mit Acetanhydrid 4-Methyl-thiazolon-(2)-acetimid (s. u.) (Tsch., N.; Youno, Crookes, Soc. 89, 67). — Salze: Tsch., N., B. 16, 346. — C₄H₆N₂S + H₂SO₄ + 2 H₂O. Nadeln. — C₄H₆N₂S + HNO₃. Nadeln (aus Wasser). F: 183° verpufft oberhalb 200°. — 2C₄H₆N₂S + 2 HCl + PtCl₄. Gelbbraunes Pulver. — Rhodanid C₄H₆N₂S + HSCN. Fast farblose Krystalle. F: 114—115°; färbt sich bei 175° rot und zersetzt sich bei höherer Temperatur. Sehr leicht löslich in Alkohol und in heißem Wasser.
- 4-Methyl-thiazolon-(2)-methylimid bezw. 2-Methylamino-4-methyl-thiazol HC·S·C:N·CH₃ bezw. HC·S· $CH_3 \cdot C - NH$ HC·S·C·NH·CH₃. B. Das Hydrochlorid entsteht aus N-Methyl-thioharnstoff (Bd. IV, S. 70) und Chloraceton (TRAUMANN, A. 249, 43; Young, CROOKES, Soc. 89, 68; BURTLES, PYMAN, ROYLANCE, Soc. 127 [1925], 589). — Prismen (aus Alkohol). F: 71,5-72,50 (korr.) (B., P., R.). — Spaltet beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 220° Methylamin ab (T.). Gibt mit Methyljodid 3.4-Dimethyl-thiazolou-(2)-methylimid (Hantzsch, Weber, B. 20, 3123; Y., C.). — Hydrochlorid. Nadeln (aus Alkohol). F: 228° (korr.) (B., P., R.). — Hydrojodid. Nadeln (aus Wasser). F: 194° (korr.; Zers.) (B., P., R.). — Chloroplatinat. Nadeln. F: 180° (korr.; Zers.) (B., P., R.). Monoacetylderivat C₇H₁₀ON₂S. Nadeln. F: 110° (Traumann, A. 249, 44). Schwer lölich in Wosser.

löslich in Wasser.

 $\begin{array}{c} \textbf{4} \cdot \textbf{Methyl} \cdot \textbf{thiazolon} \cdot \textbf{(2)} \cdot \textbf{allylimid} & \text{bezw.} & \textbf{2} \cdot \textbf{Allylamino} \cdot \textbf{4} \cdot \textbf{methyl} \cdot \textbf{thiazol} \\ \textbf{C}_{7}\textbf{H}_{10}\textbf{N}_{2}\textbf{S} = & \begin{array}{c} \textbf{CH}_{3} \cdot \textbf{C} - \textbf{NH} & \textbf{CH}_{3} \cdot \textbf{C} - \textbf{N} \\ \textbf{HC} \cdot \textbf{S} \cdot \textbf{C} : \textbf{N} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH} : \textbf{CH}_{2} & \textbf{bezw.} & \textbf{HC} \cdot \textbf{S} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH} : \textbf{CH}_{2} \\ \textbf{HC} \cdot \textbf{S} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH} : \textbf{CH}_{2} & \textbf{MS} & \textbf{C} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH} : \textbf{CH}_{2} \\ \textbf{MS} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH} : \textbf{CH}_{2} & \textbf{C} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}_{2} & \textbf{C} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}_{2} & \textbf{C} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}_{2} \\ \textbf{MS} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}_{2} & \textbf{C} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}_{2} & \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{CH}_{2} & \textbf{C} \cdot \textbf{CH}_{2} & \textbf{C} \cdot \textbf{CH}_{2} & \textbf{C} \cdot \textbf{CH}_{2} & \textbf{C} \cdot \textbf{CH}_{2} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\$ HC·S·C·NH·CH₂·CH:CH₂. B. Aus N-Allyl-thioharnstoff und Chloraceton in der Kälte (Young, Crookes, Soc. 89, 66). — Nadeln (aus Petroläther). F: 40-41°.

Monoacetylderivat C₂H₁₂ON₂S. B. Beim Kochen von 4-Methyl-thiazolon-(2)-allylimid mit Acetanhydrid (Young, Crookes, Soc. 89, 66). — Tafeln (aus Petroläther). F: 36°

bis 37°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich schwer in Petroläther.

4-Methyl-thiazolon-(2)-anil bezw. 2-Anilino-4-methyl-thiazol $C_{10}H_{10}N_2S=$ $CH_3 \cdot C - N$ CH₂·C---NH B. Aus Phenylthioharnstoff und

HC · S · C · NH · C BH 5 HC·S·C:N·C₆H₅ Chloraceton (Traumann, A. 249, 47). Beim Erwärmen von 4-Methyl-thiazolon-(2) mit Anilin (HANTZSCH, WEBER, B. 20, 3130). — Nadeln (aus Alkohol). F: 115° (T.), 117° (H., W.), 117-1180 (Young, Crookes, Soc. 89, 65). Schwer löslich in Wasser; ieicht löslich in Säuren (H., W.). — Spaltet beim Erhitzen mit konz. Salzsäure oberhalb 240° Anilin ab (T.; Y., C., Soc. 89, 60).

Monoacetylderivat C₁₂H₁₂ON₂S. B. Beim Kochen von 4-Methyl-thiazolon-(2)-anil mit Acetanhydrid und Natriumacetat (YOUNG, CROOKES, Soc. 89, 65). — Nadeln (aus Petroläther). F: 114,5°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich schwer in Petroläther.

- 4 Methyl thiazolon (2) p tolylimid bezw. 2-p-Toluidino-4-methyl-thiazol $C_{11}H_{12}N_{2}S = \frac{CH_{3} \cdot C - NH}{HC \cdot S \cdot C \cdot N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}} \frac{CH_{3} \cdot C - N}{EEW} \frac{CH_{3} \cdot C - N}{HC \cdot S \cdot C \cdot NH \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{5}} \cdot B. \quad \text{Beim Erwirmen von 4-Methyl-thiazolon-(2) mit p-Toluidin (Hantzsch, Weber, B. 20, 3130). — F:125°.}$
- $\begin{array}{c} \textbf{4-Methyl-thiasolon-(2)-acetimid} & bezw. & \textbf{2-Acetamino-4-methyl-thiasol} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{8}\textbf{ON}_{2}\textbf{S} = & \begin{matrix} \textbf{CH}_{3}\cdot\textbf{C} & \textbf{NH} \\ \textbf{H}\overset{\circ}{\textbf{C}}\cdot\textbf{S}\cdot\overset{\circ}{\textbf{C}}:\textbf{N}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3} \end{matrix} & bezw. & \begin{matrix} \textbf{CH}_{3}\cdot\textbf{C} & \textbf{N} \\ \textbf{H}\overset{\circ}{\textbf{C}}\cdot\textbf{S}\cdot\overset{\circ}{\textbf{C}}:\textbf{NH}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3} \end{matrix} & B. & Beim & Erhitzen \\ \begin{matrix} \textbf{E} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{NH} & \textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3} \end{matrix} & B. & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \begin{matrix} \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \end{matrix} & B. \end{matrix} & Beim & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \begin{matrix} \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \\ \begin{matrix} \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \end{matrix} & B. \end{matrix} & Beim & \textbf{C} \\ \begin{matrix} \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \\ \begin{matrix} \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \\ \begin{matrix} \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \\ \begin{matrix} \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{C} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \\ \begin{matrix} \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \\ \begin{matrix} \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \\ \begin{matrix} \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf{C} \\ \begin{matrix} \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} & \textbf{C} \end{matrix} & \textbf$

von 4-Methyl-thiazolon-(2)-imid mit Acetanhydrid (Tscherniac, Norton, B. 16, 347; Young, CROOKES, Soc. 89, 67). — Krystalle (aus Wasser). F: 134º (TSCH., N.; TRAUMANN, A. 249, 38; Y., C.), 135,5° (STEUDE, A. 261, 33). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in verd. Säuren oder Alkalien (Tsch., N.). — Das Silbersalz gibt mit Methyljodid in Methanol bei 100° 3.4-Dimethyl-thiazolon-(2)-acetimid (Y., C.). — NaC₅H₇ON₂S + 8H₂O. Blättchen (aus Wasser). Schmilzt bei 75° im Krystallwasser (Hantzsch, Weber, B. 20, 3125). Reagiert stark alkalisch. — AgC₆H₇ON₂S (Y., C.).

4-Methyl-thiasolon-(2)-imid-[thiocarbonsäure-(N² oder 3)-anilid] $C_{11}H_{11}N_3S_3 =$ $CH_3 \cdot C - N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$ CH₂·C-NH bezw. desmotrope Formen.

oder HC·S·C:NH HC·S·C: N·CS·NH·C,H, B. Beim Erwärmen von ω -Phenyl-dithiobiuret (Bd. XII, S. 404) mit Chloraceton auf dem Wasserbad (Fromm, Philippe, B. 32, 846). — Gelbliche Krystalle (aus Äther). F: 163° (Zers.). — $C_{11}H_{11}N_3S_2+HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 163°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, unlöslich in Äther.

- 4 Methyl thiazolon (2) imid [thiocarbonsäure (N³ oder 3) methylanilid] $C_{13}H_{13}N_3S_3 = CH_3 \cdot C - NH$ HC'S.C:N.CS.N(CH₂).C₆H₅ bezw. desmotrope Form oder
- $CH_3 \cdot C N \cdot CS \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$ B. Beim Erwärmen von ω-Methyl-ω-phenyl-dithiobiuret HC S C:NH (Bd. XII, S. 421) mit Chloraceton auf dem Wasserbad (Fromm, Philippe, B. 32, 847). — Krystalle (aus Äther). F: 84°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. -
- C13H13N3S3 + HCl. F: 216°. Wird durch heißen verdünnten Alkohol hydrolysiert. 4 - Methyl - thiazolon - (2) - imid-[thiocarbonsäure-(N² oder 3) - S-benzylester-anil] $C_{18}H_{17}N_3S_3 = CH_3 \cdot C - NH$ bezw. desmotrope Form oder $\mathbf{H} \overset{\cdot}{\mathbf{C}} \cdot \mathbf{S} \cdot \overset{\cdot}{\mathbf{C}} : \mathbf{N} \cdot \mathbf{C} (: \mathbf{N} \cdot \mathbf{C}_{6} \mathbf{H}_{5}) \cdot \mathbf{S} \cdot \mathbf{C} \mathbf{H}_{3} \cdot \mathbf{C}_{6} \mathbf{H}_{5}$

 $CH_3 \cdot C - N \cdot C(:N \cdot C_6H_3) \cdot S \cdot CH_3 \cdot C_6H_5. \quad B. \text{ Durch Behandeln der Verbindung } C_{11}H_{11}N_3S_3 \text{ (s. o.)}$ mit Benzylchlorid und wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Fromm, Philippe, B. 32, 846). - Krystalle (aus Alkohol). F: 89-90°.

N.N'-Bis-[4-methyl-thiazolinyliden-(2)]-m-phenylendiamin bezw. N.N'-Bis-

HC·S·C·N·C₆H₄·N·C·S·CH

Weitere desmotrope Form. B. Aus 4-Methyl-thiazolon-(2) und m-Phenylendiamin (Hantzsch, Weber, B. 20, 3130). — Krystelle (aus Äther). F: 152°.

3.4-Dimethyl-thiazolon-(2)-imid $C_5H_3N_2S = CH_3 \cdot C - N \cdot CH_3$ Zur Konstitution vgl. Traumann, A. 249, 44. — B. Das Hydrojodid entsteht bei der Einw. von Methyljodid auf 4-Methyl-thiazolon-(2)-imid, neben Dimethyl-bis-[4-methyl-thiazolyl-(2)]-ammonium-jodid (Tscherniac, Norton, B. 16, 348; Hantzsch, Weber, B. 20, 3122). — Sehr hygroskopische Krystallmasse. F: 47,5° (Tr., A. 249, 44). Ziemlich schwer löslich in Äther; reagiert stark alkalisch (H., W.). — Spaltet beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 220° Ammoniak ab (Tr.). — $C_5H_9N_9S+HI+H_9O$. Fast farblose Tafeln. Das wasserhaltige Salz schmilzt bei 110°, das wasserfreie bei 164° (H., W.). Löslich in 2 Tln. heißem und in 10 Tln. kaltem Wasser (Tsch., N.). — Chloroplatinat. Orangefarbene Tafeln. Zersetzt sich bei 1930 (Ts.).

8.4-Dimethyl-thiasolon-(2)-methylimid $C_6H_{10}N_3S = \frac{CH_3 \cdot C - N \cdot CH_3}{TL_3 \cdot L_3}$ B. Bei HC.S.C.N.CH. gelindem Erwärmen von N.N'-Dimethyl-thioharnstoff mit Chloraceton (Traumann, A. 249, 49). Das Hydrojodid entsteht beim Erwärmen von 3.4-Dimethyl-thiazolon-(2)-imid mit Methyljodid (Hantzsch, Weber, B. 20, 3122) oder mit Methyljodid und Methanol (Young, Crookes, Soc. 89, 68). — Nadeln (aus Wasser) mit eigentümlichem Geruch. F: 96° (H., W.; T.). In Alkohol leichter löslich als in Wasser oder Äther (H., W.). Reagiert stark alkalisch (T.).— C₆H₁₀N₂S + HI. Krystalle (aus Alkohol). F: 164° (T., A. 249, 50; Y., C.).— C₆H₁₀N₂S + HI + H₂O. Tafeln (aus Wasser). Schmilzt bei 54° im Krystallwasser (H., W.; Y., C.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol (H., W.).

Mono-hydroxymethylat C₇H₁₄ON₂S = C₄H₁₀N₂S(CH₂)(OH).— Jodid C₇H₁₂SN₂·I.

B. Beim Erhitzen von 3.4-Dimethyl-thiazolon-(2)-methylimid mit Methyljodid im Rohr auf 100° (Hantzsch, Weber, B. 20, 3123). Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 85°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol Wird durch Kalikanse nicht wersnehmt (H. W. 20, 3226).

löslich in Wasser und Alkohol. Wird durch Kalilauge nicht verändert (H., W., B. 20. 3336).

 $\textbf{3.4-Dimethyl-thiasolon-(2)-allylimid} \quad C_2H_{12}N_2S = \frac{CH_2 \cdot C - N \cdot CH_2}{H \dot{\mathbb{C}} \cdot S \cdot \dot{\mathbb{C}} : N \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2}.$

B. Beim Erhitzen von 4-Methyl-thiazolon-(2)-allylimid mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (Young, Crookes, Soc. 89, 66). — Rotliches Ol. Leicht löslich in verd. Säuren. — Zersetzt sich beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 230—240° unter Bildung von Methylamin und Allylamin. — C. H. 188 + HI. Tafeln. F: 116—117°. Leicht löslich in Alkohol.

 $\textbf{3.4-Dimethyl-thiasolon-(2)-anil} \quad C_{11}H_{18}N_{2}S = \frac{CH_{3}\cdot C - N\cdot CH_{3}}{H\overset{...}{C}\cdot S\cdot\overset{...}{C}: N\cdot C_{6}H_{5}}. \quad \textit{B.} \quad \text{Beim} \quad \text{Ex-}$

hitzen von 4-Methyl-thiazolon-(2)-anil mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (Young, Crookes, Soc. 89, 65). — Krystalle (aus Petroläther). F: 65—66°. — Zersetzt sich beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf $245-250^\circ$ unter Bildung von Methylamin und Anilin. $-2C_{11}H_{12}N_2S+2HCl+PtCl_4$ (bei 105°). Krystalle (aus verd. Salzsäure). F: 189-190°.

3.4 - Dimethyl - thiasolon - (2)-acetimid $C_7H_{10}ON_2S = \frac{CH_2 \cdot C - N \cdot CH_2}{HC \cdot S \cdot C : N \cdot CO \cdot CH_2}$

Durch Einw. von Acetanhydrid auf 3.4-Dimethyl-thiazolon-(2)-imid (HANTZSCH, WEBER, B. 20, 3124). Beim Erhitzen der Silberverbindung des 4-Methyl-thiazolon-(2)-acetimids mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (Young, Crookes, Soc. 89, 67). — Nadeln mit 6 H₂O (aus Wasser). Verwittert an der Luft (H., W.). Schmilzt wasserhaltig bei 50° (H., W.), bei ca. 80° (Y., C.), wasserfrei bei 113° (H., W.; Y., C.). Leicht löslich in Wasser (H., W.).

 $\begin{array}{ll} \textbf{3-Phenyl-4-methyl-thiazolon-(2)-anil} & \mathrm{C_{16}H_{16}N_{2}S} = \frac{\mathrm{CH_{3}\cdot C-N\cdot C_{2}H_{5}}}{\mathrm{H^{"}_{C}\cdot S\cdot \dot{C}:N\cdot C_{5}H_{5}}}. & B. \ \mathrm{Durch} \end{array}$

Einw. von Chloraceton auf N.N'-Diphenyl-thioharnstoff (Traumann, A. 249, 51; vgl. Pawlewski, B. 21, 403). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 138,5° (T.), 139—140° (unkorr.) (P.). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol (T.; P.), leicht löslich in Äther (T.). — Hydrochlorid. Nadeln. F: 230—232° (unkorr.) (P.).

 $\textbf{8-Benzyl-4-methyl-thiazolon-(2)-benzylimid} \ C_{18}H_{18}N_{2}S = \frac{CH_{3} \cdot C - N \cdot CH_{2} \cdot C_{5}H_{5}}{H_{C}^{''} \cdot S \cdot C : N \cdot CH_{2} \cdot C_{5}H_{5}}$

B. Aus N.N'-Dibenzyl-thioharnstoff und Chloraceton in siedendem Alkohol (MARCHESINI, G. 24 I, 66). — Gelbes Öl. Löslich in Äther. — $C_{18}H_{18}N_{2}S + HCl$. Schuppen (aus Alkohol). F: 194°. Löslich in Alkohol, schwer in Äther. — $C_{18}H_{18}N_{2}S + HBr$. Blättchen. F: 198°. Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Äther.

 $\textbf{5-Brom-3.4-dimethyl-thiasolon-(2)-methylimid} \quad C_3H_9N_2BrS = \frac{CH_3 \cdot C - - N \cdot CH_3}{BrC \cdot S \cdot C : N \cdot CH_3}$

B. Durch Bromierung von 3.4-Dimethyl-thiazolon-(2)-methylimid in wäßr. Lösung (Hantzsch, Weber, B. 20, 3128) oder zweckmäßiger in Schwefelkohlenstoff-Lösung (Traumann, A. 249, 50). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 114° (H., W.; T.). Sehr schwer löslich in Wasser (H., W.).

4-Methyl-thiasolthion (2) bezw. 2-Mercapto - 4-methyl-thiasol $C_4H_5NS_2 =$ $\begin{array}{c} \text{CH}_{2}\cdot\text{C} \longrightarrow \text{NH} \\ \text{H}\ddot{\text{C}}\cdot\text{S}\cdot\dot{\text{CS}} \end{array} \xrightarrow{\text{CH}_{3}\cdot\text{C}} \begin{array}{c} \text{CH}_{3}\cdot\text{C} \longrightarrow \text{N} \\ \text{H}\ddot{\text{C}}\cdot\text{S}\cdot\dot{\text{C}}\cdot\text{SH} \end{array} \xrightarrow{B}. \text{ Aus dithiocarbamids aurem Ammonium und Chlor-}$

aceton in siedendem Alkohol (MIOLATI, G. 23 I, 578). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 89° bis 90°. Schwer löslich in kaltem Wasser.

4-Methyl-selenasolon-(2)-imid bezw. 2-Amino-4-methyl-selenasol $C_4H_4N_2Se=$

MANN, A. 250, 305). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 79—80°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, löslich in heißem Wasser unter Zersetzung. Reagiert stark alkalisch. — Färbt sich am Licht und an der Luft allmählich dunkel. — $C_4H_5N_2Se+HCl$. Prismen (aus Wasser). — 2C₄H₂N₂Se + 2 HCl + PtCl₄. Orangerot, krystallinisch.

Monoacetylderivat C₆H₈ON₂Se = C₆H₈N₂Se(CO·CH₂). B. Durch Erwärmen von 4-Methyl-selenazolon-(2)-imid mit Acetanhydrid (G. Hofmann, A. 250, 306). — Nadeln (aus Benzol). F: 122°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

4. $2 - 0x0 - 5 - methyl - oxazolin, 5 - Methyl - oxazolon - (2) <math>C_4H_1O_3N = HC -NH$

CH. C.O.CO.

5-Methyl-thiasolon-(2)-imid bezw. 2-Amino-5-methyl-thiasol $C_4H_4N_2S=HC-NH$ HC-N BCW. $CH_2\cdot C\cdot S\cdot C:NH$ $CH_2\cdot C\cdot S\cdot C\cdot NH_2$ $CH_3\cdot C\cdot S\cdot C\cdot NH_3$ $CH_4\cdot C\cdot S\cdot C\cdot NH_3$ $CH_5\cdot NH_3$ $CH_5\cdot C\cdot NH_3$ $CH_5\cdot C\cdot NH_3$ $CH_5\cdot NH_3$ CH_5

3. 5-0 x 0-3.4-dimethyl-is 0 x a z o lin, 3.4-Dimethyl-is 0 x a z o lon-(5) bezw. 5-0 x y-3.4-dimethyl-is 0 x a z o l C₂H₇O₂N = CH₂·HC—C·CH₂ bezw. CH₂·C—C·CH₃ bezw. CH₂·C—C·CH₃ B. Durch Schütteln von α-Methyl-acetessigsäure-äthylester mit einer HO·C·O·N Lösung von 1 Mol Hydroxylaminhydrochlorid und 2 Mol Natriumhydroxyd (UHLENHUTH, A. 296, 56). — Nadeln. F: 123—124°. Leicht löslich in siedendem Wasser und in organischen Lösungsmitteln außer Schwefelkohlenstoff und Petroläther. Die wäßr. Lösung reagiert stark sauer. Leicht löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen, durch Mineralsäuern fällbar. — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine rotbraune Färbung. — NH₄C₄H₄O₂N (nicht rein erhalten). Unbeständige Prismen. — AgC₅H₆O₂N + C₅H₇O₂N. Krystalle. F: 197°. Nach dem Trocknen unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther; löslich in Ammoniak. — AgC₅H₆O₄N₂N. Amorpher Niederschlag, der nach kurzer Zeit krystallinisch wird. F: 218° (Zers.?). Nach dem Trocknen unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther; löslich in Ammoniak. — Ba(C₅H₆O₄N)₂ + C₅H₇O₂N + 5¹/₂H₂O. Nadeln. Schmilzt bei 165—175°. Leicht löslich in kaltem Alkohol, löslich in Wasser mit saurer Reaktion.

4. 0×0 -Verbindungen $C_6 H_9 O_2 N$.

1. 5-Oxo-3-methyl-4-āthyl-isoxazolin, 3-Methyl-4-āthyl-isoxazolon-(5) bezw. 5-Oxy-3-methyl-4-āthyl-isoxazol C₂H₂O₂N = C₂H₃·HC—C·CH₂ bezw. C₂H₃·C—C·CH₃ bezw. C₃H₅·C—C·CH₃ B. Durch Schütteln von α-Äthyl-acetessigsäure-āthylester mit einer Lösung von 1 Mol Hydroxylaminhydrochlorid und 2 Mol Natriumhydroxyd (UHLENHU TH, A. 296, 60). — Angenehm riechende Nadeln oder Prismen (aus Wasser). F: 50°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, ziemlich leicht in heißem Wasser mit saurer Reaktion. Leicht löslich in Alkalien und Alkalicarbonat-Lösungen, hieraus durch Mineralsäuren fällbar. — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine rotbraune Färbung. — AgC₂H₂O₂N + C₄H₄O₂N. Amorpher Niederschlag, der nach kurzer Zeit krystallinisch wird. F: 154°. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther; löslich in Ammoniak. — Ba(C₂H₃O₂N)₃ + 5½ H₂O. Nadeln. Verliert das Krystallwasser bei 110° unter Aufschäumen. Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

2. $5-0x_0-4$ -methyl-3-āthyl-isoxazolin, 4-Methyl-3-āthyl-isoxazolon-(5) $C_4H_4O_2N = \begin{array}{c} CH_1 \cdot HC - C \cdot C_2H_5 \\ OC \cdot O \cdot N \end{array}$.

 $\begin{array}{l} \textbf{4-Methyl-3-\ddot{a}thyl-isoxazolon-(5)-imid bezw. 5-Amino-4-methyl-3-\ddot{a}thyl-isoxazol} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{10}\textbf{ON}_{2} = & \begin{matrix} \textbf{C}\textbf{H}_{2} \cdot \textbf{HC} & \textbf{C} \cdot \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5} \\ \textbf{HN} : \textbf{C} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{N} \end{matrix} & \begin{matrix} \textbf{C}\textbf{H}_{2} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} \cdot \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{3} \\ \textbf{H}_{2}\textbf{N} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{N} \end{matrix} & \begin{matrix} \textbf{B}. & \textbf{Beim Erwärmen von } \alpha \cdot \textbf{Propionyl-propions} \\ \textbf{E}\textbf{G} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{N} \end{matrix} & \begin{matrix} \textbf{B}. & \textbf{Beim Erwärmen von } \alpha \cdot \textbf{Propionyl-propions} \\ \textbf{E}\textbf{G} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{N} \end{matrix} & \begin{matrix} \textbf{B}. & \textbf{Beim Erwärmen von } \alpha \cdot \textbf{Propionyl-propions} \\ \textbf{C}\textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \end{matrix} & \begin{matrix} \textbf{B}. & \textbf{Beim Erwärmen von } \alpha \cdot \textbf{Propionyl-propi$

des Hydrochlorids oxydiert sich an der Luft (H.). Gibt beim Behandeln mit Natriumnitrit und verd. Salzsäure 4.4'-Dimethyl-3.3'-diäthyl-[5.5'-azoxyisoxazol] (Syst. No. 4394) (H.). Liefert mit Brom in Äther ein amorphes Additionsprodukt, das durch Spuren von Wasser in 4-Brom-4-methyl-3-äthyl-isoxazolon-(5) (s. u.) übergeführt wird (H.). Bei der Einw. von Brom in Chloroform erhält man eine bei 92° schmelzende Verbindung (H.). Gibt beim Erhitzen mit Salzsäure auf 120° Diäthylketon, Hydroxylamin und Ammoniak (H.). — $C_0H_{10}ON_0$ + HCl. Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (H.). Leicht löslich in Salzsaure; wird durch Wasser teilweise hydrolysiert (B.). — $2C_2H_{10}ON_2 + ZnCl_2$. Krystalle (aus Wasser) (B.).

4-Methyl-8-äthyl-isoxasolon-(5)-acetimid bezw. 5-Acetamino-4-methyl-8-äthylisoxasol $C_9H_{19}O_2N_2 = \frac{CH_2 \cdot HC - C \cdot C_2H_2}{CH_2 \cdot CO \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N}$ bezw. $\frac{CH_2 \cdot C - C \cdot C_2H_2}{CH_3 \cdot CO \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N}$ B. Aus 4-Methyl-3-āthyl-isoxasolon-(5)-imid und Acetylchlorid in Ather (Hankiot, C. r. 112, 797; B. [3] 5, 775). — Tafeln (aus Alkohol). F: 161°. Löslich in Alkohol und Aceton, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther.

Behandeln einer Lösung von 4.4'-Dimethyl-3.3'-diäthyl-[5.5'-azoxyisoxazol] (Syst. No. 4394) in alkoh. Ammoniak mit Schwefelwasserstoff (Hanriot, Bl. [3] 5, 776). — Nadeln (aus Wasser). F: ca. 150°. Unlöslich in kaltem Wasser, löslich in Äther und Chloroform; löslich in konz. Salzsaure. -- Geht bei Einw. von Oxydationsmitteln wieder in 4.4'-Dimethyl-3.3'-diathyl-[5.5'-azoxyisoxazol] über.

4 - Chlor - 4 - methyl - 8-äthyl-isoxasolon-(5) $C_2H_2O_2NCl = \frac{CH_3 \cdot ClC - C \cdot C_2H_2}{OC \cdot O \cdot N}$. B.

Durch Einw. von Chlor auf 4-Methyl-3-athyl-isoxazolon-(5)-imid in Gegenwart von Wasser (Hanriot, Reynaud, Bl. [3] 21, 14). — Kpse: 123°. — Gibt beim Kochen mit Salzsäure α-Chlor-diathylketon.

4-Brom-4-methyl-3-äthyl-isoxazolon - (5) $C_2H_2O_2NBr = \frac{CH_2 \cdot BrC - C \cdot C_2H_5}{OC \cdot O \cdot N}$.

Durch Einw. von Brom auf 4-Methyl-3-athyl-isoxazolon-(5)-imid in Äther und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Wasser (HANRIOT, C. r. 112, 798; Bl. [3] 5, 776). — Krystalle. F: 41°; unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (H.). — Gibt bei F: 41°; uniosito in Wasser, leicht lösito in organischen Lastingsinteem (11.). — Globber Einw. von kalter Kalilauge 2-Methyl-pentanol-(2)-oxim-(3)-säure-(1) $CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(OH)(CH_2) \cdot CO_2H$ (Bd. III, S. 873) (H., REYNAUD, Bl. [3] 21, 15). Beim Erwärmen mit Kalilauge oder besser mit Kalilauge arhält man eine Verbindung $C_{11}H_{16}O_2N_2$ (F: 137°) und eine Verbindung $C_{12}H_{12}O_4N_2 = \frac{C_2H_2 \cdot C - C(CH_2) \cdot (CH_3)C - C \cdot C_2H_5}{N \cdot O \cdot CO}$ (?)

(F: 1876); diese Verbindungen entstehen auch beim Kochen einer Lösung in Benzol mit Quecksilber (H., R., Bl. [3] 21, 17).

3. 4-Oxo-3.5.5-trimethyl-isoxazolin, 3.5.5-Trimethyl-isoxazolon-(4) $C_{8}H_{2}O_{2}N = \frac{OC - C \cdot CH_{2}}{(CH_{2})_{2}C \cdot O \cdot N}.$ B. Aus der Verbindung $C_{2}H_{2}O_{2}N_{2}$ (s. im folgenden Artikel)

beim Erwärmen auf dem Wasserbad, beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung oder besser beim Erwärmen mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Harries, A. 319, 240, 241). — Süßlich riechendes Öl. Kp: 151°; Kp₁₂: 50—51°. D²⁷: 1,020. Unlöslich in Wasser.

Oxim, "Isomesitylnitrimin" $C_6H_{10}O_3N_3 = \frac{HO \cdot N : C - C \cdot CH_3}{(CH_3)_3C \cdot O \cdot N}$. Beim Erhitzen

von Mesitylnitrimin (Bd. I, S. 739) mit Wasser auf 120° (HARRIES, A. 319, 236). Aus 3.5.5-Trimethyl-isoxazolon-(4), Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumcarbonat in verd. Alkohol (H., A. 319, 240). — Blätter (aus Chloroform). F: 156—157°. Löslich in Mineralsäuren und Alkalian — Gibt beim Behandeln mit Schnetzensture (D. 4.4) aus Verbindung (T. 4.4) aus Verbindung (und Alkalien. — Gibt beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,4) eine Verbindung $C_2H_2O_5N_2$ (gelbes, campherartig riechendes Öl), die beim Erwärmen auf dem Wasserbad, beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung oder beim Erwärmen mit Acetanhydrid in 3.5.5-Trimethylisoxazolon-(4) übergeht.

Oximacetat, ,,Acetylisomesitylnitrimin" $C_2H_{12}O_2N_2 = \frac{CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot N \cdot C - C \cdot CH_2}{(CH_2)_2C \cdot O \cdot N}$

B. Aus Isomesitylnitrimin und Acetanhydrid auf dem Wasserbad (HARRIES, A. 319, 238). - Krystalle (aus Alkohol oder Petroläther). F: 68-69°.

Phenylhydrason $C_{12}H_{15}ON_2 = \frac{C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C - C \cdot CH_2}{CH_3 \cdot A_3 \cdot A_3}$. B. Aus 3.5.5-Trimethyl-(CH₂), C·O·N isoxazolon-(4) und Phenylhydrazinacetat in heißem Alkohol (HARRIES, A. 319, 241). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). F: 140—141°.

H₂C CH₂ CH·NH O 5. 0×0 -Verbindung $C_7H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel.

Imid $C_7H_{12}ON_2 = C_6H_{10} < NH > O$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XIV, S. 300.

- B. Aus n-Amyl-propiolsäureäthylester und 1 Mol Hydroxylamin oder aus n-Amyl-propiolsäureamid und 2 Mol Hydroxylamin in siedendem Methanol (Moureu, Lazennec, C. r. 144, 1283; Bl. [4] 1, 1094). Durch Einw. einer Lösung von Hydroxylaminhydrochlorid in konz. Ammoniak auf n-Capronyl-essigsäureäthylester (M., L., C. r. 144, 1283; Bl. [4] 1, 1093). Aus n-Capronyl-essigsäureamid und 1½ Mol Hydroxylamin in siedendem Methanol (M., L., C. r. 144, 1283; Bl. [4] 1, 1095). Braungelbe, wachsartige Masse. Leicht löslich in Alkohol, Methanol, Ather und Benzol, sehr schwer in Ligroin und Wasser. Löslich in xißR. Ammoniak Gibt mit Eisenoblogid in alkoh Lösung eine blaue Färbung in wäßrig. wäßr. Ammoniak. — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine blaue Färbung, in wäßrigalkoholischer Lösung eine violettblaue Trübung. — $NH_4C_8H_{18}O_2N$. Stäbchen (aus Benzol). F: 174—1750 (korr.; Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther und Wasser, sehr schwer in Benzol.

3-n-Amyl-isoxasolon-(5)-imid bezw. 5-Amino-3-n-amyl-isoxasol $C_3H_{14}ON_3=H_3C-C\cdot[CH_2]_4\cdot CH_3$ bezw. $HC-C\cdot[CH_2]_4\cdot CH_3$ bezw. $H_3N\cdot C\cdot O\cdot N$ B. Durch Behandeln von n-Amyl-isoxasol $H_3N\cdot C\cdot O\cdot N$ propiolsäurenitril oder von n-Capronyl-essigsäurenitril mit Hydroxylaminhydrochlorid in verd. Natronlauge (Moureu, Lazennec, C. r. 144, 1283; Bl. [4] 1, 1088). — Mikroskopische Tafeln. F: 41°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, etwas löslich in heißem Wasser und Ligroin. Leicht löslich in verd. Säuren, unlöslich in Alkalilaugen. — Reduziert schwefelsaure Kaliumpermanganat-Lösung in der Kälte. Wird durch siedende konzentrierte Salzsäure

in Methyl-n-amyl-keton, Kohlendioxyd, Hydroxylamin und Ammoniak gespalten. — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung allmählich eine rotgelbe Färbung. — C₃H₁₄ON₃ + HCl. Mikroskopische Krystalle. F: 104—106°. Zersetzt sich beim Aufbewahren. Monoacetylderivat C₁₀H₁₆O₂N₃ = C₂H₁₂ON₃(CO·CH₂). B. Bei kurzem Kochen von 3-n-Amyl-isoxazolon-(5)-imid mit Acetanhydrid (Moureu, Lazennec, C.r. 144, 1283; Bl. [4] 1, 1089). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 87—88°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwerer in Benzol, sehr sehwer in Petroläther und Wasser.

7. Oxo-Verbindungen C₂H₁₈O₂N.

1. $\delta - Oxo - 3 - n - hexyl - isoxazolin, 3 - n - Hexyl - isoxazolon - (5) <math>C_0H_{10}O_0N =$ $\mathbf{H_2C}$ — $\mathbf{C} \cdot [\mathbf{CH_2}]_{\mathbf{5}} \cdot \mathbf{CH_2}$ $OC \cdot O \cdot N$

8-n-Hexyl-isoxasolon-(5)-imid bezw. 5-Amino-8-n-hexyl-isoxasol $C_0H_{12}ON_3 = H_2C - C \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_2$ bezw. $H_2C \cdot C \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_2$ bezw. $H_3C \cdot C \cdot C \cdot N$ B. Durch Behandeln von n-Hexyl-isoxasol $C_0H_{12}ON_3 = H_2C \cdot C \cdot C \cdot N$ HN:C·O·N propiolsaurenitril oder von Önanthoylessigsaurenitril mit Hydroxylaminhydrochlorid und verd. Natronlauge (Moureu, Lazennec, C. r. 144, 1283; Bl. [4] 1, 1091). — Krystalle. F: 32°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol, schwer in Petroläther und in warmem Wasser.

Monoacetylderivat $C_{11}H_{18}O_2N_3 = C_2H_{15}ON_2(CO\cdot CH_2)$. B. Bei kurzem Kochen von 3-n-Hexyl-isoxazolon-(5)-imid mit Acetanhydrid (MOUREU, LAZENNEC, C. r. 144, 1283;

Bl. [4] 1, 1091). — Krystalle (aus Ather + Petroläther). F: 82.5—83°.

2. 6'-Oxo-2'-methyl-oktahydro-[pyrano-3'.4': 3.4-pyridin]¹), Lacton der [3-(a-Oxy-āthyl)-piperi-ayl-(4)]-essigsdure, Merochinenlacton C₉H₁₅O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erhitzen von Merochinen (Bd. XXII, S. 19) mit Salzsäure im Rohr auf 140—145° (Koenigs, A. 347, 230) und beim Behandeln von Oxydihydromerochinen (Bd. XXII, S. 192) mit verd. Salzsäure (K., B. 30, 1336; A. 347, 228). — Das Hydrochlorid gibt beim Behandeln mit Silbercarbonat Oxydihydromerochinen. Liefert beim Behandeln mit alkal. Natriumhypobromit-Lösung Tetrabromkohlenstoff. — C₉H₁₅O₂N + HCl. Krystall-pulver (aus Alkohol). F: 255—256° (Zers.). Opt.-inakt. Leicht löslich in Wasser und in heißem Methanol, sehr schwer in absol. Alkohol. — 2C₉H₁₅O₂N + 2HCl + PtCl₄. Krystalle. F: ca. 232° (Zers.).

Lacton der [3-(β -Brom- α -oxy-äthyl)-piperidyl-(4)]-essigsäure, Brommerochinen $C_9H_{14}O_2NBr= H_1C\cdot CH_3\cdot CH\cdot CH_2CH_3\cdot CH$ B. Das Hydrobromid entsteht bei der Einw. von Bromwasser auf Merochinen (Bd. XXII, S. 19) (Koenigs, B. 27, 906; 28, 1988; A. 347, 217; Grimaux, C.r. 126, 576; vgl. Comstock, Koenigs, B. 17, 1994). — Das Hydrobromid gibt beim Behandeln mit Zinkstaub und verd. Schwefelsäure (K., B. 28, 1989; A. 347, 219) oder mit Zinkstaub und siedendem Wasser (G.) Merochinen. Bei längerem Kochen des Hydrobromids mit Wasser (K., B. 28, 1989; A. 347, 222) oder beim Behandeln des Hydrobromids mit Silberoxyd (G.) entsteht Oxymerochinen (Syst. No. 4300). — $C_9H_{14}O_2NBr+HBr.$ Krystalle (aus Wasser oder verd. Methanol). Rhombisch (EAKLE, B. 28, 1989; A. 347, 218). F: 248—250° (Zers.) (K., B. 28, 1988; A. 347, 218). — $C_9H_{14}O_2NBr+KBr.$ Blättehen. Zersetzt sich oberhalb 230° (G.). — Pikrat $C_9H_{14}O_2NBr+C_9H_3O_7N_3$. Gelbe Blätter (aus Wasser). F: 203—204° (G.). Löslich in 80 Tln. siedendem Wasser.

Lacton der [1-Äthyl-3-(β -brom- α -oxy-äthyl)-piperidyl-(4)]-essigsäure, N-Äthyl-brommerochinen $C_{11}H_{18}O_2NBr = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH - CH_2 - CO}{C_2H_5 \cdot N \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH(CH_2Br) \cdot O}$ B. Das Hydrobromid entsteht bei 15-stdg. Kochen von bromwasserstoffsauren N-Äthyl-merochinen-Äthylester-dibromid (Bd. XXII, S. 12) mit sehr verd. Bromwasserstoffsäure (Koenigs, B. 30, 1337; A. 347, 226). — $C_{11}H_{18}O_2NBr + HBr$. Nadeln. F: 218—220° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Alkohol.

Lacton der [1-Nitroso-8-(β -brom- α -oxy-äthyl)-piperidyl-(4)]-essigsäure, N-Nitroso-brommerochinen $C_9H_{13}O_3N_2Br= \frac{H_2C\cdot CH_2\cdot CH-CH_2-CH_2-CO}{ON\cdot N\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH(CH_2Br)\cdot O}$. B. Durch Behandeln von Brommerochinen-hydrobromid mit Natriumnitrit und verd. Bromwasserstoffsäure (Grimaux, C. r. 126, 577; Koenics, A. 347, 220). — Krystalle (aus Benzol). F: 98° (K.; vgl. G.). Schwer löslich in Äther, Ligroin und kaltem Wasser, leichter in Alkohol, Benzol und Chloroform (K.). Leicht löslich in Natronlauge und Barytwasser, sehr schwer in kalter Soda-Lösung (K.).

3. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-5} O_2 N$.

1. 6-0x0-1.2-oxazin
$$C_4H_5O_5N=\frac{HC:CH\cdot CH}{OC-O-N}$$
.

4(oder 5)-Chlor-6-oxo-1.2-oxazin $C_4H_2O_2NCl = HC:CCl\cdot CH OC-O-N OC-O-N B.$ Durch Lösen von Chlormaleinaldehydsäure-oxim in konz. Schwefelsäure und Eintragen der Lösung in kaltes Wasser (Hill, Allen, Am. 19, 666). — Schuppen (aus Schwefelkohlenstoff). F: 58°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln außer in Ligroin.

4.5-Dichlor-6-oxo-1.2-oxasin $C_4HO_2NCl_2 = \frac{ClC:CCl\cdot CH}{OC-O-N}$. B. Man löst Mucochlorsäure-oxim (Bd. III, S. 727) in wenig konz. Schwefelsäure und fällt durch Eintragen in wenig kaltes Wasser (Hill, Allen, Am. 19, 657). — Tafeln (aus Schwefelkohlenstoff). F: 76—77°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, in siedendem Schwefelkohlenstoff und Ligroin, ziemlich schwer in Äther, sehr schwer in kaltem Schwefelkohlenstoff, fast unlöslich in kaltem Ligroin.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

 $\textbf{4(oder 5)-Brom-6-oxo-1.2-oxasin} \ C_4H_2O_8NBr = \frac{HC:CBr\cdot CH}{OC-O-N} \ \ \text{oder} \ \ \frac{BrC:CH\cdot CH}{OC-O-N} \ .$

Aus Brommaleinaldehydsäure-oxim beim Aufbewahren in kalter konzentrierter Salzsäure oder besser beim Lösen in wenig konz. Schwefelsäure und Eintragen der Lösung in wenig kaltes Wasser (Hill, Allen, Am. 19, 657). — Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff). F: 826 bis 83°. Sublimiert in Nadeln. Sehr leicht löslich in Alkalicarbonat-Lösungen unter Zersetzung. — Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht Brommaleinsäure-imid (Bd. XXI, 8. 403).

4.5-Dibrom-6-oxo-1.2-oxasin $C_4HO_3NBr_3 = \frac{BrC:CBr\cdot CH}{OC-O-N}$. B. Aus Mucobromsaure

(Bd. III, S. 728) durch Einw. von salzsaurem Hydroxylamin in Methanol (Hill, Cornellson, Am. 16, 298) oder durch Einw. von salzsaurem Hydroxylamin + Na₂CO₃ in verd. Methanol (H., C.) oder kaltem Wasser (BISTRZYCKI, SIMONIS, B. 32, 536). — Nadeln. Schmilzt je nach Art des Erhitzens bei ca. 117—118° (H., C.), 125° (B., S.). Fast unlöslich in Ligroin, schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in Ather und Schwefelkohlenstoff, sehr leicht in Alkohol, Chloroform und Benzol (H., C.). — Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht Dibrommaleinsäure-imid (Bd. XXI, S. 404) (H., C.). Gibt bei längerem Erwärmen in Wasser dibrommaleinsaures Ammonium (H. C.) dibrommaleinsaures Ammonium (H., C.).

0xo-Verbindung C₂H₂O₂N, Formel I.

Verbindung $C_{10}HO_3N_5Cl_7$, Formel II. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XX, S. 211.

3. 5-Methyl-3-acetyl-isoxazol $C_0H_7O_2N = \frac{HC-C\cdot CO\cdot CH_8}{CH_2\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Beim Behandeln von Acetonylaceton wit retard

handeln von Acetonylaceton mit roter rauchender Salpetersäure (D: 1,52) bei höchstens 10° (SCHMIDT, WIDMANN, B. 42, 1882). Aus dem Oxim (s. u.) beim Kochen mit verd. Schwefelsäure (Angelico, Calvello, G. 34 I, 49). — Blättchen, F: ca. 22° (A., C.). Kp: 177° (A., C.); Kp₈₀: 60—70° (Sch., W.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (A., C.). Liefert mit Jod in Gegen-

saure (Archaeles, Kp₈₀: 60—70° (ScH., W.). Ist mit vices wart von Kalilauge Jodoform (A., C.).

HC——C·C(CH₈):N·OH

B. Bei gelindem Erwärmen von Oxim $C_6H_8O_3N_2 = \frac{HC-C(CH_8):N\cdot CH_8}{CH_3\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Bei gelindem Erwärmen von Hexantrioxim-(2.3.5) (Bd. I, S. 808) mit verd. Schwefelsäure (Angelico, Calvello, G. 34 I, 47). Beim Behandeln der wäßt. Lösung des Natriumsalzes des 3-Oximino-2.5-dimethylpyrrolenin-1-oxyds (Bd. XXI, S. 274) mit 25% giger Schwefelsäure (Angell, Marchetti, R. A. L. [5] 16 I, 275). — Nadeln (aus Petroläther). F: 117° (A., C.; A., M.). Löslich in Alkalilaugen (A., C.). Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure 5-Methyl-3-acetyl-isoxazol (s. o.) (A., C.).

Oximbensoat $C_{12}H_{12}O_3N_3 = \frac{HC-C \cdot C(CH_3): N \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_3}{CH_3 \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. Aus dem Oxim (s. o.) und Benzoylchlorid in 10% jer Natronlauge (ANGELICO, CALVELLO, G. 84 I, 47). — Krystalle (aus Benzol). F: 180—181°.

Carbanilsäurederivat des Oxims $C_{13}H_{13}O_{3}N_{3} = HC - C \cdot C(CH_{3}) : N \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot C_{3}H_{3}$. B. Beim Behandeln des Oxims (s. o.) mit Phenyl-CH. C.O.N isocyanat in Benzol (Angelico, Calvello, G. 34 I, 48). — Nadeln. F: 178—180°.

Phenylhydrason $C_{12}H_{13}ON_3 = \frac{HC - C \cdot C(CH_2) : N \cdot NH \cdot C_6H_3}{CH_2 \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. Aus 5-Methyl-3-acetyl-isoxazol und Phenylhydrazin in Eisessig (SCHMIDT, WIDMANN, B. 42, 1885). Krystalle. F: 166—168°.

4-Nitro-phenylhydrazon $C_{13}H_{13}O_3N_4 = \frac{HC-C\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot C_0H_4\cdot NO_3}{CH_3\cdot C\cdot O\cdot N}$. B.

Aus 5-Methyl-3-acetyl-isoxazol und 4-Nitro-phenylhydrazin in Essigsäure (Angelico, Calvello, G. 34 I, 49; Schmidt, Widmann, B. 42, 1885). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 235° (Zers.) (A., C.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit eosinroter, in alkoh. Natronlauge mit tiefvioletter Farbe (Som., W.).

4. 5-0xo-3-methyl-4-isopropyliden-isoxazolin, 3-Methyl-4-isopropyliden-isoxazolon-(5) $C_7H_3O_2N=\frac{(CH_3)_2C:C-C\cdot CH_3}{OC\cdot O\cdot N}$. B. Bei 24-stdg. Aufberger and the second se

wahren eines Gemisches von Acetessigsäure-äthylester-oxim, Aceton und konz. Salzsäure Schiff, Betti, B. 30, 1340; G. 27 II, 212). — Nadeln (aus Alkohol). F: 120—121°. Leicht löslich in Methanol, Alkohol und Aceton, fast unlöslich in Ather, Benzol und Ligroin. Die Lösung in siedendem Wasser ist gelb. Löslich in 1 Mol wäßr. Natronlauge mit orangegelber Farbe, die bei weiterem Zusatz von Lauge wieder verschwindet. Ist aus Lösungen in kalten Alkalilaugen unverändert fällbar. — Färbt sich am Licht langsam rot. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Alkalilaugen unter Abspaltung von Aceton. Das Natriumsalz liefert in wäßr. Lösung mit salpetriger Säure ein gelbes, krystallinisches Produkt vom Schmelzpunkt 174°. Aus dem Natriumsalz entsteht bei der Einw. von Benzoldiazoniumchlorid in wäßr. Lösung 4-Phenylhydrazono-3-methyl-isoxazolon-(5).

5. Lacton der β -Oxy- β -[1.2.3.4-tetrahydro-pyridyi-(2)]-propionsäure $C_aH_{11}O_aN = \frac{HC \cdot CH_1 \cdot CH_2}{HC \cdot NH \cdot CH - HC \cdot CH_3 \cdot CO}$.

Lacton der α -Brom- β -oxy- β -[1-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-pyridyl-(2)]-propionsäure ("Anhydro-bromekgonin") $C_9H_{19}O_2NBr = {HC-CH_9-CH_9-CH-HC\cdot CHBr\cdot CO \over HC\cdot N(CH_9)-CH-HC\cdot CHBr\cdot CO}$. Über eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, vgl. Eichengrün, Einhorn, B. 23, 2876; vgl. jedoch Lindemann, Heinemann, A. 447 [1926], 87.

 $\begin{array}{ll} \textbf{6. 5-0 xo-3-cyclohexyi-isoxazolin, 3-Cyclohexyi-isoxazolon-(5) bezw.} \\ \textbf{5-0 xy-3-cyclohexyi-isoxazol} & \textbf{C}_3\textbf{H}_{13}\textbf{O}_3\textbf{N} = \frac{\textbf{H}_3\textbf{C}-\textbf{C}-\textbf{HC}\cdot\textbf{CH}_3\cdot\textbf{CH}_3}{\textbf{OC}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{N}} & \textbf{H}_3\dot{\textbf{C}}\cdot\textbf{CH}_3\cdot\dot{\textbf{C}}\textbf{H}_3} & \text{bezw.} \end{array}$

HC—C—HC·CH₂·CH₃.

B. Beim Erwärmen von Hexahydrobenzoylessigsäure-äthylester (Bd. X, S. 612) mit Hydroxylamin-hydrochlorid in verd. Alkohol (Wahl., Meyer, Bl. [4] 3, 962).—Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 42°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser.

7. Oxo-Verbindung $C_{10}H_{18}O_2N$, Formel I.

8. 6-0xo-5.5.5'-trimethyi-4.5.3'.4'.5'.6'-hexahydro-[benzo-1'.2': 3.4-(1.2-oxazin)] (?) 1), Anhydro-[menthon-carbonsāure-(8)-oxim] (?), "Pulegenylisoxazolon" $C_{11}H_{17}O_{2}N=\frac{H_{2}C\cdot CH_{2}\cdot CH\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot CO}{CH_{2}\cdot H_{C}\cdot CH_{3}\cdot CH\cdot C(CH_{3})_{3}\cdot CO}$ (?). B. Beim Erwärmen von Menthon-carbonsāure-(8) (Bd. X, S. 625) mit Hydroxylamin in Alkohol auf dem Wasserbad (CLARKE, LAPWORTH, Soc. 89, 1876). — Krystalle (aus Alkohol). F: 113—114°. Unlöslich in Alkalilaugen; in verd. Mineralsäuren leichter löslich als in Wasser.

4. Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-7}O₂N.

1. Oxo-Verbindung $C_0H_0O_0N=O:C_0H_0<\frac{NH}{l}$.

Verbindung C₁₈H₁₈O₈N₂, s. nebenstehende Formel. CH₈·O·N: N· (?) Uber eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XV, S. 12.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. 5'-0x0-4.4.6-trimethyl-1.4.2'.5'-tetrahydro-[furano-3'.4':2.3-pyridin]¹), Lacton der 4.4.6-Trimethyl-2-oxymethyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure(3) $C_{10}H_{13}O_{2}N = \frac{HC-C(CH_{3})_{3}-C-CO}{CH_{3}\cdot C-NH-C\cdot CH_{3}\cdot O}$

1-Oxy-5'-0x0-4.4.6-trimethyl-1.4.2'.5'-tetrahydro-[furano-8'.4':2.3-pyridin], Lacton der 1-Oxy-4.4.6-trimethyl-2-oxymethyl-1.4-dihydro-pyridin-carbonsäure-(8) (,, Pseudoxim der $\alpha_-[\gamma-0$ xo- α .a-dimethyl-butyl]-tetronsäure'') $C_{10}H_{13}O_2N=$

HC·C(CH₃)₈·C—CÖ
CH₃·C—N(OH)—C·CH₂·O
B. Beim Erwärmen von α-[γ-Oxo-α.α.dimethyl-butyl]CH₃·C—N(OH)—C·CH₂·O
tetronsäure (Bd. XVII, S. 557) mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumcarbonat in wenig
Wasser auf dem Wasserbad und Ansäuern des Reaktionsgemisches (WOLFF, GABLER, HEYL,
A. 322, 364). Aus dem Oxim der "Acetonyl-isopropylidenditetronsäure" (Bd. XIX, S. 195)
beim Kochen mit Eisessig (W., G., H.). — Tafeln (aus Alkohol + Aceton). Zersetzt sich je
nach der Art des Erhitzens bei 210° oder 212—216°. Sehr schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln; löslich in Natronlauge, unlöslich in Natriumcarbonat-Lösung, sehr
schwer löslich in konz. Salzsäure. — Geht beim Kochen mit verd. Salzsäure oder Schwefelsäure sowie beim Aufbewahren mit kalter konzentrierter Salzsäure in das Lacton der
4.5.6-Trimethyl-2-oxymethyl-nicotinsäure (S. 197) über.

5. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-9} O_2 N$.

1. Oxo-Verbindungen C7H5O2N.

1. 3-Oxo-4.5-benzo-isoxazolin, 3-Oxo-α.β-benzisoxazolin, 3-Oxo-2.3-dihydro-indoxazen, α.β-Benzisoxazolon C₇H₅O₂N, s. nebenstehende Formel.

 $\alpha.\beta$ -Bensisothiasolon-1-dioxyd, [Bensoesäure-o-sulfonsäure]-imid, [o-Sulfo-bensoesäure]-imid, o-Bensoesäuresulfinid, Saccharin $c_7H_5O_3NS$, s. nebenstehende Formel. Die eingetragene Bezifferung bezieht sich auf die vom Namen Saccharin abgeleiteten Namen).

Bildung und Darstellung.

Bei der Oxydation von Diphenyldisulfid-dicarbonsäure-(2.2')-diamid mit Permanganat (Basler Chem. Fabr., D. R. P. 80713; Frdl. 4, 1266). Bei der Einw. von Chlor auf Benzoesauremethylester-o-sulfinsäure in wäßrig-alkoholischem Ammoniak bei 40° (Basler Chem. Fabr., D. R. P. 122567; C. 1901 II, 447; Frdl. 6, 1208). Aus o-Toluolsulfamid bei der Oxydation mit Permanganat in wäßrigem, neutral gehaltenem Medium (FAHLBERG, REMSEN, B. 13, 469; Am. 1, 428; F., A. Liste Erben, D. R. P. 35211; Frdl. 1, 590; F., R. List, B. 21, 243) oder bei der elektrolytischen Oxydation in Alkalilauge (Chem. Fabr. von Heyden, D. R. P. 85491; Frdl. 4, 1263). Das Ammoniumsalz entsteht aus Benzoesäurephenylester-o-sulfochlorid (Re., Humphreys, Am. 30, 305) oder dem stabilen o-Sulfo-benzoesaure-dichlorid (Re., Saunders, Am. 17, 351; Re., McKee, Am. 18, 805; R. L., Stein, B. 31, 1656; Re., Bird, Am. 30, 266; vgl. a. F., A. Lists Erben, D. R. P. 35717; Frdl. 1, 593) beim Behandeln mit Ammoniak in Wasser oder trocknem Ather oder Chloroform oder mit Ammoniak. gas. Geringe Mengen des Ammoniumsalzes bilden sich beim Behandeln des labilen o-Sulfobenzoesäure-dichlorids mit wäßr. Ammoniak (R. L., St., B. 31, 1656; vgl. R.E., SAU., Am. 17, 352). Aus Benzoesäure-o-sulfamid bei langsamem Erhitzen auf ca. 1550 (Noves, Am. 8, 179; vgl. Chem. Fabr. vorm. Sandoz, D. R. P. 113720; C. 1900 II, 794; Frdl. 6, 1209), besser bei mehrstündigem Erhitzen auf 114-116° (Bradshaw, Am. 35, 337), beim Eintragen in rauchende Schwefelsäure $(20^{\circ}/_{0} \text{ SO}_{3}\text{-Gehalt})$ bei höchstens 40° (Chem. Fabr. vorm. Sandoz) oder bei Einw. von Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (Wilson, Am. 30, 363). Aus Benzoesäureäthylester-o-sulfamid beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt, bei längerem Kochen mit Wasser oder rascher mit Säuren, in Form von Salzen beim Behandeln mit Alkalilaugen, Alkalicarbonat - Lösung oder Ammoniak (F., R. L., B. 20, 1601; vgl. a. BAYER & Co., D. R. P. 96125; C. 1898 I, 1224; Frdl. 4, 1265; F., D. R. P. 103298; C. 1899 II, 928; Frdl. 5, 870). Beim Kochen von o-Cyan-benzolsulfamid mit verd. Natronlauge (Kreis, A. 286, 388).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

s) In der Literatur findet sich außerdem für die Derivate des (p) 4 (p) 4 (N)

Beim Erhitzen von Chlortolylsulton (Bd. XIX, S. 19) mit 20% jeem Ammoniak unter Druck auf 100—150% (GILLIARD, MONNET & CARTIER, D. R. P. 94948; C. 1898 I, 540; Frdl. 5, 874). Beim Erhitzen von Pseudosaccharinäthyläther mit Wasser auf 150% (JESURUN, B. 26, 2295).

Darst. Die technische Darstellung erfolgt durch Oxydation von o-Toluolsulfamid mit Permanganat in verd. Natronlauge bei höchstens 35° oder durch Oxydation mit Dichromat und Schwefelsäure (HEMPEL, G. COHN in F. ULLMANNS Enzyklopädic der techn. Chemie, Bd. II [Berlin-Wien 1928], S. 252).

Isolierung von reinem Saccharin aus einem Gemisch mit Benzoesäure-p-sulfamid: FAHLBERG, D. R. P. 64624; Frdl. 3, 900; Staßfurter Chem. Fabr., BARGE, D. R. P. 96106; C. 1898 I, 1223; Frdl. 5, 875; JAFFÉ & DARMSTÄDTER, D. R. P. 87287; Frdl. 4, 1267.

Physikallsche Elgenschaften.

Rhomboederähnliche Krystalle (aus Aceton), Nadeln (sublimiert). Monoklin prismatisch (Pope, Soc. 67, 986; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 554). F: 223—224° (unkorr.) (Fahlberg, R. List, B. 20, 1597; Noyes, Am. 8, 180), 228,5° (korr.) (Kreis. A. 286, 388), 228—229° (korr.) (im Vakuum sublimiert) (Kempf, J. pr. [2] 78, 254). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 4753,1 cal/g (Langbein, Z. ang. Ch. 9, 492). Saccharin ist triboluminescent (Pope, Soc. 67, 987; Trautz, Ph. Ch. 53, 26). Schwer löslich in kaltem Wasser (F., Re., B. 12, 469; Am. 1, 430), Benzol, Amylalkohol und Eisessig (Parmeggiani, C. 1908 I, 1389). 100 Tle. Wasser lösen bei 25° 0,43 Tle. (Mosso, J. 1887, 2585). Löst sich in absol. Alkohol zu ca. 3°/6; Löslichkeit in 10—100°/6;gem Alkohol: F., L., C. 1887, 996. 100 cm³ Äther lösen bei 15° 0,83 g Saccharin (Heffelmann, P. C. H. 37, 279). 1 Tl. löst sich in 20 Tln. Essigester oder 50 Tln. Amylacetat (P.). Leicht löslich in Salpetersäure, schwerer in Schwefelsäure, fast unlöslich in Salzsäure (P.). Leitfähigkeit in Pyridin-Lösung: Hantzsch, Caldwell, Ph. Ch. 61, 232. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,87·10⁻³ (Hantzsch, Vorgelen, B. 34, 3159; vgl. a. Velley, Soc. 91, 164).

Chemisches Verhalten.

Beim Einleiten von Chlor in eine wäßr. Lösung von Saccharin bildet sich Pseudosaccharinchlorid (MASELLI, G. 30 II, 534). Leitet man Chlor in die wäßr. Lösung des Natriumsalzes ein, so entsteht 2-Chlor-saccharin (S. 174) (CHATTAWAY, Soc. 87, 1884). Liefert bei wiederholtem Eindampfen (Fahlberg, Barge, B. 22, 755) oder längerem Kochen mit verd. Salzsäure (Remsen, Burton, Am. 11, 404; Krannich, B. 33, 3485), ferner beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° (RE., LINN, Am. 11, 73) das saure Ammoniumsalz der o-Sulfo-benzoesäure. Beim Eindampfen mit Kalilauge oder Natronlauge entsteht o-Sulfamidbenzoesaure (F., List, B. 21, 245), beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd Salicylsaure (F., RE., B. 12, 470). Beim Behandeln mit methylalkoholischer Salzsäure (JESURUN, B. 26, 2287) oder mehrstündigen Erhitzen mit Methanol auf 1700 (Hoogewerff, van Dorp, R. 18, 365) entsteht o-Sulfamid-benzoesäuremethylester, mit äthylalkoholischer Salzsäure (F., List, B. 20, 1603) oder beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 70-75° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Alkohol (RE., DOHME, Am. 11, 345) o-Sulfamid-benzoesäureäthylester. Erhitzt man Saccharin mit 2 Mol Phosphorpentachlorid auf 120—140° (Walker, Smith, Soc. 89, 352; Jesurun, B. 26, 2288; Fritsch, B. 29, 2295) oder im Rohr auf 70-75° (Maselli, G. 30 II, 531), so entsteht o-Cyan-benzolsulfochlorid; bei 180° bildet sich Pseudosaccharinchlorid (S. 39) (MASELLI), bei 230° 2-Chlor-benzonitril (M.). Das Kaliumoder Silbersalz gibt beim Erwärmen mit Methyljodid im Rohr auf dem Wasserbad 2-Methylsaccharin (S. 171) (Brachett, Am. 9, 406; R., Palmer, Am. 8, 227). Beim Kochen von Saccharin-natrium mit Äthylenbromid und etwas Alkohol entstehen 2-[β-Brom-athyl]-saccharin (S. 172) und 2.2'-Äthylen-di-saccharin (S. 174) (Eckenroth, Koerppen, B. 30, 1265; E., C. 1897 I, 236). Beim Erhitzen mit Resorcin und konz. Schwefelsäure auf 150—180° (SISLEY, Bl. [3] 17, 822) oder auf 135—140° (ORNDORFF, VOSE, Am. Soc. 46 [1924], 1897) entsteht Resorcinsulfurein (Bd. XIX, S. 402). Erhitzt man Saccharin 7 Stdn. mit Resorcin und Aluminiumchlorid auf 200-220°, so erhält man Resorcinsaccharin (Formel I) (Syst. No.

I.
$$C_{0}H_{0} \sim C_{0}$$
 OH II. $C_{0}H_{0} \sim C_{0}$ NH $C_{2}H_{5})_{2}$ II. $C_{0}H_{0} \sim C_{0}$ NH

4441) (MONNET, KOETSCHET, Bl. [3] 17, 694; GILLIARD, MONNET & CARTIER, D. R. P. 100779; C. 1899 I, 718). Saccharin liefert beim Erhitzen mit ca. 10% iger wäßriger Formaldehyd-Lösung 2-Oxymethyl-saccharin (S. 173) (MASELLI, G. 30 II, 33; vgl. Parmeggiani, C. 1908 I, 1389). Saccharinnatrium gibt beim Behandeln mit Acetanhydrid 2-Acetyl-saccharin (S. 174) (ECKENROTH, KOERPPEN, B. 29, 1050; C. 1897 I, 235), beim Erhitzen mit Benzoylchlorid auf 225° 2-Benzoyl-saccharin (S. 174) (E., K., B. 30, 1267). Bei längerem Erhitzen von Saccharin mit 3-Diäthylamino-phenol auf ca. 165° bildet sich die Verbindung der Formel II

(Syst. No. 4459) (MONNET, KOETSCHET, Bl. [3] 17, 697; GILLIARD, Mo., CARTIEB, D. R. P. 100779; C. 1899 I, 719; Prdl. 5, 233). Gibt beim Erwärmen mit 1.5-Diphenyl-carbohydrazid 1.5-Diphenyl-1-[2-sulfamid-benzoyl]-carbohydrazid (Bd. XV, S. 397) (Défournel, Bl. [3] 25, 604).

Physiologisches Verhalten; Verwendung.

Saccharin schmeckt etwa 550mal so süß wie Rohrzucker (G. Cohn, Die organischen Geschmacksstoffe [Berlin 1914], S. 812; Hagers Handbuch der Pharmazeutischen Praxis [Berlin 1930] Bd. I, S. 126; vgl. Fahlberg, Remsen, B. 12, 470; Aducco, H. Mosso, J. 1887, 2585). Die wäßt. Lösung 1:100000 schmeckt noch süß (G. C., S. 808 Anm. 3; Hagers Handbuch). Wird durch den Harn unverändert wieder ausgeschieden (A. Mosso, A., H. M., J. 1886, 2076). Weitere Angaben über das physiologische Verhalten s. bei G. C., S. 804. — Wird als Süßstoff besonders für Disbetiker verwandt. Das Natriumsalz kommt unter den Namen: lösliches Saccharin, Krystallose, Zuckerin (veraltet) usw. in den Handel (Röttgers, Nahrungsmittel-Chemie [Leipzig 1926], Bd. I, S. 956).

Analytisches.

Saccharin färbt sich beim Erhitzen mit Resorcin und wenigen Tropfen konz. Schwefelsäure gelb, rot und dunkelgrün unter Entwicklung von Schwefeldioxyd; nach dem Abkühlen und Alkalischmachen fluoresciert die Lösung im durchfallenden Licht rötlich, im auffallenden Licht grün (Börnstein, Fr. 27, 167; B. 21, 3396; Ganter, Fr. 32, 309). Erhitzt man mit Phenol und konz. Schwefelsäure auf 160-170° und macht nach dem Abkühlen alkalisch, so färbt sich die Flüssigkeit purpurrot oder rosarot (KASTLE, 1906 I, 1575). Farbreaktion mit p-Nitro-diazobenzol: RIEGLER, P.C.H. 41, 563; C. 1900 II, 880; 1901 I, 66; Nachweis durch Überführen in Salicylsäure mittels Alkalischmelze: Schmitt, Pinette, Röse, Ch. Z. 11 II Rep., 220; TEUCHON, C. 1900 I, 691; WIRTHLE, Ch. Z. 24, 1035; 25, 816. Quantitative Bestimmung neben p-Sulfamid-benzoesäure durch Erhitzen mit 70-73% ger Schwefelsäure auf dem Wasserbad und Bestimmen des Stickstoffgehaltes des Filtrats (HEFELMANN, P. C. H. 35, 105; C. 1894 I, 658; vgl. Geünhut, Fr. 36, 534; Défournel, C. 1901 II, 60; Reid, Am. 21, 461; Prootor, Soc. 87, 243). Acidimetrische Bestimmung: Glücksmann, C. 1901 II, 58; vgl. Fernau, C. 1906 I, 1715; Beyer, Ch. Z. 44 [1920], 438. Jodometrische Bestimmung: PROCTOR, Soc. 87, 245. Quantitative Bestimmung bei Gegenwart von Benzoesaure, Salicylsaure, Weinsaure, Citronensaure, flüchtigen oder fetten Ölen (Testoni, Z. Nahr.-Genußm. 18, 577). Trennung von Salicylsäure: Hairs, C. 1893 II, 987; Bonamartini, C. 1906 II, 559. Prüfung des Natriumsalzes auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausg. [Berlin 1926], S. 591. Weitere Literatur zur Analyse des Saccharins: König, Chemie der menschlichen Nahrungs- und Genußmittel [Berlin 1914], Bd. III, 2. Tl., S. 728; G. Cohn, Die organischen Geschmacksstoffe [Berlin 1914], S. 806; Röttgers, Nahrungsmittel-Chemie [Leipzig 1926], Bd. I, S. 961; BEYER, Kontrolle und Herstellung von Saccharin [Zürich 1918].

Saize und additionelle Verbindungen des Saccharins.

Zur Konstitution der Salze vgl. a. Evans, Dehn, Am. Soc. 52 [1930], 1028. — Salze des Saccharins mit anorganischen Basen entstehen entweder durch Umsetzung von Saccharinnatrium mit Metallsulfaten in wäßriger oder alkoholischer Lösung oder durch Zersetzung von Carbonaten mit Saccharin (Dáfournel, Bl. [3] 25, 322). — NH₄C₇H₄O₂NS ("Sucramin"). Krystalle. F: gegen 150°. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Methanol, unlöslich in anderen organischen Lösungsmitteln (D.). — LiC₇H₄O₂NS + 3 H₂O. Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol (D.). — NaC₁H₄O₂NS + 2 H₂O. Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in siedendem Alkohol (Fahlberg, List, B. 20, 1597). — KC₇H₄O₂NS + H₂O. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser. Wird bei 120° wasserfrei (Remsen, Palmer, Am. 8, 224). — Cu(C₇H₄O₂NS)₈ + 4 H₂O. Smaragdgrüne Krystalle. Schmeckt adstringierend und kaum süß (D.). Schwer löslich in heißem Wasser und Aceton, unlöslich in den anderen organischen Lösungsmitteln. Gibt mit Ammoniak das nachfolgende Salz. — Cu(C₇H₄O₂NS)₂. + 3 NH₂ + H₂O. Blauviolette Krystalle. Schmeckt kaum süß (D.). Schwer löslich in kaltem Wasser, Methanol und Alkohol, unlöslich in den anderen organischen Lösungsmitteln. — AgC₇H₄O₂NS. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in siedendem Wasser (NOYES, Am. 8, 183; R., Palmer, Am. 8, 225). — Mg(C₇H₄O₂NS)₂ + 5 H₂O. Nadeln. Zersetzt sich beim Schmelzen (D.). Schwer löslich in Wasser, sehr schwer löslich in Methanol und Alkohol. — Sr(C₇H₄O₂NS)₂ + 2 H₂O. Verwittert an der Lüsungsmitteln außer Methanol und Alkohol. — Sr(C₇H₄O₂NS)₃. Krystalle mit 4(?) H₂O (NOYES, Am. 8, 180; vgl. Remsen, Palmer, Am. 8, 226). Wird bei 125° wasserfrei (N.). Leicht löslich in Wasser (R., P.). — Zn(C₇H₄O₂NS)₃ + 6 H₂O. Prismen (aus Wasser).

Schmeckt zusammenziehend. Leicht löslich in heißem Wasser, unlöslich in organischen Lösungsmitteln (D.). — $\operatorname{Cd}(C_7H_4O_3\operatorname{NS})_2 + 2H_2O$. Krystalle. Verwittert an der Luft (D.). Schwer löslich in Wasser und Äther, leicht in Alkohol und Methanol. — $\operatorname{Hg}(C_7H_4O_3\operatorname{NS})_2$. Schuppen. Schwer löslich in kaltem Wasser, löslich in warmem Alkohol und Methanol (D.). — $\operatorname{Pb}(C_7H_4O_3\operatorname{NS})_2$. Prismen. Löslich in kaltem Wasser, sehr schwer löslich in heißem Wasser (D.). — $\operatorname{Mn}(C_7H_4O_3\operatorname{NS})_2 + 4H_2O$. Rosa Prismen. Löslich in warmem Methanol und Alkohol, schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in den anderen organischen Lösungsmitteln (D.). — $\operatorname{Fe}(C_7H_4O_3\operatorname{NS})_2 + 7H_2O$. Gelbe Blättchen. Bräunt sich bei 100° (D.). Schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in organischen Lösungsmitteln. — $\operatorname{Co}(C_7H_4O_3\operatorname{NS})_2 + 5H_2O$. Rotviolette Krystalle. Löslich in Alkohol und Methanol, schwer löslich in kaltem Wasser (D.). — $\operatorname{Ni}(C_7H_4O_3\operatorname{NS})_2 + 5H_2O$. Grüne Krystalle. Verwittert an der Luft (D.). Schwer löslich in kaltem Wasser. Gibt mit Ammoniak das nachfolgende Salz. — $\operatorname{Ni}(C_7H_4O_3\operatorname{NS})_2 + 4\operatorname{NH}_3 + H_2O$. Hellblaue Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Methanol, Alkohol, Ather, Chloroform und Aceton (D.).

Verbindung von Saccharin mit Chinin C,H₅O₃NS + C₂₀H₂₄O₅N₅ + H₂O. B. Aus Natriumsaccharinat und basischem Chininsulfat in warmem Alkohol (Défournel, Bl. [3] 25, 607; FAHLBERG, Lists Erben, D. R. P. 35933; Frdl. 1, 594). Nadeln (aus Methanol), Tafeln (aus Äther). F: 194—195° (Zers.) (D.). Löst sich in 120 Tln. Alkohol, in 1000 Tln. Ather, in 500 Tln. kaltem Wasser (Parmeggiani, C. 1908 I, 1390) und in 130 Tln. siedendem Wasser (D.). Löslich in Methanol, Chloroform und heißem Glycerin (D.). Fluoresciert in warmem Wasser (D.). Schmeckt anfangs süß, später bitter (D.). — Verbindung von Saccharin mit Antipyrin C,H₅O₅NS + C₁₁H₁₅ON₅. B. Aus äquimolekularen Mengen Antipyrin und Saccharin (A. und L. Lumière, D. R. P. 131 741; C. 1902 I, 1287; Frdl. 6, 1443). Prismen (aus Wasser). F: 145—150°. 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 0,56 Tle., bei 37° 0,74 Tle. und bei 100° 25 Tle. Weniger toxisch als Antipyrin.

Asymm. o-Sulfo-bensoesäure-imid (?) $C_7H_5O_9NS = C_6H_4 \underbrace{C(:NH)}_{SO_2}O(?)s.$ Bd. XIX, S. 111.

Pseudosaccharinalkyläther $C_0H_4 \stackrel{C(O \cdot R)}{\underset{SO_3}{\smile}} N$ (R = Alkyl) s. S. 107, 108.

3-Imino- $\alpha.\beta$ -beneisothiasolin-1-dioxyd, Saccharin-imid bezw. 3-Amino- $\alpha.\beta$ -beneisothiasol-1-dioxyd, Pseudosaccharinamid $C_7H_6O_2N_2S=C_8H_6 < C(:NH) > NH$ bezw. $C_8H_6 < C(NH_2) > N$. B. Beim Behandeln von o-Cyan-benzolsulfochlorid mit überschüssigem Ammoniak (Jesurun, B. 26, 2296). Aus o-Cyan-benzolsulfamid beim Schmelzen (Bradshaw, Am. 85, 339) oder Behandeln mit wäßr. Ammoniak (Je.). Beim Erhitzen von Pseudosaccharinchlorid (S. 39) mit Ammoniumcarbonat oder mit Ammoniak in Benzol (Je.). Aus Pseudosaccharinäthyläther und alkoh. Ammoniak (Je.). — Nadeln (aus Wasser). F: 297° (unkorr.) (B.). Löst sich bei 17,5° in 1560 Tln. Wasser und in 190 Tln. Alkohol, bei Siedehitze in 75 Tln. Wasser und in 125 Tln. Alkohol (Je.).

- 3-Phenylimino- $\alpha.\beta$ -benzisothiazolin-1-dioxyd, Saccharin-anil bezw. 3-Anilino- $\alpha.\beta$ -benzisothiazol-1-dioxyd, Pseudosaccharinanilid $C_{19}H_{10}O_3N_2S=C_6H_4$ $C(:N\cdot C_6H_6)$ NH bezw. C_6H_4 $C(:N\cdot C_6H_6)$ N. B. Neben 2-Phenyl-saccharinanil (S. 172) beim Erhitzen von o-Cyan-benzolsulfochlorid mit überschüssigem Anilin im Rohr auf 150° (Jesuruw, B. 26, 2292). Aus 1 Mol Pseudosaccharinchlorid und 2 Mol Anilin bei 170—180° (Je., B. 26, 2296). Beim Erhitzen von Pseudosaccharinamid mit Anilin auf 200° (Je.). Tafeln (aus Alkohol). Schmilzt nicht bei 300°. Löst sich bei 17,5° in 20000 Tin. Wasser und in 1000 Tin. absol. Alkohol, bei Siedetemperatur in 12000 Tin. Wasser und 225 Tin. Alkohol. Unlöslich in Benzol.
- 2-Methyl-saccharin $C_8H_7O_8NS=C_8H_4 < \stackrel{CO}{SO_8} > N \cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Methylamin in die äther. Lösung des stabilen o-Sulfo-benzoesäure-dichlorids (Remsen, Clark, Am. 30, 278); mit wäßr. Methylamin-Lösung entsteht außerdem o-Sulfo-benzoesäure-bismethylamid (R., Cl., Am. 30, 282). Beim Erhitzen des Silber- oder Kaliumsalzes des Saccharins mit Methyljodid im Rohr auf dem Wasserbad (Brackett, Am. 9, 406; R., Palmer, Am. 8, 227). Nadeln (aus Wasser), Prismen (aus verd. Alkohol). Schmeckt nicht süß (R., Cl.). F: 128—129° (R., P.; R., Cl.), 131—132° (B.). Schwer löslich in Wasser, leicht in absol. Alkohol und absol. Äther (B.; R., Cl.). Gibt bei längerem Kochen mit

- alkoh. Kalilauge Benzoesäure-o-sulfonsäuremethylamid (R., Cl.). Liefert mit Methylmagnesium bromid 1¹-Oxy-1-isopropyl-benzol-sulfonsäure-(2)-methylamid (Sachs, v. Wolff, Ludwig, B. 37, 3252).
- 2-Åthyl-saccharin C₂H₂O₃NS = C₆H₄ < CO > N·C₂H₆. B. Aus dem stabilen o-Sulfobenzoesäure-dichlorid und wasserfreiem Äthylamin in Äther (REMSEN, CLAEK, Am. 30, 285). Beim Erhitzen des Natriumsalzes des Saccharins mit Äthyljodid auf 200° (FAHLEEG, LIST, B. 20, 1598; SACHS, v. WOLFF, LUDWIG, B. 37, 3254). Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Ist geschmacklos und leicht flüchtig (F., Lt.). F: 93—94° (unkorr.) (F., Lt.), 94° (R., Ct.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, leicht in Aceton und Benzol, ziemlich leicht in siedendem Wasser, schwerer in Methanol, schwer in Ligroin, praktisch unlöslich in kaltem Wasser (F., Lt.; R., Ct.; S., v. W., Lv.). Gibt beim Behandeln mit Methylmagnesiumbromid und Zerlegen des Reaktionsprodukts mit Wasser und verd. Schwefelsäure 1¹-Oxy-1-isopropylbenzol-sulfonsäure-(2)-äthylamid; analog verläuft die Reaktion mit anderen Alkylmagnesiumbromiden (S., v. W., Lv.).
- 2-[β -Brom-äthyl]-saccharin C₉H₈O₂NBrS = C₆H₄< $\frac{CO}{SO_2}$ N·CH₂·CH₂Br. B. Neben 2.2'-Äthylen-di-saccharin (S. 174) bei mehrstündigem Erhitzen von Saccharin-natrium mit überschüssigem Äthylenbromid und wenig Alkohol auf 170° (ECKENROTH, KOERFPEN, B. 29, 1051; 30, 1265) oder bei 40—50-stdg. Erhitzen am Rückflußkühler (E., C. 1897 I, 235). Nadeln. F: 96°. Löslich in heißem Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln. Gibt beim Kochen mit verd. Natronlauge 2-[β -Oxy-äthyl]-saccharin (E., K., B. 30, 1266); mit alkoh. Kaliumsulfid-Lösung entsteht 2-[β -Mercapto-äthyl]-saccharin (E., C. 1897 I, 235).
- 2-Phenyl-saccharin $C_{13}H_2O_3NS = C_6H_4 < C_5O_2 > N \cdot C_6H_5$. B. Aus labilem und aus stabilem o-Sulfo-benzoesäure-dichlorid durch Einw. von Anilin (Remsen, Coates, Am. 17, 320; R., Kohler, Am. 17, 336; R., Holmes, Am. 30, 275; List, Stein, B. 31, 1658). Aus Benzoesäure-o-sulfanilid und Phosphorpentachlorid in Chloroform (R., K., Am. 17, 338). Beim Kochen von 2-Phenyl-saccharin-anil-(3) mit konz. Salzsäure (R., Hunter, Am. 18, 815). Nadeln (aus Alkohol). F: 189—190° (L., St.), 190,5° (R., C.). Löslich in heißem Alkohol und heißem Äther, schwer in heißem Chloroform, unlöslich in Wasser; unlöslich in Alkalilauge (R., C.). Beim Kochen mit verd. Natronlauge entsteht Benzoesäure-o-sulfanilid (R., C.; R., K.).
- 2 [2.4.6 Trinitro phenyl] saccharin, 2 Pikryl saccharin $C_{13}H_6O_2N_4S = C_6H_4 < \frac{CO}{SO_2} > N \cdot C_8H_8(NO_2)_3$. B. Beim Erhitzen von Saccharin-natrium mit Pikrylchlorid auf 220° (ECKENBOTH, KOERPPEN, B. 30, 1269). Gelbe Würfel (aus Eisessig). F: 262°. Unlöslich in kaltem Eisessig, Alkohol und Benzol. Gibt mit alkoh. Natronlauge oder Salzsäure Saccharin und Pikrinsäure.
- 2-Phenyl-saccharin-anil C₁₉H₁₄O₂N₂S = C₆H₄ C(:N·C₆H₆) N·C₆H₅. B. Entsteht neben Pseudosaccharinanilid beim Erhitzen von o-Cyan-benzosulfochlorid mit überschüssigem Anilin im Rohr auf 150° (Jesurun, B. 26, 2292). Beim Kochen von symm. (Bd. XII, S. 571) oder asymm. (Bd. XIX, S. 111) o-Sulfo-benzoesäure-dianilid mit Phosphorpentoxyd oder Phosphoroxychlorid (Remsen, Hunter, Am. 18, 810). Gelbe Blättchen (aus Alkohol), blaßgelbe Prismen (aus Aceton oder Eisessig). F: 189,5° (unkorr.) (R., H.). Leicht löslich in Benzol, Eisessig und Aceton, schwer in Äther und Chloroform (R., H.). Zerfällt bei mehrstündigem Kochen mit konz. Salzsäure in Anilin und 2-Phenyl-saccharin (R., H.). Wird durch Kochen mit wäßr. Kalilauge nicht verändert (R., H.). Geht bei mehrstündigem Kochen mit Eisessig oder beim Kochen mit alkoh. Kalilauge und Ansäuern der Lösung in asymm. o-Sulfo-benzoesäure-dianilid über (R., H.).
- 2-o-Tolyl-saccharin $C_{14}H_{11}O_2NS = C_6H_4 < \frac{CO}{SO_2} > N \cdot C_8H_4 \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von o-Toluidin auf ein Gemisch der beiden o-Sulfo-benzoesäure-dichloride (Bd. XI, S. 373, 375) (Remsen, Coates, Am. 17, 327). Nadeln oder Tafeln (aus Alkohol). F: 172—175°.
- 2-m-Tolyl-saccharin $C_{14}H_{11}O_3NS = C_6H_4 < {CO \atop SO_2} > N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Analog 2-o-Tolyl-saccharin (s. o.) (Remsen, Coates, Am. 17, 326). Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 147,5°.
- 2-p-Tolyl-saccharin $C_{14}H_{11}O_{5}NS = C_{6}H_{4} < {}^{CO}_{SO_{5}} > N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}$. B. Analog 2-o-Tolyl-saccharin (Remsen, Coates, Am. 17, 323). Nadeln. F: 195,5°. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, löslich in warmem Äther; unlöslich in Alkalilauge. Gibt beim Kochen mit verd. Kalilauge Benzoesäure-[o-sulfonsäure-p-toluidid].

- 2-Bensyl-saccharin $C_{14}H_{11}O_5NS = C_6H_4 < {CO}_{SO_5} > N \cdot CH_3 \cdot C_6H_5$. B. Bei 20-stdg. Erhitzen von entwässertem Saccharin-natrium mit viel überschüssigem Bensylchlorid (ECKENBOTH, KOERPTEN, B. 29, 1048; C. 1897 I, 235). Nadeln (aus Alkohol). Schmeckt nicht süß. F: 118°. Ziemlich leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Natronlauge N-Benzyl-o-sulfamid-benzoesäure.
- 2-[4-Nitro-benzyl]-saccharin $C_{14}H_{10}O_5N_2S = C_6H_4 < {CO \atop SO_2} > N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_5$. B. Bei vorsichtigem Erhitzen eines innigen Gemenges von wasserfreiem Saccharin-natrium und p-Nitro-benzylchlorid (Eckenroth, Koerppen, B. 29, 1049; C. 1897 I, 235). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 175,5—176°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in siedendem Eisessig und Benzol, unlöslich in Wasser.
- 2-[β -Oxy-äthyl]-saocharin $C_9H_9O_4NS = C_6H_4 < {CO \atop SO_2} > N \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus 2-[β -Brom-äthyl]-saccharin (s. o.) beim Kochen mit verd. Natronlauge (ECKENROTH, KOERFPEN, B. 30, 1266). Nadeln (aus Alkohol). F: 183°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig.
- 2-[β -Phenoxy-äthyl]-saccharin $C_{18}H_{18}O_4NS = C_6H_4 < {CO \atop SO_2} > N \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_6$. B. Aus Saccharin-natrium und [β -Brom-äthyl]-phenyl-äther (ECKENROTH, KOERPPEN, B. 30, 1268). Würfel (aus Alkohol). F: 81—82°. Löslich in heißem Alkohol, Benzol und Eisesig, unlöslich in Wasser. Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Natronlauge N-[β -Phenoxy-äthyl]-o-sulfamid-benzoesäure.
- **2-**[β-Mercapto-äthyl]-saccharin $C_9H_9O_3NS_2=C_6H_4<\frac{CO}{SO_2}>N\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot SH$. B. Aus 2-[β-Brom-äthyl]-saccharin (S. 172) durch Einw. von alkoh. Kaliumsulfid-Lösung (Ескеnвотн, C. 1897 I, 235). Nadeln. F: 170°.
- 2-Oxymethyl-saccharin $C_8H_7O_4NS = C_9H_4 < SO_2 > N \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von Saccharin mit $10^9/_0$ iger wäßriger Formaldehyd-Lösung (Maselli, G. 30 II, 33; s. a. Parmeggiani, C. 1908 I, 1389). Prismen (aus Alkohol). F: 225° (teilweise Zers.) (M.). Unlöslich in kaltem Wasser, Chloroform, Ligroin, Schwefelkohlenstoff und Benzol, löslich in warmem Alkohol und Toluol (M.). Reduziert ammoniakalische Silbernitrat-Lösung bei Gegenwart von Alkalilauge (M.).
- **2.2'-Methylen-di-saccharin** $C_{15}H_{10}O_6N_2S_2=C_6H_4<{CO\atop SO_2}>N\cdot CH_2\cdot N<{CO\atop SO_2}>C_6H_4$. B. Beim Erwärmen einer Lösung von Saccharin in 70°/ $_0$ iger Schwefelsäure mit 40°/ $_0$ iger Formaldehyd-Lösung auf 40° (ЕСКЕNВОТН, КОЕЯРРЕN, B. 30, 1266). Tafeln. F: 290°. Unlöslich.
- 2-Acetonyl-saccharin $C_{10}H_{9}O_{4}NS = C_{6}H_{4} < {}^{CO}_{SO_{2}} > N \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot CH_{3}$. B. Bei 6-stdg. Erhitzen von Saccharin-natrium mit etwas mehr als 1 Mol Chloraceton auf 100° (Eckenboth, Klein, B. 29, 330; C. 1897 I, 235). Nadeln (aus Alkohol). Schmeckt nicht süß. F: 143°. Leicht löslich in kochendem Wasser, Alkohol, Benzol, Eisessig, Aceton und Chloroform, unlöslich in kaltem Wasser. Zerfällt mit Natronlauge schon in der Kälte in Oxy-aceton, Ammoniak und o-Sulfobenzoesäure. Gibt beim Erhitzen mit Brom auf 120° 2-Acetonyl-x-brom-saccharin.
- Phenylhydrazon $C_{16}H_{15}O_3N_2S = C_6H_4 < \frac{CO}{SO_8} > N \cdot CH_2 \cdot C(CH_2) : N \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen der vorhergehenden Verbindung mit Phenylhydrazin in Alkohol (ECKENROTH, KLEIN, B. 29, 330). Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 166°. Schwer löslich in Alkohol und heißem Wasser, leichter in heißem Benzol.
- 2-Phenacyl-saccharin $C_{15}H_{11}O_4NS = C_6H_4 < {CO \over SO_9} > N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 1 Mol Saccharin-natrium mit 1 Mol ω -Brom-acetophenon auf 150° (ECKENROTH, KLEIN, B. 29, 331). Krystalle (aus Eisessig). F: 194,5°. Löslich in heißem Alkohol, Eisessig, Äther und Chloroform, unlöslich in Wasser. Beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge entsteht N-Phenacyl-[o-sulfamid-benzoesäure].
- Phenylhydrason $C_{21}H_{17}O_{2}N_{2}S = C_{6}H_{4} < {}^{CO}_{SO_{2}} > N \cdot CH_{2} \cdot C(C_{6}H_{5}) : N \cdot NH \cdot C_{6}H_{5}.$ B. Beim Kochen der Komponenten in Eisessig (Eckenroth, Klein, B. 29, 332). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 168°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Chloroform und Benzol, unlöslich in Äther.

174

2-Benzoyl-saccharin $C_{14}H_9O_4NS = C_4H_4 < {CO \atop SO_9} > N \cdot CO \cdot C_4H_5$. B. Beim Erhitzen von Saccharin-natrium mit Benzoylchlorid auf 225° (ECKENBOTH, KOERFPEN, B. 30, 1267). — Nadeln (aus Alkohol). F: 165°. Sehr schwer löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser, Ather und Benzol.

Saccharin-carbonsäure-(2)-äthylester $C_{10}H_2O_5NS=C_4H_4<{CO\atop SO_2}N\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von Saccharin-natrium mit Chlorameisensäureäthylester (Eckenroth, Koerppen, B. 30, 1267). — Krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 136°. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — Spaltet bei längerem Kochen mit Wasser Alkohol und Kohlendioxyd ab.

Saccharin-essigsäure-(2)-methylester $C_{10}H_{9}O_{5}NS = C_{4}H_{4} < {}^{CO}_{SO_{2}} > N \cdot CH_{2} \cdot CO_{2} \cdot CH_{2}$.

B. Aus Saccharin-natrium und Chloressigsäuremethylester (Eckenboth, Koerppen, B. 30, 1267). — Krystalle. F: 118°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich.

Saccharin-essigsäure-(2)-äthylester $C_{11}H_{11}O_5NS = C_0H_4 < {CO \atop SO_2} > N \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$.

B. Analog der vorhergehenden Verbindung (ECKENROTH, KOERPPEN, B. 30, 1267). — Krystalle. F: 104°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich.

- 2.2'-Äthylen-di-saccharin $C_{16}H_{12}O_6N_8S_8=C_6H_4 < {}^{CO}_{SO_2} > N \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot N < {}^{CO}_{SO_2} > C_6H_4$.

 B. Neben 2- $[\beta$ -Brom-āthyl]-saccharin-atrium mit Athylenbromid und etwas Alkohol (Eckenboth, Koerppen, B. 30, 1265; E., C. 1897 I, 236). Krystalle (aus Eisessig). F: 245—246°. Löslich in siedendem Eisessig, fast unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol.
- 2-Chlor-saccharin C₇H₄O₂NClS = C₆H₄< ${}^{\rm CO}_{\rm SO_2}$ >NCl. B. Beim Einleiten von Chlor in eine wäßr. Lösung von Saccharin-natrium unter Kühlung (Chattaway, Soc. 87, 1884). Prismen (aus Eisessig oder Chloroform). Riecht eigentümlich und schmeckt nicht süß. F: 152°. Zersetzt sich von 260° an. Löslich in Eisessig und Chloroform. Gibt beim Lösen in Kalilauge unter Kühlung und Ansäuern mit verd. Salzsäure Benzoesäure-o-sulfonsäure-chloramid.

[4-Fluor-benzoesäure]-sulfinid, 6-Fluor-saccharin C₇H₄O₂NFS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 4-Fluor-toluol-sulfon-saure-(2)-amid mit Permanganat in verd. Kalilauge auf dem Wasserbad (DE Roode, Am. 13, 227; HOLLEMAN, R. 25, 332). — Nadeln (aus Wasser). Schmeckt süß (DE R.). F: 200—202° (unkorr.) (DE R.). — Ca(C₇H₂O₂NFS)₂ + 7¹/₂H₂O. Nadeln. Schmeckt süß (DE R.).

[4 - Chlor - benzoesäure] - sulfinid, 6 - Chlor - saccharin $C_7H_4O_3NCIS$, s. nebenstehende Formel. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Dz Roode, Am. 13, 229). — Schuppen (aus Wasser). Schmeckt bittersüß. F: 218° (unkorr.).

[4 - Brom - benzoesäure] - sulfinid, 6 - Brom - saccharin

C₇H₄O₂NBrS, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von Br.

NH
4-Brom-toluol-sulfonsäure-(2)-amid mit Permanganat in verd. Kalilauge (Remsen, Bayley, Am. 8, 229; De Roode, Am. 13, 230). Sowohl aus stabilem als auch aus labilem 4-Brom-benzoesäure-sulfonsäure-(2)-dichlorid bei Einw. von wäßr. Ammoniak (Blanchard, Am. 30, 489). Beim Kochen von 4-Brom-2-sulfamid-benzonitril mit verd. Natronlauge (Kreis, A. 236, 384). — Nadeln (aus Wasser). Schmeckt zunächst süß, dann bitter (R., B.). F: 217° (unkorr.) (R., B.), 227,5° (korr.) (K.). Sublimiert bei 200° (R., B.). Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser; fast unlöslich in Salzsäure (R., B.). — Gibt beim Kochen mit verd. Alkalilauge oder verd. Salzsäure 4-Brom-2-sulfamid-benzoesäure (Blanchard, Am. 30, 508). Beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid im offenen Gefäß und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Alkohol bildet sich 6-Brom-pseudosaccharin-

- athylather (S. 108) (R., B., Am. 8, 233); beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid im Rohr entsteht bei 150° 4-Brom-1-cyan-benzol-sulfochlorid-(2), bei 200° 2-Chlor-4-brom-benzonitril (Blanchard, Am. 30, 515, 516). Die Salze schmecken süß (R., B.). $\operatorname{AgC_7H_2O_4NBrS} + 2^1/_3\operatorname{H_2O}$. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in heißem Wasser (R., B.). $\operatorname{Ca(C_7H_2O_4NBrS)_3} + 7^1/_3\operatorname{H_3O}$. Krystalle. Löslich in kaltem Wasser (R., B.). $\operatorname{Ba(C_7H_2O_3NBrS)_2} + 7^1/_3\operatorname{H_3O}$. Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser (R., B.).
- 2-Phenyl-6-brom-saccharin C₁₃H₂O₂NBrS = C₆H₃Br<\frac{CO}{SO_2}N\cdot C_6H_5. B. Bei der Einw. von Anilin auf das 4-Brom-benzoesäure-sulfonsäure-(2)-dichlorid vom Schmelzpunkt 99—100° (Bd. XI, S. 379) in Wasser (Blanchard, Am. 30, 491, 493). Beim Kochen von 2-Phenyl-6-brom-saccharin-anil (s. u.) mit konz. Salzsäure (Bl., Am. 30, 500). Nadeln oder Platten (aus Alkohol). F: 184,5°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton, Eisessig und heißem Alkohol. Gibt beim Kochen mit Anilin 4-Brom-benzoesäure-sulfonsäure-(2)-dianilid (Bd. XII, S. 572).
- 2-Phenyl-6-brom-saccharin-anil $C_{19}H_{19}O_{8}N_{8}BrS = C_{6}H_{3}Br \underbrace{C(:N\cdot C_{6}H_{5})}_{SO_{2}}N\cdot C_{6}H_{2}$.

 B. Sowohl aus dem symm. (Bd. XII, S. 572) als auch aus dem asymm. Dianilid der 4-Brom-2-sulfo-benzoesäure (Bd. XIX, S. 112) bei längerem Erhitzen mit Phosphorpentoxyd auf 180° oder beim Kochen mit Phosphoroxychlorid (Blanchard, Am. 30, 496). Gelbe Platten (aus Eisessig). F: 199—200°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform. Gibt beim Kochen mit Eisessig oder alkoh. Kalilauge das asymm. Dianilid der 4-Brom-2-sulfo-benzoesäure. Beim Kochen mit konz. Salzsäure entsteht 2-Phenyl-6-brom-saccharin (s. o.).
- 2-Acetonyl-x-brom-saccharin $C_{10}H_2O_4NBrS = C_0H_2Br < \frac{CO}{SO_2} > N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_2$. B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 2-Acetonyl-saccharin mit Brom auf 120⁶ (Eckenroth, Klein, B. 29, 330; C. 1897 I, 235). Nadeln (aus Alkohol). F: 168⁶. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.
- [4-Jod-benzoesäure] sulfinid, 6-Jod-saccharin C₇H₈O₈NIS, s. nebenstehende Formel. B. Analog 6-Fluor-saccharin (S. 174) (De Roode, Am. 13, 231). Nadeln (aus Wasser). F: 230—232° (unkorr.). Schmeckt nicht süß.
- [4 Nitro beneoesäuro] sulfinid, 6 Nitro saccharin

 C7H₄O₅N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von O2N SO2 NH
 4-Nitro-toluol-sulfonsäure-(2)-amid mit Permanganat in verd. Kalilauge auf dem Wasserbad (Noyes, Am. 8, 169). Aus 4-Nitro-benzoesäureäthylester-sulfochlorid-(2) beim Erhitzen mit wäßrigem oder alkoholischem Ammoniak (KASTLE, Am. 11,
 184). Das Ammoniumsalz entsteht beim Behandeln von 4-Nitro-benzoesäure-sulfonsäure-(2)dichlorid vom Schmelzpunkt 94—95° mit wäßrigem oder gasförmigem Ammoniak (K., Am.
 11, 181; Remsen, Gray, Am. 19, 500). Blättchen oder Nadeln. Schmeckt sehr bitter (N.).
 F: 209° (N.; R., G.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Äther, ziemlich schwer in Alkohol (N.).
 Gibt bei der Reduktion mit Ammoniumsulfid 6-Amino-saccharin (Syst. No. 4383) (N.). —
 KC7H2O5N2S. Blättchen. Leicht löslich in heißem Wasser (N.; R., G.). 100 Tle. Wasser
 lösen bei 18,5° 0,96 Tle. (N.). AgC7H2O2N2S. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in heißem
 Wasser, unlöslich in Alkohol (R., G.). Mg(C7H2O2N2S)2+6¹/2H2O. Prismen. Verwittert
 schnell (R., G.). Ca(C7H2O5N2S)2+6H2O. Säulen. Verwittert schnell (R., G.). —
 Ba(C7H2O2N2S)3+3H2O. Prismen. Wird bei 145° wasserfrei (N.; R., G.). Zn(C7H2O2N2S)2
 +4¹/2H2O. Prismen (R., G.).
- 2-Methyl-6-nitro-saccharin $C_9H_9O_2N_2S=O_2N\cdot C_9H_2<\frac{CO}{SO_2}>N\cdot CH_2$. B. Aus dem Silbersalz des 6-Nitro-saccharins (s. o.) und Methyljodid bei 106^0 (Remsen, Gray, Am. 19, 508). Blättchen (aus Alkohol). F: 179^0 (unkorr.). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser.
- 2-Äthyl-6-nitro-saccharin $C_9H_9O_2N_9S=O_2N\cdot C_9H_9 < {CO\atop SO_2}>N\cdot C_2H_5$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (REMSEN, GRAY, Am. 19, 508). Nadeln (aus Alkohol). F: 172° (unkorr.). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser.
- 2-Phenyl-6-nitro-saccharin $C_{12}H_3O_2N_2S = O_2N\cdot C_6H_2 < {CO \atop SO_2} > N\cdot C_6H_5$. R. Neben 4-Nitro-benzoesäure-sulfonsäure-(2)-dianilid (Bd. XII, S. 572) beim Kochen des bei 94—95° schmelzenden Dichlorids der 4-Nitro-benzoesäure-sulfonsäure-(2) (Bd. XI, S. 382) mit überschüssigem Anilin in Chloroform (Henderson, Am. 25, 21). Beim Kochen von 2-Phenyl-6-nitro-saccharin-anil mit konz. Salzsäure (H.). Nadeln. F: 183°. Löslich in Alkohol

und Eisessig, unlöslich in verd. Natronlauge. — Gibt beim Kochen mit Anilin 4-Nitro-benzoessure-sulfonssure-(2)-dianilid.

- **2-Phenyl-6-nitro-saccharin-anil** $C_{19}H_{13}O_4N_3S = O_2N \cdot C_6H_3 \underbrace{C(:N \cdot C_6H_5)}_{SO_2}N \cdot C_6H_5$.

 B. Beim Kochen von 4-Nitro-benzoesäure-sulfonsäure-(2)-dianilid mit Phosphoroxychlorid (Henderson, Am. 25, 23). Gelbe Nadeln (aus Aceton, Eisessig oder Benzol). F: 208°. Gibt beim Kochen mit konz. Salzsäure 2-Phenyl-6-nitro-saccharin.
- 2. 5-Oxo-3.4-benzo-isoxazolin, 3-Oxo-β.γ-benzisoxazolin, β.γ-Benzisoxazolon I. NH O II. Schwefelsäure oder aus deren Methyl-bezw. Āthylester beim Bchandeln mit 2n-Natronlauge (Bamberger, Pyman, B. 42, 2317). Nadeln (aus Benzol oder verd. Alkohol). Schmilzt nach dem Einbringen in ein auf 100° vorgeheiztes Bad bei 112° (Zers.) (B., Py.). Sehr leicht löslich in heißem Chloroform, in der Kälte leicht in Alkohol, Aceton, Eisessig und Äther, schwer in Wasser, Benzol und Petroläther (B., Py.). Löst sich in Natronlauge, Ammoniak oder Soda-Lösung und fällt auf Zusatz von Essigsäure wieder aus (B., Py.). Beim Erhitzen für sich oder mit Wasser entsteht o.o'-Azobenzoesäure (B., Py.). Liefert bei der Reduktion mit Zink und Schwefelsäure, Zink und Natronlauge, Aluminiumamalgam, Natriumamalgam oder Schwefelammonium Anthranilsäure (B., Py.). Die Lösung in verd. Alkohol kuppelt nach der Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure mit α-Naphthol (B., Py.; vgl. Heller, B. 43 [1910], 1912). Eine wäßrig-alkoholische Lösung von β.γ-Benzisoxazolon gibt auf Zusatz von Ferrichlorid-Lösung oder stark verd. Chlorkalk-Lösung eine blaue Färbung und scheidet nach kurzer Zeit braungrüne Flocken ab (B., Py.).
- 1-Äthyl- β . γ -benziso xazolon $C_0H_0O_2N=C_0H_4$ $N(C_2H_5)$ O. B. Beim Aufbewahren von 2-[N-Äthyl-hydroxylamino]-benzoesäure für sich oder in 2n-Salzsäure (Bamberger, Pyman, B. 42, 2325, 2326). Aus β . γ -Benzisoxazolon bei der Einw. von Äthyljodid in Natriumäthylat-Lösung auf dem Wasserbad (B., Py., B. 42, 2323). Gelbes Öl. Nicht unzersetzt destillierbar. Ist mit Wasserdampf flüchtig. D²⁵: 1,164. Schwer löslich in kaltem Wasser. Reduziert Fehlingsche Lösung in der Wärme. Bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedender 2n-Schwefelsäure erhält man 2-Äthylamino-benzoesäure. Gibt bei kurzem Kochen mit 1n-Natronlauge 2-[N-Äthyl-hydroxylamino]-benzoesäure.
- 1-Acetyl-β.γ-bensisoxazolon C₉H₇O₃N = C₅H₄ N(CO·CH₃) O. Zur Konstitution vgl. Bamberger, Pyman, B. 42, 2321. B. Neben anderen Produkten beim Belichten eines Gemisches aus o-Nitro-benzaldehyd und Paraldehyd (Ciamician, Silber, R. A. L. [5] 10 I, 232; B. 34, 2045; G. 33 I, 368; B., Py., B. 42, 2301, 2321). Entsteht auch aus einem Gemisch aus 2-Nitroso-benzoesäure und Paraldehyd bei Einw. von blauem Licht (C., Si., B. 35, 1080, 3597; R. A. L. [5] 11 II, 150; B., Py., B. 42, 2301) oder rascher beim Erwärmen (C., Si., B. 35, 1081; B., Py., B. 42, 2301). Aus β.γ-Benzisoxazolon bei Einw. von Acetylchlorid auf dem Wasserbad (B., Py., B. 42, 2321). Prismatische Nadeln (aus Alkohol). F: 121° (C., Si.), 117,5—118,5° (nach dem Einbringen in ein auf 100° vorgewärmtes Bad) (B., Py.). Sehr leicht löslich in Chloroform und heißem Aceton, löslich in kaltem Aceton, schwer löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Petroläther (B., Py.). Unlöslich in kalten Alkalilaugen (C., Si., G. 33 I, 370). Reduziert ammoniakalische Silber-Lösung (C., Si., R. A. L. [5] 10 I, 232; B. 34, 2045; G. 33 I, 370; B., Py., B. 42, 2321). Beim Erwärmen der äther. Lösung mit amalgamiertem Aluminiumblech und wenig Wasser entsteht N-Acetylanthranilsäure (B., Py.).
- 1-Bensoyl- $\beta.\gamma$ -bensisoxasolon $C_{14}H_9O_3N=C_6H_4$ $N(CO\cdot C_6H_5)$ O. B. Aus $\beta.\gamma$ -Benzisoxasolon beim Behandeln mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Alkalilauge (Bamberger, Pyman, B. 42, 2322). Nadeln (aus Alkohol). Sohmilzt nach dem Einbringen in ein auf 140° vorgewärmtes Bad bei 153—154°. Leicht löslich in Chloroform, Aceton und Benzol, schwer in kaltem Alkohol, Wasser und Äther.

2 - Oxo - benzoxazolin, Benzoxazolon bezw. 2-Oxy-benzoxazol C7H5O2N, Formel I I. bezw. II ("Oxycarbanil"). B. Bei der Einw. von Natriumhypochlorit-Lösung und überschüssiger Natronlauge auf Salicylamid (Graebe, Rostovzew, B. 35, 2751). Aus Salicylhydroxamsäure (Bd. X, S. 98) beim Behandeln mit Thionylchlorid in siedendem Benzol (MARQUIS, C. r. 143, 1164). Beim Kochen von Salicylsäureazid mit Benzol (Stoermer, B. 42, 3134). Beim Behandeln von 2-Amino-phenol mit Phosgen in Benzol (v. Chelmicki, B. 20, 177; Jacoby, J. pr. [2] 37, 29) oder Chloroform (v. Ch.). Beim Zusammenschmelzen von salzsaurem 2-Amino-phenol mit Harnstoff (Sandmeyer, B. 19, 2656). Aus [2-Amino-phenyl]-kohlensäure-diphenylamid (Bd. XIII, S. 361) bei mehrstündigem Erhitzen auf 190° (Lellmann, Bonhöffer, B. 20, 2126). Durch trockne Destillation von [2-Oxy-phenyl]-urethan (Bd. XIII, S. 375) (Groenvik, Bl. [2] 25, 178; vgl. a. Bender, B. 19, 2269, 2950; Sandmeyer, B. 19, 2656 Anm. 3; Ransom, B. 31, 1057). Beim Erhitzen von [2-Oxy-phenyl]-harnstoff (Bd. XIII, S. 375) (KALCKHOFF, B. 16, 1828). Aus N-Phenyl-N'-[2-oxy-phenyl]-harnstoff (Bd. XIII, S. 375) beim Schmelzen oder beim Kochen mit Alkalilauge (LEUCKART, J. pr. [2] 41, 327). Entsteht wahrscheinlich neben viel 3-Benzoylbenzoxazolon (S. 178) und anderen Produkten bei der trocknen Destillation von [2-Benzoyloxy-phenyl]-urethan (Bd. XIII, S. 377) (Ra., B. 31, 1062; Am. 23, 19). Bei der Einw. von warmem Wasser, Alkohol (SEIDEL, J. pr. [2] 42, 455) oder verd. Salzsaure (McCoy, Am. 21, 124) auf 2-Chlor-benzoxazol. Aus 2-Athoxy-benzoxazol bei der Einw. von konz. Salzsaure (Sa., B. 19, 2655) oder beim Erhitzen mit verd. Salzsaure (McCov, Am. 21, 122). — Nach Verfütterung von Formanilid (KLEINE, H. 22, 327) oder Acetanilid (JAFFE, HILBERT, H. 12, 299) an Hunde findet sich im Harn ein Produkt, das beim Kochen mit Salzsäure Benzoxazolon liefert.

Nadeln oder Blättchen mit 1 H₂O (aus sehr verd. Salzsäure), wasserfreie Nadeln (aus Benzol), Nadeln oder Blättchen durch Sublimation (Young, Dunstan, Soc. 93, 1056; Kalckhoff, B. 16, 1828). Schmilzt wasserhaltig bei 97—98° (Y., Du.), wasserfrei bei 136—138°
(Groenvik, Bl. [2] 25, 179), 137—138° (Y., Du.), 138—139° (Graebe, Rostovzew, B. 35, 2752). Siedet oberhalb 360° (Jacoby, J. pr. [2] 37, 30). Leicht löslich in Alkohol, löslich in Äther, schwer löslich in kaltem Wasser; sehr leicht löslich in Alkalilaugen (Groe.; Jac.). Absorptionsspektrum in Alkohol: HARTLEY, DOBBIE, PALIATSEAS, Soc. 77, 840, 842. Eine Lösung von Benzoxazolon in wenig kaltem Eisessig liefert beim Einleiten von Chlor und nachfolgenden Zersetzen des entstandenen Reaktionsprodukts mit siedendem Alkohol x.x.x-Trichlor-benzoxazolon und ein bei 184---1860 schmelzendes Produkt, das vielleicht mit x.x.x-Trichlor-benzoxazolon verunreinigtes x.x-Dichlor-benzoxazolon darstellt (Jac., J. pr. [2] 37, 36, 38). Beim Behandeln mit Chlorkalk Lösung entstehen je nach den Reaktionsbedingungen x - Chlor - benzoxazolon, 3.x - Dichlor - benzoxazolon oder x .x .x - Trichlor - benzoxazolon bezw. Gemische dieser Verbindungen (Jac., J. pr. [2] 87, 28 Anm. 1, 31, 38, 46; Bender, B. 19, 2272). Einw. von Kaliumchlorat + Salzsaure führt je nach den Reaktions-bedingungen zu x-Chlor-benzoxazolon oder x.x.x-Trichlor-benzoxazolon (Jac., J. pr. [2] 37, 39, 40). Beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid erhält man x-Chlor-benzoxazolon (Be., B. 19, 2271; v. Chelmicki, B. 20, 178). Bei der Einw. von Brom erhält man je nach den Reaktionsbedingungen 6(?)-Brom-benzoxazolon (S. 180) oder x.x-Dibrom-benzoxazolon vom Schmelzpunkt 255° (S. 181) (Be., B. 19, 2271; Jac., J. pr. [2] 37, 50, 51). Beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure bildet sich 6-Nitro-benzoxazolon (S. 181) (v. Ch., J. pr. 181). Child beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure bildet sich 6-Nitro-benzoxazolon (S. 181) (v. Ch., J. pr. 181). [2] 42, 441; vgl. BE., B. 19, 2271). Gibt beim Erhitzen mit verd. Salzsäure im Rohr auf 160-170° 2-Amino-phenol (JAC., J. pr. [2] 37, 30; GRAE., Ro.). Beim Erhitzen mit Methyliodid und methylalkoholischer Kalilauge entsteht 3-Methyl-benzoxazolon (Ransom, Am. 23, 33). Gibt beim Erwärmen mit Acetanhydrid 3-Acetyl-benzoxazolon (Ka., B. 16, 1828; Br., B. 19, 22, 70). Beim Erhitzen mit Anilin im Rohr auf 200-210° entsteht Carbanilid (Y., Du., Soc. 93, 1057; vgl. a. v. Ch., J. pr. [2] 42, 440). Beim Erhitzen mit der äquimolekularen Menge Phenylhydrazin auf 1806 erhält man Benzoxazolon-phenylhydrazon (S. 178) (Be., B. 19, 2270). — AgC, H.O.N. Amorpher Niederschlag (Groe.; Be., B. 19, 2269).

Salpetersäureester des 2-Chlor-2-oxy-benzoxazolins $C_7H_5O_4N_3Cl = C_9H_4 < O > C_{O \cdot NO_2} \cdot B$. Aus 2-Chlor-benzoxazol bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,28) bei 0^0 (McCoy, Am. 21, 129; vgl. Seidel, J. pr. [2] 42, 455). — Krystalle. — Zersetzt sich innerhalb weniger Stunden (McC.). Wird durch Wasser in die Komponenten zerlegt (McC., Sei.).

Bensoxasolon-imid bezw. 2-Amino-bensoxasol $C_7H_6ON_8 = C_6H_4 < O > C:NH$ bezw. $C_8H_4 < O > C:NH_8$, O.N-o-Phenylen-isoharnstoff. B. Aus 2-Amino-phenol bei der Einw. von Bromcyan in verd. Alkohol (PIERRON, A. ch. [8] 15, 191). Beim Kochen von BEILSTEINe Handbuch. 4. Auft. XXVII.

[2-Oxy-phenyl]-thioharnstoff mit Alkohol und gelbem Quecksilberoxyd (BENDIX, B. 11, 2264). Tafein. F: 129-130° (BE.; PIE.). Ziemlich leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (BE.). Unlöslich in kalter Natronlauge (BE.). — Zersetzt sich beim Erwärmen mit Nationlauge (Br.).

 $\begin{array}{lll} & \textbf{Bensoxasolon - anil} & \textbf{bezw.} & \textbf{2 - Anilino - bensoxasol} & \textbf{C}_{13}\textbf{H}_{10}\textbf{ON}_2 = \\ & \textbf{C}_{0}\textbf{H}_{4} \diagdown \begin{matrix} \textbf{N}\textbf{H} \\ \textbf{O} \end{matrix} \\ & \textbf{C}: \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{0}\textbf{H}_{0} & \textbf{bezw.} & \textbf{C}_{0}\textbf{H}_{4} \diagdown \begin{matrix} \textbf{N} \\ \textbf{O} \end{matrix} \\ & \textbf{C} \cdot \textbf{N} \textbf{H} \cdot \textbf{C}_{0}\textbf{H}_{0}, & \textbf{N} \textbf{-Phenyl-O.N'-o-phenylen-iso-phenylen$ harnstoff. B. Beim Kochen von [2-Oxy-phenyl]-thioharnstoff mit Anilin (KALCKHOFF, B. 16, 1827). Aus N-Phenyl-N'-[2-oxy-phenyl]-thioharnstoff beim Erhitzen für sich oder beim Behandeln mit Quecksilberoxyd (Ka.). Bei der Einw. von Anilin auf 2-Chlor-benzoxazol (Seidel, J. pr. [2] 42, 456). Aus Benzoxazolthion beim Kochen mit Anilin (Ka.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 173° (Ka.). Sublimierbar (Ka.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, unlöslich in Wasser sowie in Alkalilaugen, löslich in Säuren (Ka.). Acetylderivat $C_{18}H_{16}O_{2}N_{6}=C_{6}H_{4}$ $\stackrel{N(CO \cdot CH_{3})}{O}$ $C:N \cdot C_{6}H_{6}$ oder

 $C_0H_4 < N > C \cdot N(C_0H_5) \cdot CO \cdot CH_6$. B. Aus Benzoxazolon-anil beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (Young, Dunstan, Soc. 93, 1055). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 91°. Beim Kochen mit sehr verd. Salzsäure wird Benzoxazolon-anil zurückgebildet; mit siedender konzentrierter Salzsäure entsteht Benzoxazolon.

 $\begin{array}{lll} \textbf{Bensoxasolon-phenylhydrason bezw. 2-Phenylhydrasino-bensoxasol } C_{13}H_{11}ON_{3} = \\ C_{6}H_{4} < \stackrel{NH}{\bigcirc} C: N \cdot NH \cdot C_{6}H_{5} & bezw. & C_{6}H_{4} < \stackrel{N}{\bigcirc} C \cdot NH \cdot NH \cdot C_{6}H_{5}. & B. & Aus & aquimolekularen \\ \end{array}$ Mengen Benzoxazolon und Phenylhydrazin beim Erhitzen auf 1800 (BENDER, B. 19, 2270). - Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 208°. Schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln.

- beim Erhitzen mit Methyljodid in methylalkoholischer Kalilauge (Ransom, Am. 23, 33).

 — Krystalle (aus Ligroin). F: 86°. Sehr leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln; unlöslich in Säuren und Alkalilaugen. — Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 180° 2-Methylamino-phenol.
- 8-Äthyl-bensoxasolon $C_0H_0O_0N=C_0H_4 < N(C_0H_0) > CO$. B. Aus Benzoxazolon beim Kochen mit Athyljodid in alkoh. Kalilauge (Bender, B. 19, 2269, 2952; vgl. v. Chelmicki, B. 20, 177). — Stark bitter schmeckende Krystalle. F: 29° (Be., B. 19, 2952). Kp: 300° (Be.). Löslich in kalter konzentrierter Salzsaure (Be.). Absorptionsspektrum in Alkohol: HARTLEY, DOBBIE, PALIATSEAS, Soc. 77, 840, 844. — Zerfällt beim Erhitzen mit rauchender Salzsaure auf 180° in Kohlendioxyd und 2-Athylamino-phenol (BE.; v. CH.).
- 3 Äthyl benzoxasolon anil, N-Äthyl-N'-phenyl-O.N-o-phenylen-isoharnstoff $C_{18}H_{14}ON_6 = C_8H_4 \underbrace{N(C_9H_5)}_{O}C:N\cdot C_9H_5$. B. Aus 3-Äthyl-benzoxazolthion beim Erhitzen mit Anilin und Bleioxyd im Rohr auf 210° (Seidel, J. pr. [2] 42, 450). — Öl. — $2C_{14}H_{14}ON_{e} + 2HCl + PtCl_{4}$. Bräunliche Prismen. F: 208°. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol.
- 8-Acetyl-benzoxazolon $C_eH_7O_eN = C_eH_4 < \underbrace{N(CO \cdot CH_8)}_O < CO$. B. Aus der nicht näher beschriebenen Acetylverbindung des [2-Oxy-phenyl]-urethans (Bd. XIII, S. 375) beim Erhitzen auf 240° (Bender, B. 19, 2270). Beim Erwärmen von Benzoxazolon mit Acetanhydrid (Kalckhoff, B. 16, 1828; Be.). — Tafeln (aus Alkohol). F: 91° (Marquis, C. r. 143, 1165), 95° (Ka.; Graebe, Rostovzew, B. 35, 2752), 97—98° (Be.). Löslich in Alkalilaugen (Kalckhoff, Eisessig, Essigester und Benzol, unlöslich in Wasser sowie in Alkalilaugen (KA.).
- 3-Benzoyl-benzoxazolon $C_{14}H_6O_8N = C_6H_4 \underbrace{N(CO \cdot C_9H_8)}_{OO}CO$. B. Neben Benzoxazolon und anderen Produkten bei der trocknen Destillation von [2-Benzoyloxy-phenyl]-urethan (Bd. XIII, S. 377) (Ransom, B. 31, 1062, 1065, 1268; Am. 28, 19). Aus Benzoxazolon bei der Einw. von Benzoylchlorid und Natronlauge (Ra.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 173° bis 174°. — Zersetzt sich bei der Destillation in Kohlendioxyd und 2-Phenyl-benzoxazol.
- $3-[3-Nitro-bensoyl]-bensoxasolon C_{14}H_6O_5N_8=C_6H_4\underbrace{N(CO\cdot C_6H_4\cdot NO_6)}_OO. \quad B.$ Aus Benzoxazolon durch Einw. von 3-Nitro-benzoylchlorid in Gegenwart von Alkalilauge (RANSOM, Am. 23, 24). — Krystalle (aus Alkohol). F: 199,5—201,5°. Leicht löslich in Chloroform, etwas löslich in Eisessig, sehr schwer in Alkohol, fast unlöslich in Äther und Ligroin sowie in Alkalilaugen und konz. Salzsäure.

5-Chlor-benzoxazolon C₇H₄O₃NCl, s. nebenstehende Formel, bezw. Cl. NH desmotrope Oxy-Form. B. Bei der Einw. von Phosgen auf 4-Chlor-2-amino-phenol (Höchster Farbw., D. R. P. 184689; C. 1907 II, 764; Frdl. 8, 614; Cassella & Co., E. P. 240969; Schwz. P. 113832; C. 1926 II, 1696). Aus [5-Chlor-2-oxy-phenyl]-urethan (Bd. XIII, S. 384) durch längeres Erhitzen auf 230° (Urson, Am. 32, 25). — Nadeln (aus Wasser). F: 184—185° (U.), 189—190° (C. & Co.). — Gibt beim Nitrieren und nachfolgenden Verseifen des entstandenen 5-Chlor-6-nitro-benzoxazolons mit Calciumhydroxyd oder Soda in der Wärme 4-Chlor-5-nitro-2-amino-phenol (H. F.). Liefert bei der Sulfurierung und nachfolgenden Verseifung der entstandenen 5-Chlor-benzoxazolon-sulfonsäure-(6) 4-Chlor-6-amino-phenol-sulfonsäure-(3) (Bayer & Co., D. R. P. 194935; C. 1908 I, 1114; Frdl. 9, 149).

x-Chlor-benzoxazolon $C_7H_4O_2NCl = C_8H_3Cl < \stackrel{NH}{\bigcirc} CO$ bezw. desmotrope Oxy-Form.

B. Man versetzt eine salzsaure Lösung von Benzoxazolon allmählich mit Chlorkalk-Lösung und zersetzt das entstandene rohe 3.x-Dichlor-benzoxazolon durch Kochen mit Alkohol oder durch allmähliches Eintragen in kaltes Anilin (Jacoby, J. pr. [2] 37, 28 Anm. 1, 31; Bender, B. 19, 2272; vgl. a. v. Chelmicki, B. 20, 178). Entsteht auch bei der Einw. von Kaliumchlorat-Lösung auf eine mit konz. Salzsäure versetzte Lösung von Benzoxazolon in Essigsäure (Ja., J. pr. [2] 37, 39) sowie beim Erwärmen von Benzoxazolon mit Phosphorpentachlorid (v. Ch., B. 20, 178; vgl. Be., B. 19, 2271). — Platten (aus Wasser), Prismen (aus Alkohol), Tafeln (aus Eisessig oder Benzol). F: 192—193° (Ja.). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt; zersetzt sich teilweise beim Destillieren (Ja.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, schwer in Benzol, Schwefelkohlenstoff und kaltem Wasser, leichter in siedendem Wasser; löslich in Ammoniak (Ja.). — Gibt in der Kälte beim Behandeln mit 1 Mol Chlorwasser oder bei Einw. von Chlorkalk-Lösung in Eisessig 3.x-Dichlor-benzoxazolon (Ja.).

3.x-Dichlor-bensoxazolon $C_7H_3O_3NCl_2 = C_6H_3Cl < \stackrel{NCl}{O} < CO$. B. Ein unreines Präparat entsteht bei der Einw. von Chlorkalk-Lösung auf Benzoxazolon in verd. Salzsäure (Bender, B. 19, 2272; vgl. a. Jacoby, J. pr. [2] 37, 28 Anm. 1, 31, 46). Aus x-Chlorbenzoxazolon (s. o.) bei Einw. von 1 Mol Chlorwasser in der Kälte oder beim Behandeln mit Chlorkalk-Lösung in Gegenwart von Eisessig (Ja., J. pr. [2] 37, 41). — Tafeln. F: 119—1200 (Ja.). Sehr leicht löslich in Äther, löslich in Benzol und Chloroform (Ja.). — Explodiert nach dem Schmelzen unter Bildung von höherschmelzendem x.x-Dichlor-benzoxazolon (s. u.) und geringen Mengen niedrigerschmelzendem x.x-Dichlor-benzoxazolon (s. u.) (Ja.). Zersetzt sich an feuchter Luft oder beim Trocknen im Exsiccator unter Abgabe von Chlor (Ja.). Geht leicht in x-Chlor-benzoxazolon (s. o.) über, z. B. beim Behandeln mit Alkohol, Anilin, Phenylhydrazin, Kaliumjodid-Lösung, Ammoniak, Natronlauge oder Salzsäure (Ja.; Be.).

Höherschmelzendes x.x-Dichlor-benzoxasolon $C_7H_3O_3NCl_2=C_9H_3Cl_3 < \stackrel{NH}{O_2}CO$ bezw. desmotrope Oxy-Form. B. Entsteht neben geringen Mengen des niedrigerschmelzenden Isomeren (s. u.) beim Erhitzen des 3.x-Dichlor-benzoxazolons bis zum Verpuffen (Jacoby, J. pr. [2] 37, 43). — Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). Schmilzt oberhalb 270°. Sublimierbar. Ziemlich schwer löslich in siedendem Eisessig, schwer in siedendem Alkohol, sehr schwer in Wasser und Benzol. — Die Lösung in Eisessig liefert beim Behandeln mit Chlorkalk-Lösung ein N-Chlor-Derivat (s. u.). Wird beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 200° in Kohlendioxyd und ein nicht näher untersuchtes x.x-Dichlor-2-amino-phenol gespalten. Die Lösung in Ammoniak gibt auf Zusatz von Silbernitrat eine lichtbeständige Fällung.

N-Chlor-Derivat $C_7H_2O_2NCl_2 = C_6H_2Cl_2 < O$ CO. B. Bei der Einw. von Chlor-kalk auf eine Lösung der vorangehenden Verbindung in kaltem Eisessig (Jacoby, J. pr. [2] 37, 46). — Zersetzt sich bei 145—150° unter teilweisem Schmelzen, verpufft bei raschem Erhitzen. — Liefert in Wasser nur langsam, beim Kochen mit Alkohol oder bei der Einw. von Anilin schnell x.x-Dichlor-benzoxazolon zurück.

Niedrigerschmelsendes x.x.-Dichlor-benzoxazolon C₇H₂O₂NCl₂ = C₆H₂Cl₂ NH CO bezw. desmotrope Oxy-Form. B. Entsteht in geringer Menge neben dem höherschmelzenden Isomeren (s. o.) beim Erhitzen von 3.x.-Dichlor-benzoxazolon bis zum Verpuffen (JACOBY, J. pr. [2] 37, 43, 45). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder Wasser). F: 213° bis 214°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, schwer in Wasser. — Eine konz. Lösung des x.x.-Dichlor-benzoxazolons in Eisessig liefert bei der Einw. von Chlorkalk-Lösung das N-Chlor-Derivat (S. 180).

M-Chlor-Derivat C₇H₂O₂NCl₃ = C₂H₂Cl₂ $\stackrel{NCl}{\bigcirc}$ CO. B. Durch Einw. von Chlorkalk auf eine Lösung der vorangehenden Verbindung in wenig Eisessig (JACOBY, J. pr. [2] 37, 47). — F: 89°. — Explodiert bei raschem Erhitzen. Zersetzt sich in siedendem Wasser. Spaltet schon in Berührung mit kaltem Alkohol Chlor ab.

N-Chlor-Derivat C₇HO₂NCl₄ = C₆HCl₅ NCl₂ CO. B. Bei der Einw. von Chlorkalk-Lösung auf eine kalte essigsaure Lösung von x.x.x.-Trichlor-benzoxazolon (Jacoby, J. pr. [2] 37, 48). — Beginnt bei 130° sich zu zersetzen und verpufft bei raschem Erhitzen unter Bildung von 4.5.6.7-Tetrachlor-benzoxazolon.— Liefert bei der Einw. von siedendem Alkohol, siedendem Wasser oder Anilin x.x.-Trichlor-benzoxazolon zurück.

4.5.6.7-Tetrachlor-bengoxazolon C₇HO₂NCl₄ = C₆Cl₄ NH CO bezw. desmotrope Oxy-Form. B. Beim Erhitzen der vorangehenden N-Chlor-Verbindung bis zum Verpuffen (Jacoby, J. pr. [2] 37, 48). — Wurde nicht ganz rein erhalten. Krystalle (aus Alkohol). F: 220—237⁶. Sublimiert unzersetzt. Ziemlich leicht löslich in Äther und Benzol, löslich in Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Wasser. — In kaltem Eisessig erhält man bei der Einw. von Chlorkalk-Lösung ein N-Chlor-Derivat (sehr zersetzlich; zerfällt bereits in Berührung mit kaltem Alkohol sowie bei der Einw. von Anilin).

6 (?)-Brom-beneoxazolon C₇H₄O₂NBr, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Oxy-Form. B. Aus Benzoxazolon in kaltem Eisessig Br. (?) bei Einw. von 1 Mol Bromwasser (Jacoby, J. pr. [2] 37, 50; vgl. a. BENDER, B. 19, 2271; DESAI, HUNTER, KHALIDI, Soc. 1934, 1189). — Tafeln (aus Wasser) oder Nadeln (aus Chloroform). F: 186—187° (JA.), 190° (D., H., KH.). Sublimierbar (JA.). Schwer löslich in Wasser, leichter in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln; löslich in Ammoniak (JA.). — Die kalte wäßrige Lösung liefert bei der Einw. von 1 Mol Chlorwasser ein N-Chlor-Derivat (s. u.) (JA.). Die ammoniakalische Lösung von 6(?)-Brom-benzoxazolon gibt mit Silbernitrat einen lichtbeständigen Niederschlag (JA.).

N-Chlor-Derivat C₇H₃O₂NClBr = C₆H₂Br NCl CO. B. Bei der Einw. von 1 Mol Chlorwasser auf eine kalte wäßrige Lösung von 6(?)-Brom-benzoxazolon (Jacoby, J. pr. [2] 37, 51). — Wurde nicht rein erhalten. Plättchen. F: 118—120°. Verpufft bei raschem Erhitzen. — Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Chlor-Entwicklung. Beim Kochen mit Alkohol wird 6(?)-Brom-benzoxazolon regeneriert.

5.7-Dibrom-benzoxazolon C₇H₂O₂NBr₂, s. nebenstehende Formel, Br. NH bezw. desmotrope Oxy-Form. B. Neben geringen Mengen von höherschmelzendem x.x-Dibrom-benzoxazolon (S. 181) beim Eintragen von Salicylsäure-amid in 3 Mol kalte alkalische Kaliumhypobromit-Lösung Br (van Dam, R. 18, 411; McCoy, Am. 21, 116). Entsteht ferner bei der Einw. alkal. Hypobromit-Lösung auf 3.5-Dibrom-salicylsäure-amid bei 0° (McC.). — Nadeln (aus Benzol). F: 250° (McC.), 255° (v. D.). Leicht löslich in warmem Alkohol und Aceton, fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkalilauge (v. D.; McC.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium-amalgam und Alkohol in Gegenwart von Schwefelsäure auf dem Wasserbad Benzoxazolon (McC.; v. D.). Gibt bei vorsichtigem Schmelzen mit Kalilauge 4.6-Dibrom-2-amino-phenol (v. D.). Liefert bei der Methylierung nicht näher beschriebenes 3-Methyl-5.7-dibrom-benzoxazolon vom Schmelzpunkt 124°; bei der Acetylierung erhält man nicht näher beschriebenes 3-Acetyl-5.7-dibrom-benzoxazolon (v. D.). — Die ammoniakalische Lösung gibt mit Barytwasser ein in Nadeln krystallisierendes Bariumsalz (v. D.). Über Alkalisalze vgl. McC.

Niedrigerschmelzendes x.x - Dibrom - benzoxazolon $C_7^{\prime}H_3O_2NBr_3=C_6H_3Br_2 < NH > CO$ bezw. desmotrope Oxy-Form. Ist verschieden von dem vorangehenden 5.7-Dibrom-benzoxazolon (VAN DAM, R. 18, 413; McCoy, Am. 21, 117). — B. Bei der Einw. von überschüssigem Bromwasser auf eine kalte wäßrige Lösung von Benzoxazolon (JACOBY, J. pr. [2] 37, 51). — Plättchen (aus Alkohol oder Eisessig), Nadeln (aus Wasser). F: 255° (v. D.). Sublimierbar (Ja.). Unlöslich in kaltem Wasser; leicht löslich in Ammoniak (Ja.). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Wasser Benzoxazolon (McC.). Bei der Einw. von Chlorkalk-Lösung auf die Lösung dieses x.x-Dibrom-benzoxazolons in kaltem Eisessig entsteht ein N-Chlor-Derivat (s. u.) (Ja.). Beim Kochen mit Kalilauge erhält man x.x-Dibrom-2-amino-phenol vom Schmelzpunkt 140° (Bd. XIII, S. 387) (v. D.). Bei der Methylierung erhält man ein nicht näher beschriebenes Methylierungsprodukt vom Schmelzpunkt 166° (v. D.). Reagiert bei 8-stdg. Kochen nicht mit Acetanhydrid (v. D.). — $NaC_7H_2O_2NBr_2$. Nadeln (McC.). — $KC_7H_2O_2NBr_2$. Nadeln (aus Aceton + Petroläther). Zersetzt sich oberhalb 300° (McC.). Leicht löslich in Aceton.

N-Chlor-Derivat $C_7H_2O_2NClBr_2 = C_6H_2Br_2 < O$ CO. B. Bei der Einw. von Chlorkalk auf die Lösung der vorangehenden Verbindung in kaltem Eisessig (JACOBY, J. pr. [2] 37, 52). — Nadeln (aus Eisessig). F: 120°. Verpufft unmittelbar nach dem Schmelzen. — Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Chlor-Entwicklung. Beim Kochen mit Alkohol wird das vorstehende x.x-Dibrom-benzoxazolon regeneriert.

Höherschmelsendes x.x-Dibrom-bensoxasolon $C_7H_2O_2NBr_2=C_6H_2Br_3 < NH > CO$ bezw. desmotrope Oxy-Form. B. Neben viel 5.7-Dibrom-benzoxazolon beim Eintragen von Salicylsäure-amid in 3 Mol kalte alkalische Kaliumhypobromit-Lösung (van Dam, R. 18, 411). Schmilzt oberhalb 270°.

6-Nitro-benzoxazolon $C_7H_4O_4N_2$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Oxy-Form. Zur Konstitution vgl. Semper, Lichtenstadt, A. 400 [1913], 326. — B. Aus Benzoxazolon beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure (v. Chelmicki, J. pr. [2] 42, 441; vgl. Bender, B. 19, 2271). Beim Kochen von [4-Nitro-2-oxy-phenyl]-harnstoff (Bd. XIII, S. 391) oder 7-Nitro-[benzo-1.2.4-oxdiazin] (Syst. No. 4491) mit Mineralsäuren (Jowrrschitzch, B. 39, 3822, 3823, 3825; vgl. S., L.).

— Nadeln (aus Wasser). F: 240—241° (unkorr.) (v. Ch.), 244° (J.). Löst sich in Alkalien mit tiefgelber Farbe (J.). — Beständig gegen konz. Schwefelsäure und rauchende Salpetersäure (J.). Zerfällt beim Kochen mit Kalilauge in Ammoniak und 4-Nitro-brenzcatechin (v. CH.).

Bensoxasolthion bezw. 2-Mercapto-bensoxasol $C_7H_2ONS = C_6H_4 < \stackrel{NH}{O} > CS$ bezw. $C_6H_4 < \stackrel{N}{O} > C \cdot SH$. B. Aus 2-Amino-phenol bei mehrtägigem Kochen mit Schwefelkohlenstoff im Wasserstoffstrom (DÜNNER, B. 9, 465) oder bei der Einw. von Thiophosgen (Seidel, J. pr. [2] 42, 449). Aus salzsaurem 2-Amino-phenol und Kaliumxanthogenat beim Anfeuchten mit Alkohol (KALCKHOFF, B. 16, 1825). Beim Erhitzen von [2-Oxy-phenyl]-thioharnstoff über den Schmelzpunkt (Bendix, B. 11, 2264). Beim Erhitzen von N-Allyl-N'-[2-oxy-phenyl]thioharnstoff mit Salzsäure auf 130° (v. Chelmicki, J. pr. [2] 43, 442). — Nadeln (aus Wasser). F: 193° (Br.; Ka.), 196° (Dü.). Leicht löslich in Ather und Eisessig, löslich in Alkohol und heißem Wasser, schwer löslich in kaltem Wasser; leicht löslich in Alkalilaugen und Ammoniak (Dü.; Ka.). — Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff (v. Ch., J. pr. [2] 42, 443). Liefert bei der Oxydation mit alkoh. Jod-Lösung in Gegenwart von Natronlauge oder mit Chlorkalk in Salzsäure Bis-[benzoxazolyl-(2)]disulfid (S. 108) (v. Ch., B. 20, 179; J. pr. [2] 42, 443). Zerfällt beim Erhitzen mit Salzsäure auf ca. 170° (Dt.; Ka.) oder mit Ammoniak auf 200° (v. Ch., J. pr. [2] 42, 443) in Schwefelwasserstoff, Kohlendioxyd und 2-Amino-phenol. Liefert bei vorsichtigem Erhitzen mit Phosphorpentachlorid (Sei., J. pr. [2] 42, 454) oder bei der Einw. von Chlor in kaltem Chloroform (MoCox, Am. 21, 123) 2-Chlor-benzoxazol (S. 43). Beim Kochen mit Athyljodid in alkoh. Kalilauge bildet sich 2-Äthylmercapto-benzoxazol (S. 108) (v. Ch., J. pr. [2] 42, 444). Bei der Einw. von Acetanhydrid entsteht ein Acetylderivat (s. u.) (Ka.). Beim Erhitzen mit Benzovlehlorid und Behandeln des öligen Beaktionsprodukts mit Soda-Lösung erhält man Benzoylchlorid und Behandeln des öligen Reaktionsprodukts mit Soda-Lösung erhält man O.N-Dibenzoyl-[2-amino-phenol] (Bd. XIII, S. 373) und 2-Phenyl-benzoxazol (S. 72) (Ka.). Beim Kochen mit Anilin entsteht Benzoxazolon-anil (Ka.; v. Ch., J. pr. [2] 42, 445). — AgC₇H₄ONS. Amorph. Wird beim Kochen mit konz. Kalilauge nicht verändert (Ka.). Acetylderivat C₂H₇O₂NS = C₄H₄ CO CH₂ CS oder C₄H₄ CO C·S·CO·CH₃.

B. Bei der Einw. von Acetanhydrid auf Benzoxazolthion, zuletzt bei 100° (KALCKHOFF,

B. 16, 1827). — Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 120°. Unlöslich in Wasser sowie in Alkalilaugen.

- 3-Methyl-bensoxasolthion $C_6H_7ONS = C_6H_4 \stackrel{N(CH_8)}{O}CS$. B. Aus 2-Methylamino-phenol bei der Einw. von Thiophosgen in Ather (Sudel, J. pr. [2] 42, 452). Nadeln (aus Eisessig). F: 128°. Siedet unzersetzt oberhalb 300°. Unlöslich in heißem Wasser sowie in Natronlauge. Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsaure im Rohr auf 170° in Schwefelwasserstoff, Kohlendioxyd und 2-Methylamino-phenol. Beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid entstehen Phosphorsulfochlorid, Methylchlorid und 2-Chlor-benzoxazol.
- 3-Äthyl-bensoxasolthion $C_9H_9ONS = C_9H_4 \stackrel{N(C_2H_5)}{O}CS$. B. Aus 2-Äthylaminophenol durch Einw. von Thiophosgen in Äther (Seidel, J. pr. [2] 42, 449). Nadeln (aus wäßr. Essigsäure). F: 112°. Siedet unzersetzt oberhalb 300°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol in der Siedehitze, unlöslich in Wasser; löslich in konz. Schwefelsäure, unlöslich in verd. Natronlauge. Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 170° in Kohlendioxyd, Schwefelwasserstoff und 2-Äthylamino-phenol. Beim Kochen mit Phosphorpentachlorid in Gegenwart von Phosphorsulfochlorid entstehen Äthylchlorid und 2-Chlorbenzoxazol. Liefert beim Erhitzen mit Anilin in Gegenwart von Bleioxyd auf 210° 3-Äthylbenzoxazolon-anil (S. 178).

Bensthiasolon bezw. 2 - Oxy - bensthiasol C₇H₆ONS = C₆H₄ NH CO bezw. C₆H₄ S C·OH. B. Aus 2-Chlor-benzthiazol beim Erhitzen mit Wasser oder besser beim Kochen mit Alkohol (A. W. HOFMANN, B. 12, 1128; 13, 10). Beim Kochen von 2-Äthoxybenzthiazol mit konz. Salzsäure (Jacobson, B. 19, 1077, 1811). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 136° (H.). Destilliert oberhalb 360° (Ja.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser; leicht löslich in Alkalilaugen, unlöslich in Ammoniak (H.; Ja.). — Liefert beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd oder beim Erhitzen mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf 120—140° 2-Amino-thiophenol (H.; Ja.). Beim Kochen mit Acetanhydrid erhält man das nachfolgende Acetylderivat (H., B. 13, 11; Ja.).

Acetylderivat $C_0H_7O_8NS = C_0H_4 < N(CO \cdot CH_9) < CO \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_8$. Beim Kochen von Benzthiazolon mit Acetanhydrid (A. W. Hofmann, B. 13, 11). — Prismen (aus Alkohol), Nadeln (aus Eisessig). F: 60° . — Zerfällt beim Kochen mit Alkalilauge in Essigsäure und Benzthiazolon.

Bensthiasolon-imid bezw. 2-Amino-bensthiasol C₇H₆N₈S = C₆H₄ $\stackrel{N_1}{\sim}$ C:NH bezw. C₆H₄ $\stackrel{N_2}{\sim}$ S.N-o-Phenylen-isothioharnstoff. B. Durch Reduktion von c-Nitro-phenylrhodanid mit Zinnehloritr und Salzsäure (H. A. MÜLLER, Z. Farbenind. 5, 360; C. 1906 II, 1588). Man läßt Brom auf Phenylthioharnstoff in Chloroform einwirken und zersetzt das entstandene Perbromid (S. 183), das wahrscheinlich mit dem Hydrobromid des 6-Brom-benzthiazolon-imids verunreinigt ist, mit schwefliger Säure (HUGERS-HOFF, B. 34, 3131; 36, 3121; vgl. E. FISCHER, BESTHORN, A. 212, 331). Bei 12-stdg. Erhitzen von 1-Phenyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 294) mit 20°/siger Salzsäure im Rohr auf 125° bis 130° (F., B., A. 212, 326; Hug., B. 36, 3134). Aus 2-Chlor-benzthiazol (S. 44) beim Behandeln mit alkoh. Ammoniak bei 150—160° (A. W. HOFMANN, B. 12, 1129; 13, 11). Man diazotiert salzsaures 5-Amino-2-imino-benzthiazolin (Syst. No. 4383) mit Amylnitrit in Alkohol und verkocht das Diazoniumchlorid (gelbbraune Krystalle) mit Alkohol in Gegenwart von etwas Schwefelsäure (M.). Aus Phenyl-thiuret (Syst. No. 4445) beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 165° (Fromm, A. 275, 47).

Ankonof that Verkocht das Diszominishioffd (gelobrathe Krystale) int Ankonof in Gegenwart von etwas Schwefelsäure (M.). Aus Phenyl-thiuret (Syst. No. 4445) beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 165° (Froma, A. 275, 47).

Blättchen (aus Wasser). F: 129° (A. W. Hofmann, B. 13, 11; E. Fischer, Besthorn, A. 212, 327), 129—130° (H. A. MÜLLER, Z. Farbenind. 5, 360; C. 1906 II, 1588), 132° (Froma, A. 275, 47). In kleinen Mengen unzersetzt destillierbar (Ho.; F., B.). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Chloroform, sehr schwer in Wasser; löslich in konz. Säuren (F., B.; Ho.). — Die wäßr. Lösung des Perbromids (s. u.) liefert beim Abdampfen die Hydrobromide des Benzthiazolon-imids und des 6-Brom-benzthiazolon-imids (S. 184) (Hugers-Hoff, B. 34, 3133; 36, 3121; Hunter, Soc. 1926, 1397, 1400; 1930, 133). Wird bei der Einw. von Permanganat oder Chlorkalk oxydiert (F., B.). Bei der Reduktion mit rauchender Jodwasserstoffsäure und Phosphoniumjodid bei 200° entstehen Kohlendioxyd, Schwefelwasserstoff, Ammoniak und Anilin (F., B.). Beim Schmelzen mit Alkalihydroxyd erhält man Ammoniak, Kohlendioxyd und 2-Amino-thiophenol (Ho., B. 18, 20). Liefert beim Kochen mit Acetanhydrid Benzthiazolon-acetimid (F., B.; Hug., B. 36, 3136; Hun., Soc. 1926, 1386, 1392). — Die wäßr. Lösung gibt bei der Einw. von Chlorkalk oder Alkalihypochlorit-Lösung einen flockigen, dunkelvioletten Niederschlag, der von kons. Schwefelsäure mit

tiefroter Farbe aufgenommen wird (F., B.). — C,H₂N₂S+HCl. Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 236° (Hug., B. 34, 3133), 240° (Zers.) (F., B.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Hug.; F., B.). — Perbromid C,H₂N₂S+HBr+Br. Zur Konstitution vgl. Hum., Soc. 1930, 127, 133. B. s. S. 182. Entsteht auch aus dem Hydrobromid des Benzthiazolon-imids bei Einw. von Brom in Chloroform (Hug., B. 34, 3132; Hun.). Wurde nicht ganz rein erhalten. Gelbrot. F: 127—128° (Hun.). Zersetzt sich an der Luft unter Abspaltung von Brom (Hug.). — AgC, H, N, S. Flockiger Niederschlag (F., B.). Färbt sich am Licht gelblich. — 2C, H, N, S + 2 HCl + PtCl, (Ho., B. 18, 12; F., B.; Hug., B. 34, 3133). Goldgelbe Tafeln (aus Wasser). Löslich in heißem Wasser (Hug.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{Bensthiasolon-anil bezw. 2-Anilino-bensthiasol} & C_{19}H_{19}N_{2}S = \\ C_{6}H_{4} < \stackrel{\textbf{NH}}{\sim} C: \textbf{N} \cdot C_{6}H_{5} & \text{bezw.} & C_{6}H_{4} < \stackrel{\textbf{N}}{\sim} C \cdot \textbf{NH} \cdot C_{6}H_{5}, & \textbf{N} - \textbf{Phenyl-S.N'} - \textbf{0-phenylen-s.n'} \\ \end{array}$ isothioharnstoff. B. Aus Thiocarbanilid durch Einw. von Brom in Chloroform, zuletzt auf dem Wesserbad und Behandeln des entstandenen Perbromids (s. u.) mit schwefliger Säure oder Disulfit-Lösung (Hugershoff, B. 36, 3126). Beim Erhitzen von 2-Amino-thiophenol mit Phenylsenföl (A. W. Hofmann, B. 20, 1796). Aus 1 Mol Azobenzol und 2 Mol Phenylsenföl beim Erhitzen im Rohr auf 260—270° (Jacobson, Frankenbacher, B. 24, 1410). Bei kurzem Erhitzen von 2-Chlor-benzthiazol mit Anilin (Ho., B. 12, 1130). — Nadeln (aus Alkohol). F: 159° (Ho., B. 18, 12; Ja., Fr.). Destilliert unzersetzt (Ho., B. 18, 12). Löslich in Alkohol und Ligroin, unlöslich in Wasser; löslich in verd. Salzsaure, unlöslich in Alkalilaugen (Ja., Fr.). — Das Perbromid des Benzthiazolon-anils (s. u.) liefert bei der Einw. 10% iger Natronlauge auf dem Wasserbad hauptsächlich 6-Brom-benzthiazolon-2-[4-bromanil] (S. 184) (Hug., B. 36, 3129; Dyson, Hunter, Soyka, Soc. 1929, 462). Beim Kochen anii (S. 184) (HUG., B. 36, 3129; DYSON, HUNTER, SOYKA, Soc. 1928, 402). Beim Kochen mit Acetanhydrid entsteht ein Acetylderivat (s. u.) (Ja., Fr.; Hug., B. 36, 3128). Perbromid C₁₂H₁₀N₆S + HBr + 3Br. Zur Konstitution vgl. HUNTER, Soc. 1930, 127 Anm. Rote Nadeln. F: 136° (Hug.; vgl. aber Hum., Soc. 127 [1925], 2025). Zersetzt sich an der Luft unter Abgabe von Brom. — C₁₂H₁₀N₂S + HCl + AuCl₂. Braunrote Nadeln (Ja., Fr.). — 2C₁₂H₁₀N₂S + 2HCl + PtCl₄ (bei 100°) (Ho., B. 13, 12). — Pikrat C₁₂H₁₀N₂S + C₄H₃O₇N₃. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 222° (Ja., Fr.). Löslich in Alkohol.

Acetylderivat C₁₂H₁₂ON₂S = C₄H₄ N(CO·CH₂) C:N·C₄H₅ oder

 $C_6H_4 < \frac{N}{8} > C \cdot N(C_6H_6) \cdot CO \cdot CH_8$. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Eisessig und Benzol bestimmt (Hugershoff, König, B. 34, 3138). — B. Aus Benzthiazolon-anil beim Kochen mit Acetanhydrid (Jacobson, Frankenbacher, B. 24, 1411; Hug., B. 36, 3128). Aus dem Perbromid (s. u.) durch Einw. von schwefliger Säure (Hug., Kö., B. 34, 3138; Hug., B. 36, 3128; vgl. Dyson, Hunter, Soyka, Soc. 1929, 459, 465). — Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 162—163° (Hug.), 167° (Ja., Fr.). Löslich in heißem Alkohol, Eisessig, Chloroform und Benzol, schwer in Äther und Ligroin, unlöslich in Wasser; löslich in konz. Salzsäure und konz. Schwefelsäure, unlöslich in verd. Säuren und in Natronlauge (Hug., Kö.; Hug.). und konz. Sonweielsaure, unioslich in verd. Säuren und in Natronlauge (Hug., Kö.; Hug.). Das Perbromid (s. u.) liefert beim Erwärmen mit Wasser die Verbindung C₁₈H₁₁ON₆Brs (s. u.). — Perbromid C₁₈H₁₂ON₂S + HBr + 2 Br. (Wurde Bd. XII, S. 435 als Verbindung C₁₈H₁₈ON₆Br₈S beschrieben). B. Aus N.N'-Diphenyl-N-acetyl-thioharnstoff und Brom in Chloroform, zuletzt auf dem Wasserbad (Hug., Kö., B. 34, 3136; Hug., B. 36, 3128; Dv., Hun., Sox.). Orangegelbe Nadeln. F: 167° (Zers.).

Verbindung C₁₈H₁₁ON₆Brs. B. Aus dem Perbromid der vorangehenden Verbindung (s. o.) beim Erwärmen mit Wasser (Hugershoff, König, B. 34, 3141; Hug., B. 36, 3129). — Nadeln (sus Alkohol). F: 166°, Ziamlich laight löglich in Chloroform und Rensol achters in

Nadeln (aus Alkohol). F: 165°. Ziemlich leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Äther und Ligroin, unlöslich in Wasser sowie in Sauren und Alkalilaugen.

Bensthiasolon - acetimid bezw. 2 - Acetamino - bensthiasol $C_0H_0ON_0S =$ C₆H₄ NH C:N·CO·CH₅ bezw. C₆H₄ N C·NH·CO·CH₅. Zur Konstitution vgl. Hunter, Soc. 1926, 1386, 1392. — B. Aus 2-Amino-benzthiazol (S. 182) bei kurzem Kochen mit Acet-Alkohol). F: 185—186° (H. A. MÜLLER, Z. Farbenind. 5, 360; C. 1906 II, 1588), 186—187° (F., B.; Hug.). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Wasser; löslich in verd. Natronlauge (F., B.; Hug.).

Bensthiasolon - bensimid bezw. 2 - Bensamino - bensthiasol $C_{14}H_{10}ON_{2}S =$ $C_0H_4 < NH > C:N \cdot CO \cdot C_0H_5$ begw. $C_0H_4 < N > C:NH \cdot CO \cdot C_0H_5$. B. Aus Benzthiazolonimid und Benzoylchlorid beim Erwärmen (E. Fischer, Besthorn, A. 212, 330). Die additionelle Verbindung mit Benzoesaure (S. 184) entsteht aus Benzthiazolon-imid beim Erwärmen mit Benzoesaureanhydrid auf dem Wasserbad; beim Umkrystallisieren aus Alkohol entsteht freies Benethiazolon-benzimid (Hugershoff, B. 36, 3136). — Prismen. F: 186° (F., B.; Hu.).

- Verbindung mit Benzoesäure C₁₄H₁₀ON₂S + C₇H₆O₅. B. s. S. 183. Entsteht auch beim Abdampfen einer alkoh. Lösung von Benzthiazolon-benzimid mit Benzoesaure (Hv.). F: 156. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

- 3 Methyl bensthiasolon imid, N Methyl S.N o phenylen isothicharnstoff $C_8H_8N_8S = C_9H_4 < N(CH_8) < C:NH.$ B. Aus N-Methyl-N-phenyl-thioharnstoff beim Aufbewahren mit Schwefelchlorür in Chloroform (Dost, B. 39, 1014; vgl. V. Meyer, P. Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie, Bd. II, 3. Teil [Berlin-Leipzig 1920], S. 1543) oder beim Behandeln mit Brom (Hugershoff, B. 36, 3135; Besthorn, B. 48 [1910], 1522). Das Hydrochlorid entsteht aus einer alkoh. Lösung von 1.4-Dimethyl-1.4-diphenyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 302) beim Kochen mit rauchender Salzsaure (Harries, Lorwenstein, B. 27, 864; vgl. Hu., B. 36, 3137). Das Hydrojodid entsteht aus Benzthiazolon-imid und Methyl-jodid bei 10—12-stdg. Erhitzen im Rohr auf 100° (E. Fischer, B., A. 212, 330; Hu., B. 36, 3135). — Tafeln (aus Wasser). F: 123° (F., B.; Ha., Lor.), 128° (Do.). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Chloroform, sehr schwer in kaltem Wasser (F., B.). Unzersetzt flüchtig (F., B.). — Liefert bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) auf dem Wasserbad 3-Methyl-x.x-dinitrobenzthiazolon-imid (S. 185) (HA., LOE.). Das Hydrochlorid liefert bei der Einw. von Natriumnitrit-Lösung 3-Methyl-benzthiazolon-nitrosimid (s. u.) (Do.; vgl. B., B. 43 [1910], 1523). Beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd und anschließender Oxydation mit Luft erhält man 2.2'-Bis-methylamino-diphenyldisulfid (Bd. XIII, S. 400) (Ha., Loz.). — C. H. N. S. + HCl. Nadeln (aus Alkohol). F: 275° (Do.). Leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol und Äther (HA., LOE.; Do.). - Chloroaurat. Gelbe Nadeln. Fast unlöslich in Wasser (HA., Ather (HA., LoE.; Do.). — Chloroaurat. Gelbe Nadeln. Fast uniosich in Wasser (HA., LoE.). — $2C_0H_8N_8S + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Gelbe Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser (HA., LoE.). — Pikrat $C_8H_8N_8S + C_8H_8O_7N_8$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 230° (Do.), 240° (Zers.) (HA., LoE.). Sehr schwer löslich in Wasser (HA., LoE.). Jodmethylat $C_9H_{11}N_8IS$. B. Aus 3-Methyl-benzthiazolon-imid beim Kochen mit Methyljodid und Methanol (Harries, Loewenstein, B. 27, 865). — Hellgelbe Nadeln. F: 280° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol.
- 8-Methyl-bensthiasolon-nitrosimid $C_0H_7ON_8S = C_6H_6 \underbrace{N(CH_6)}_{S} C: N\cdot NO.$ B. Aus dem Hydrochlorid des 3-Methyl-benzthiazolon-imids bei Einw. von Natriumnitrit in Wasser (Dost, B. 39, 1015; vgl. Besthoen, B. 43 [1910], 1523). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Wird oberhalb 120° rot und explodiert bei 153° (Do.). Leicht löslich in Chloroform; schwer löslich in Äther und Benzol; fast unlöslich in Wasser (B.).
- 8 Äthyl bensthiasolon imid,N Äthyl S.N o phenylen isothioharnstoff $C_0H_{10}N_0S = C_0H_0 \stackrel{N(C_0H_0)}{\sim} C:NH.$ B. Aus N-Äthyl-N-phenyl-thioharnstoff bei der Einw. von Schwefelchlorür in Chloroform (Dost, B. 39, 1015; vgl. V. Meyer, P. Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie, Bd. II, 3. Teil [Berlin-Leipzig 1920], S. 1543). — Krystalldrusen (aus verd. Alkohol). F: 86° (Do.). — Das Hydrochlorid gibt bei der Einw. von Natriumnitrit-Losung 3-Äthyl-benzthiazolon-nitrosimid [rote Nadeln; F: 152°] (Do.; vgl. Fuchs, Grauaug, B. 61 [1928], 59). — Hydrochlorid. Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 253° (Do.).
- 3 Phenyl benethiasolon imid, N Phenyl S.N o phenylen isothioharnstoff $C_{13}H_{10}N_{2}S = C_{6}H_{6} < N(C_{6}H_{6}) > C:NH.$ B. Aus N.N-Diphenyl-thioharnstoff bei Einw. von Schwefelchlorür in Chloroform (Dost, B. 39, 1015; vgl. V. MEYER, P. JACOBSON, Lehrbuch der organischen Chemie, Bd. II, 3. Teil [Berlin-Leipzig 1920], S. 1543). — Wurde nicht ganz rein erhalten. Prismen (aus Alkohol). Schmilzt zwischen 150° und 210°.
- Br. C: NH II. Br. NH2C: NH2 6-Brom-bensthiasolon-imid bezw. 6 - Brom - 2 - amino - bensthiasol C,H,N,BrS, Formel I bezw. II. Zur Konstitution vgl. Hunter, Soc. 1926, 1397. — B. Aus Benzthiazolon-imid bei Einw. von Brom in kaltem Chloroform (E. Fischer, Besthorn, A. 212, 331; Hugershoff, B. 36, 3135). Das Hydrobromid entsteht beim Abdampfen einer wäßr. Lösung des Perbromids des Benzthiazolon-imids (S. 183) (Hug., B. 84, 3133; 86, 3135; vgl. Hug., Soc. 1926, 1397; Soc. 1930, 133). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 209—211° (Hug.), 210° (F., B.). Schwer löslich in Benzol, fast unlöslich in heißem Wasser, unlöslich in Ligroin (Hug.). — C,H₂N,BrS + HBr. Nadeln (aus Alkohol + Ather). F: 261—263° (Hug., B. 34, 3134). Leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- 6-Brom-bensthiasolon-2-[4-brom-anil] bezw. 6-Brom-2-[4-brom-anilino]-bens- $\begin{array}{ll} \textbf{thiasol} & C_{12}H_{\theta}N_{\theta}Br_{\theta}S = C_{\theta}H_{\theta}Br \overset{NH}{<} C: N \cdot C_{\theta}H_{\theta}Br & \text{bezw.} & C_{\theta}H_{\theta}Br < \overset{N}{8} > C \cdot NH \cdot C_{\theta}H_{\theta}Br. \end{array}$

Zur Konstitution vgl. Dyson, Hunter, Soyka, Soc. 1929, 462. — B. Aus dem Perbromid des Benzthiazolon-anils (S. 183) beim Behandeln mit 10% iger Natronlauge auf dem Wasserbad (Hugershoff, B. 36, 3129). — Krystallpulver (aus Chloroform). F: 1950 (Hug.), 2210 (Dy., Hun., Soy.).

- 8-Methyl-6 (?)-brom-bensthiasolon-imid $C_2H_2N_2BrS = C_2H_2Br \underbrace{N(CH_2)}_{S}C:NH.$ B. Das Hydrobromid entsteht aus 3-Methyl-benzthiazoliniid durch Einw. von Brom in Chloroform unter Kühlung (Harries, Loewenstein, B. 27, 865; vgl. Hugershoff, B. 36, 3134; Hunter, Soc. 1930, 140). Nadeln. F: 106° (Ha., Loe.). $C_2H_2N_2BrS + HBr.$ Krystalle (aus Wasser) oder Nadeln (aus Alkohol) (Ha., Loe.; Hun.). F: 250° (Zers.) (Ha., Loe.).
- 6 Nitro bensthiasolon C₇H₄O₂N₂S, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Oxy-Form. B. Man versetzt eine Suspension von Benzthiazolon in wenig Eisessig allmählich mit Salpetersäure (D: 1,52) unter Kühlung und hält das Gemisch über Nacht bei Zimmertemperatur (Jacobson, Kwaysser, A. 277, 239). Krystalle (aus Eisessig), Nadeln (aus Alkohol). F: 252°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, schwer in Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin; löslich in Ammoniak, Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen. NaC₇H₂O₃N₂S. Gelber, krystallinischer Niederschlag. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in verd. Alkalilaugen.
- 6-Nitro-bensthiasolon-anil bezw. 6-Nitro-2-anilino-bensthiasol $C_{12}H_9O_2N_2S=O_2N\cdot C_2H_8 < N+C_2H_5 < N+$
- 8-Äthyl-6-nitro-bensthiasolon C₂H₂O₃N₂S = O₂N·C₆H₂ NC₂H₅ CO. Zur Konstitution vgl. a. Hunter, Soc. 1980, 145. B. Aus dem Natriumsalz des 6-Nitro-benzthiazolons durch Einw. von Äthyljodid in Alkohol (Jacobson, Kwaysser, A. 277, 241). Hellgelbe Nadeln. F: 205° (Ja., Kw.). Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin (Ja., Kw.).
- 8 Methyl x.x dinitro bensthiasolon imid $C_8H_9O_4N_4S=(O_2N)_9C_2H_2 \stackrel{N(CH_9)}{\sim} C:NH$. B. Aus 3-Methyl-benzthiazolon-imid beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,4) auf 90—100° (HARRIES, LOEWENSTEIN, B. 27, 866; vgl. HUGERSHOFF, B. 36, 3134). Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 250° (Zers.) (Ha., Loe.).

Bensthiasolthion bezw. 2-Mercapto-bensthiasol C₇H₂NS₂ = C₂H₄ NH S bezw. C₂H₄ NS C: SH. B. Bei 3-stdg. Erhitzen von Phenylsenföl (Bd. XII, S. 453) mit Schwefel auf 250—260° (Jacobson, Frankenbacher, B. 24, 1402, 1405). Aus 2-Amino-thiophenol beim Versetzen mit Thiophosgen in Chloroform (Seidel, J. pr. [2] 42, 447) oder beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff (A. W. Hofmann, B. 20, 1789). Entsteht auch bei der Einw. von Schwefelkohlenstoff auf 2.2'-Diamino-diphenyldisulfid (Ho.). Bei 5-stdg. Erhitzen von Azobenzol mit Schwefelkohlenstoff auf 260—270° (Ja., Fr., B. 24, 1403). Aus 2-Chlor-benzthiazol bei Einw. von Natriumhydrosulfid in Alkohol (Ho.). — Nadeln (aus verd. Alkohol), Blättchen (aus starkem Alkohol). F: 179° (Ho.), 174° (Ja., Fr.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, unlöslich in Wasser; löslich in Alkalicarbonat-Lösungen und Alkalilaugen (Ho.; Ja., Fr.). — Die Lösung in Eisessig liefert bei der Oxydation mit Kalium-dichromat Bis-[benzthiazolyl-(2)]-disulfid (S. 109) (Ho.; Ja., Fr.). Bei 2-stdg. Erhitzen mit starker Kalilauge im Rohr auf 190—200° und nachfolgender Oxydation entsteht 2.2'-Diamino-diphenyldisulfid (Ja., Fr.). Beim Behandeln mit Methyljodid erhält man 2-Methylmercapto-benzthiazol (S. 109) (Ho.). Reagiert nicht mit Acetanhydrid oder Acetylchlorid (Ja., Fr.). — Die alkoh. Lösung schmeckt intensiv bitter (Ho.). — C₇H₈NS₂ + HgCl₂. Krystallinischer Niederschlag (Ja., Fr.).

3-Methyl-bensthiasolthion $C_8H_7NS_2=C_2H_4$ CS^1). B. Entsteht neben Benzthiazol (S. 43) und anderen Produkten bei 12-stdg. Kochen von Dimethylanilin mit Schwefel (Möhlau, Krohn, B. 21, 60). — Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 88—89° (M., Kr.). Kp₃₅: 335° (M., Klopfer, B. 31, 3165). Mit Wasserdampf flüchtig; unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol und kaltem Eisessig, ziemlich schwer in Äther und Schwefelkohlen-

¹) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Abhandlung von MILLS, CLARK, ARSCHLIMANN, Soc. 128 [1928], 2362.

stoff, leicht in Chloroform und Benzol (M., Kr.). — Wird beim Erwärmen mit verd. Salpetersäure auf höchstens 30° zu 3-Methyl-benzthiazoliumnitrat (S. 43) oxydiert (M., Kr.; M., Kr.). Ist sehr beständig gegen nascierenden Wasserstoff sowie gegen rauchende Chlorwasserstoffsäure oder Jodwasserstoffsäure bei 200° (M., Kr.). Beim Kochen mit Schwefel tritt Zerfall in Schwefelkohlenstoff, Schwefelwasserstoff und Benzthiazol ein. (M., Kr.). — 2C₂H₂NS₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelbrote Prismen (aus alkoh. Salzsäure) (M., Kr.).

4. 2' - Owo - 2'.5' - dihydro - [furano - 3'.4':2.3 - pyridin]¹),
Lacton der 3-Oxymethyl-picolinsäure (Ph. O.N., s. nebenstehende
Formel. B. Aus 3-Dichloracetyl-picolinsäure (Bd. XXII, S. 306) oder dem
Lacton der 3-[β.β-Dichlora.oxy-vinyl]-picolinsäure (S. 199) beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 165° (Zincke, Winzhemer, A. 290, 353). — Nadeln (aus Wasser oder Methanol).
F: 161°. Sublimierbar. Leicht löslich in Wasser und Methanol, unlöslich in den meisten übrigen organischen Lösungsmitteln; löslich in Alkalilaugen. — Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor im Rohr auf 150—160° 3-Methyl-picolinsäure. Beim Lösen in Barytwasser entsteht das Bariumsalz der 3-Oxymethyl-picolinsäure (Bd. XXII, S. 217). — 2C₇H₅O₂N+2HCl+PtCl₂+2H₅O. Goldgelbe Prismen (aus verd. Salzsäure). Löslich in heißem Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol und Äther sowie in Salzsäure.

2. 0×0 -Verbindungen $C_8H_7O_2N$.

- 1. 2-Oxo-dihydro-4.5-benzo-1.3-oxazin C₈H₇O₅N, s. nebenstehende Formel.
- 2-Imino-dihydro-4.5-benso-1.3-oxasin bezw. 2-Amino-4.5-benso-1.3-oxasin $C_8H_8ON_2=C_6H_2$ CH₂·O bezw. C_2H_4 CH₂·O \ N=C·NH₂ CH₃·O \ N=C·NH₄ C:NH₄ C:NH₅ C·NH₅ C·NH₅ Cur Konstitution vgl. Paal, Vanvolxem, B. 27, 2415, 2420. B. Aus [2-Oxymethyl-phenyl]-harnstoff beim Erwärmen mit Salzsäure auf dem Wasserbad (Söderbaum, Widman, B. 22, 1669). Schuppen (aus Benzol). F: 160° (S., W., B. 22, 1669). Sehr leicht löslich in verd. Säuren, fast unlöslich in kalter Kalilauge (S., W., B. 22, 1669). Beim Erhitzen mit Chromtrioxyd in Eisessig auf dem Wasserbad erhält man 2.4-Dioxo-tetrahydrochinazolin (S., W., B. 23, 2939). $C_8H_8ON_8 + HCl + AuCl_2$. Gelbe Schuppen. F: 179° (S., W., B. 22, 1669). $2C_8H_8ON_8 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_8O$. Krystalle. F: 204-205° (Zers.) (S., W., B. 22, 1669).
- 2-Methylimino-dihydro-4.5-benso-1.3-oxasin bezw. 2-Methylamino-4.5-benso-1.3-oxasin C₂H₁₀ON₂ = C₂H₂ OH₃·O bezw. C₂H₄·O CH₃·O Zur Konstitution vgl. Paal, Vanvolxem, B. 27, 2415, 2420. B. Beim Erhitzen von 2-Amino-benzylalkohol mit Methylsenföl in Benzol und Kochen des (nicht näher beschriebenen) N-Methyl-N'-[2-oxymethyl-phenyl]-thioharnstoffs mit Quecksilberoxyd in Alkohol (Söderbaum, Widman, B. 22, 2935, 2936). Nadeln (aus Benzol). F: 119—120° (S., W.). Sehr leicht löslich in Methanol, Chloroform, warmem Benzol und Aceton, löslich in siedendem Wasser, schwer löslich in Ligroin (S., W.). Gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd-Eisessig auf dem Wasserbad 3-Methyl-2.4-dioxo-tetrahydrochinazolin (S., B. 23, 2184). C₂H₁₀ON₂+HCl+AuCl₃. Gelbe Prismen. F: 185° (S., W.). 2C₂H₁₀ON₂ + 2HCl + PtCl₄. Nadeln oder Tafeln. F: 202—203° (Zers.) (S., W.).
- 2 Äthylimino dihydro 4.5 benzo 1.3 oxazin bezw. 2-Äthylamino 4.5 benzo 1.3 oxazin $C_{10}H_{19}ON_2 = C_0H_4$ $CH_3 \cdot O$ $CH_3 \cdot O$ $CH_3 O$

¹⁾ Zur Stellungsboseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

=C·NH·CH₈·CH:CH₈. Zur Konstitution vgl. Paal, Vanvolxem, B. 27, 2415, 2420. — B. Aus (nicht näher beschriebenem) N-Allyl-N'-[2-oxymethyl-phenyl]-thioharnstoff beim Kochen mit Quecksilberoxyd in Alkohol (Söderbaum, Widman, B. 22, 2937). ---Prismen (aus Alkohol). F: 77—78° (S., W.). Ziemlich schwer löslich in siedendem Wasser (S., W.). — $2C_{11}H_{12}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Blaßgelbe Nadeln. F: 169—171° (Zers.) (S., W.). Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol.

2-Phenylimino - dihydro - 4.5 - benzo - 1.3 - oxazin bezw. 2 - Anilino - 4.5 - benzo -1.8 - oxasin $C_{16}H_{19}ON_8 = C_0H_4$ $CH_8 \cdot O$ bezw. C_0H_4 $CH_2 \cdot O$ C_0H_4 CH_4 CH_4 $CH_$ $C^{\theta}H^{q} \stackrel{V}{\underset{CH^{3} \cdot O}{\longleftarrow}} C \cdot VH \cdot C^{\theta}H^{2}.$ phenyl]-harnstoff beim Erwärmen mit Salzsäure auf dem Wasserbad (SÖDERBAUM, WID-MAN, B. 22, 1670). Aus N-Phenyl-N'-[2-oxymethyl-phenyl]-thioharnstoff beim Kochen mit Quecksilberoxyd auf dem Wasserbad (S., W., B. 23, 2938). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 145—146° (S., W.). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat oder Chromessigsaure 3-Phenyl-2.4-dioxo-tetrahydrochinazolin (P., Went, B. 27, 44). Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol oder beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsaure und rotem Phosphor im Rohr auf 150° entstehen Anilin und o-Toluidin (P., Van.). Beim Kochen mit konz. Salzsaure tritt Zersetzung unter Abscheidung eines viscosen Öls ein (P., Van.). Bei kurzem Kochen mit Acetanhydrid erhalt man ein dickes Öl, das zwischen 230° und 280° unter Zer-Kochen mit Acetanhydrid erhält man ein dickes Ol, das zwischen 230° und 280° unter Zersetzung siedet und mit alkoh. Kalilauge 2-Phenylimino-dihydro-4.5-benzo-1.3-oxazin regeneriert (P., Van.). Liefert mit Acetylchlorid und Benzoylchlorid Additionsverbindungen (s. u.) (P., Van.). Bei 5-stdg. Kochen mit Anilin erhält man 3-Phenyl-2-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin und N.N'-Diphenyl-harnstoff (P., Van.). — C₁₄H₁₂ON₂ + HCl. Nadeln (aus Alkohol + Ather). F: 102° (P., Van.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — C₁₄H₁₂ON₂ + HCl + AuCl₂. Gelbe Nadeln. F: 170—172° (S., W., B. 22, 2935). — 2C₁₄H₁₂ON₂ + 2HCl + PtCl₄. Prismen. F: 199° (Zers.) (S., W., B. 22, 2934). Sehr schwer löslich. — Verbindung mit Acetylchlorid C₁₄H₁₂ON₂ + C₂H₂OCl. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 119° (P., Van.). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. Regeneriert beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge 2-Phenylimino-dihydro-4.5-benzo-1.3-oxazin. — Verbindung mit Benzoylalkoh. Kalilauge 2-Phenylimino-dihydro-4.5-benzo-1.3-oxazin. — Verbindung mit Benzoylchlorid $C_{14}H_{12}ON_2 + C_7H_5OCl$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 117° (P., Van.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, löslich in Ather, unlöslich in Wasser.

2-Thion-dihydro-4.5-benzo-1.3-oxasin bezw. 2-Mercapto-4.5-benzo-1.3-oxasin $C_8H_7ONS = C_2H_4 < CH_2 \cdot O \\ NH - CS$ bezw. $C_6H_4 \cdot O \\ N = C \cdot SH$ ("Thiocumazon"). B. Aus 2-Aminobenzylsikohol in wenig Alkohol bei mehrstündigem Kochen mit Schwefelkohlenstoff (PAAL, LAUDENHEIMER, B. 25, 2979; P., COMMERELL, B. 27, 1867). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 142° (Zers.) (P., Lau.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Essigester, Eisessig und Benzol, löslich in heißem Wasser und in verd. Natronlauge (P., LAU.); unlöslich in Mineralsäuren (P., Co.). — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol o-Toluidin (P., Co.). Beim Kochen mit Anilin erhält man 3-Phenyl-2-thion-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (P., Co.). KC₂H₄ONS. Zerfließliche Blättchen (P., Lau.), Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther.

2-Imino-dihydro-4.5-benzo-1.3-thiasin bezw. 2-Amino-4.5-benzo-1.3-thiasin $C_6H_6N_2S=C_2H_4$ $CH_2\cdot S$ C_6H_6 $CH_2\cdot S$ C_6H_6 $CH_6\cdot S$ $CH_6\cdot S$ CHLösung von 2-Nitro-benzylrhodanid mit Zinnchlorür und Salzsäure (D: 1,19) (Cassirer, B. 25, 3029; vgl. Gabriel, Posner, B. 28, 1032). Beim Erhitzen von salzsaurem 2-Aminobenzylchlorid mit Thioharnstoff auf 140—150° (Ga., P.). — Nadeln (aus Wasser), Blättchen (aus Chloroform). F: 137—138° (Ca.), 136—137° (Ga., P.). Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser; leicht löslich in Säuren (Ca.; Ga., P.). — Bei der Oxydation mit Bariumpermanganat in siedendem Wasser erhält man das Bariumsalz der Verbindung C₈H₆O₂N₂S (s. u.) (Ga., P.). Gibt beim Kochen mit Anilin 2-Phenylimino-dihydro-4.5-benzo-1.3-thiazin (S. 188) F.). Gibt beim Kochen mit Anlin 2-Phenylimino-dihydro-4.5-benzo-1.3-thiazin (S. 188) (Ga., P.). — Hydrochlorid. Nadeln. Schmilzt nach vorhergehender Bräunung bei 212° (Ca.). — 2C₈H₈N₈S+2HCl+PtCl₄. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 221—223° (Zers.) (Ga., P.), 215—217° (Ca.). — Pikrat C₈H₈N₈S+C₆H₈O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 236° (Zers.) (Ga., P.), 223° (Ca.). Schwer löslich (Ga., P.). Verbindung C₈H₆O₈N₈S, vielleicht 6-Oxo-2-imino-dihydro-4.5-benzo-1.3-thiazin-1-dioxyd C₄H₄ CO·SO₃
NH—C:NH. B. Das Bariumsalz entsteht aus der voran-

gehenden Verbindung bei der Oxydation mit Bariumpermanganat in siedendem Wasser (GABRIEL, PORNER, B. 28, 1034). — Die freie Verbindung konnte aus ihren Salzen nicht dargestellt werden. — Das Silbersalz liefert bei der Einw. von Salzsäure (D: 1,07) auf dem Wasserbad unter Entwicklung von schwefiger Säure salzsaures Chinazolon-(2). Bei 2-stdg. Erhitzen des Silbersalzes mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° erhält man das Hydrojodid des 2-[w-Methyl-ureido]-benzaldehyds (Bd. XIV, S. 26). — AgC₃H₅O₃N₂S. Mikrokrystallinischer Niederschlag. — Ba(C₃H₅O₃N₂S)₃ (bei 100°). Nadeln (aus Wasser).

stitution vgl. Paal, Vanvolxem, B. 27, 2415, 2420. — B. Beim Kochen von 2-Amino-benzylalkohol mit Methylsenföl in Benzol und Erwärmen des (nicht näher beschriebenen) N-Methylaktholi int Methylsenol in Belizot into Livenine in the Salzsaure (Söderbaum, Widman, B. 22, 2935).

— Nadeln (aus Methanol). F: 139° (S., W.). — Liefert bei der Oxydation mit sehr verdünnter Permanganat-Lösung bei 70° 3-Methyl-2.4-dioxo-tetrahydrochinazolin (S., B. 23, 2185).

— C₉H₁₀N₂S + HCl + AuCl₂. Gelbbraune Nadeln. F: 151—153° (S., W.). — 2C₉H₁₀N₂S + 2HCl + PtCl₄. Tafeln. F: 195° (Zers.) (S., W.).

2-Äthylimino-dihydro-4.5-benzo-1.3-thiazin bezw. 2-Äthylamino-4.5-benzo-

1.8 - thiasin $C_{10}H_{12}N_2S = C_6H_4$ $CH_2 \cdot S$ bezw. C_6H_4 $CH_2 \cdot S$ $CH_2 \cdot S$ benzylalkohol mit Äthylsenföl in Benzol und Erwärmen des (nicht näher beschriebenen) N-Athyl-N'-[2-oxymethyl-phenyl]-thioharnstoffs mit Salzsäure (Söderbaum, Widman, B. 23, 2936). — Nadeln (aus Alkohol). F: 103° (S., W.). — Bei der Oxydation mit Permanganat-Lösung in der Wärme entsteht 3-Athyl-2.4-dioxo-tetrahydrochinazolin (S., B. 23, 2186). — C₁₀H₁₂N₂S + HCl + AuCl₂. Braungelb; krystallinisch. F: 118° (S., W.). — 2C₁₀H₁₂N₂S + 2HCl + PtCl₄. Hellgelbes, krystallinisches Pulver. Schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 208º (S., W.).

1.3-thiasin $C_{11}H_{12}N_2S = C_6H_4$ $CH_2 \cdot S$ $CH_4 \cdot S$ $CH_4 \cdot S$ $NH - C \cdot N \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2$ $N = C \cdot NH \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_3$ $NH - C \cdot N \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_3$ $NH - C \cdot N \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_3$ $NH - C \cdot NH \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_3$ $NH - C \cdot NH \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_3$ $NH - C \cdot NH \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_3 \cdot CH \cdot$

2420. — B. Beim Behandeln von 2-Amino-benzylalkohol mit Allylsenföl in Benzol und Erwärmen des (nicht näher beschriebenen) N-Allyl-N'-[2-oxymethyl-phenyl]-thioharnstoffs mit Salzsäure auf dem Wasserbad (Söderbaum, Widman, B. 22, 1670). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 90-91° (S., W.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton und Benzol (S., W.).

2-Phenylimino - dihydro - 4.5 - benzo - 1.3 - thiasin bezw. 2-Anilino - 4.5 - benzo -

2-Phenylimino-dihydro-4.5-benso-1.8-thiasin bezw. 2-Anilino-4.5-benso-1.8-thiasin $C_{14}H_{12}N_2S = C_6H_4$ $CH_2 \cdot S$ bezw. C_6H_4 $CH_2 \cdot S$ bezw. C_6H_4 $N=C \cdot NH \cdot C_6H_5$ B. In geringer Menge beim Schmelzen von salzsaurem 2-Amino-bensylchlorid mit Phenylthio-harnstoff (Gabriel, Posner, B. 28, 1033). Beim Erwärmen von N-Phenyl-N'-[2-oxymethyl-phenyl]-thioharnstoff mit Salzsäure (Söderbaum, Widman, B. 22, 1671; vgl. Paal, Vanvollem, B. 27, 2415, 2420). Aus 2-Imino-dihydro-4.5-benzo-1.3-thiazin (Ga., P.) oder 2-Thion-dihydro-4.5-benzo-1.3-thiazin (Paal, Conmerbil, B. 27, 2432; vgl. Pa., Van., B. 27, 2419) beim Kochen mit Anilin. — Nadeln (aus Aceton). F: 197° (Pa., Co.; S., W.), 197—197,5° (Ga., Po.). Unlöslich in siedender Kalilauge (S., W.). — Bei der Reduktion mit Natrium + Alkohol erhält man Anilin und o-Toluidin (Paal, Vanvollem, B. 27, 2426). Gibt mit Benzoylchlorid eine Additionsverbindung [Nadeln (aus Alkohol); F: 140°] (Paal, Van.). — $C_{14}H_{12}N_2S+HCl+AuCl_3$. Gelbe Nadeln. F: 197° (Zers.) (S., W.), 196—197° (Ga., Po.). $-2C_{14}H_{12}N_2S+2HCl+PtCl_4$. Orangegelbe Tafeln. F: 219° (Zers.) (S., W.), 221° (Ga., Po.). $-2C_{14}H_{12}N_2S+2HCl+PtCl_4$. Orangegelbe Tafeln. F: 219° (Zers.) (S., W.), 221° (Ga., Po.). $-2C_{14}H_{12}N_2S+2HCl+PtCl_4$. Orangegelbe Tafeln. F: 219° (Zers.) (S., W.), 221° (Ga., Po.). $-2C_{14}H_{12}N_2S+2HCl+PtCl_4$. Orangegelbe Tafeln. F: 219° (Zers.) (S., W.), 25° (Ga., Po.). $-2C_{14}H_{12}N_2S+2HCl+PtCl_4$. Orangegelbe Tafeln. F: 219° (Zers.) (S., W.), 221° (Ga., Po.).

2-p-Tolylimino-dihydro-4.5-benso-1.3-thiasin bezw. 2-p-Toluidino-4.5-benso-1.3 - thiasin $C_{15}H_{14}N_{2}S = C_{6}H_{4}$ $CH_{2} \cdot S$ bezw. $C_{6}H_{4} \cdot CH_{2} \cdot S$

Chloroform, Essigester und Benzol, schwerer in Alkohol. 2-Thion-dihydro-4.5-benso-1.3-thiasin bezw. 2-Mercapto-4.5-benso-1.3-thiasin $C_8H_7NS_2 = C_8H_4$ $CH_2 \cdot S$ $C_8H_4 \cdot NH_2 \cdot S$ bezw. $C_6H_4 \cdot NH_3 \cdot S$ B. Aus 2-Amino-benzylalkohol und Schwefelkohlenstoff beim Kochen in alkoh. Kalilauge (PAAL, COMMERELL, B. 27, 2430). —

Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 166°. Destilliert nicht unzersetzt. Löslich in Eisessig und Essigester, mäßig löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser und Ligroin sowie in Alkalicarbonat-Lösungen und Mineralsäuren. — Gibt bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol o-Toluidin. Beim Kochen mit Methyljodid in alkoh. Kalilauge erhält man das nachfolgende Methylderivat. Gibt beim Kochen mit Anilin 3-Phenyl-2-thion-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (Bd. XXIV, S. 122) und 2-Phenylimino-dihydro-4.5-benzo-1.3-thiazin. — NaC₂H₆NS₂. Nadeln (aus Alkohol + Äther + Ligroin). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — KC₂H₆NS₂. Blätter oder Tafeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

3-Methyl-2-thion-dihydro-4.5-benzo-1.3-thiazin oder 2-Methylmercapto-4.5-benzo-1.3-thiazin $C_2H_4NS_2=C_6H_4$ CH_2 CH_3 CH_4 CH_4 CH_4 CH_4 CH_4 CH_4 CH_5 CH_5 C

- 2. 6-Oxo-dihydro-4.5-benzo-1.3-oxazin, Anthranilsāure-formalid C₈H₇O₂N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. VILLIGER, B. 42, 3534. B. Bei der Einw. von 1 Mol Formaldehyd auf 1 Mol Anthranilsāure in wāßriger oder ātherischer Suspension (BASF, D. R. P. 155628, 158090, 158346; C. 1904 II, 1444; 1905 I, 416, 704; Frdl. 7, 257; 8, 397, 396; vgl a. Leon-hardt & Co., D. R. P. 117924; C. 1901 I, 486; Frdl. 6, 527; BASF, D. R. P. 132621; C. 1902 II, 315; Frdl. 6, 534). Gelbliche Krystalle. Schmilzt unscharf bei 145—150° (BASF, D. R. P. 155628, 158090). Leicht löslich in Aceton, schwer in siedendem Benzol und kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser sowie in verd. Alkalilaugen und kalten verdünnten Säuren (BASF, D. R. P. 155628, 158090). Bei der Einw. von Natriumsulfit bezw. Natriumdisulfit entsteht das neutrale bezw. saure Natriumsalz der ω-Sulfo-methylanthranilsäure (Bd. XIV, S. 332) (BASF, D. R. P. 155628). Gibt bei der Einw. von Blausäure oder Cyaniden in wäßriger oder alkoholischer Lösung N-Cyanmethyl-anthranilsäure (Bd. XIV, S. 349) (BASF, D. R. P. 158346).
- 3 Methoxymethyl 3'. 4' diehlor 6 oxo dihydro [benzo-1'.2': 4.5-(1.3-oxanin)] h, [5.6-Dichlor-anthranilsäure] diformalid-methyläther $C_{10}H_{2}O_{3}NCl_{2}$, s. nebenstehende Formel. Vielleicht Clakommt dem unter den Umwandlungsprodukten der 5.6-Dichloranthranilsäure (Bd. XIV, S. 368) aufgeführten [5.6-Dichlor-anthranilsäure]-diformalid-methyläther diese Konstitution zu.

CH₂·O·CH₃

8 - Äthoxymethyl - 3'. 4' - dichlor - 6 - oxo - dihydro - [benzo-1'.2':4.5 - (1.3 - oxasin)] 1), [5.6-Dichlor-anthranilsäure]-diformalid-āthylāther $C_{11}H_{11}O_{5}NCl_{5}$, s. nebenstehende Formel. Vielleicht kommt dem unter den Umwandlungsprodukten der 5.6-Dichlor-anthranilsäure (Bd. XIV, S. 368) aufgeführten [5.6-Dichlor-anthranilsäure]-diformalid-āthylāther diese Konstitution zu.

3 - Cyanmethyl - 3'.4' - dichlor-6 - oxo - dihydro - [benzo - 1'.2' : 4.5-

 $\begin{array}{c} C_1 \\ C_2 \\ C_3 \\ C_4 \\ C_{10} \\$

(1.3-oxasin)] ¹) C₁₀H₂O₂N₂Cl₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus [5.6-Dichlor-anthranilsäure]-diformalid-āthylāther (Bd. XIV, S. 368) bei Einw. von konz. Kaliumcyanid-Lösung bei Zimmertemperatur (VILLIGER, B. 42, 3545; BASF, D. R. P. 216749; C. 1910 I, 310; Frdl. 10, 341).— Nadeln (aus Alkohol). F: 170—173° (V.). Unlöslich in kalter Soda-Lösung (V.).— Zerfällt beim Kochen mit Natronlauge in Ammoniak, Formaldehyd und 3.4-Dichlor-phenylglycin-carbonsäure-(2) (Bd. XIV, S. 369) (V.; BASF). Bei der Einw. von Kaliumcyanid-Lösung entsteht 5.6-Dichlor-2-[bis-(cyanmethyl)-amino]-benzoesäure (Bd. XIV, S. 369) (V.; BASF).

S. 369) (V.; BASF).

3'.6'-Dichlor-6-oxo-dihydro-[benzo-1'.2':4.5-(1.8-oxasin)] \], [Cl. 3'.6'-Dichlor-anthranilsāure]-formalid C₈H₅O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt (VILLIGER, B. 42, 3540). — B. Aus 3.6-Dichlor-anthranilsāure und 30°/siger wäßriger Formaldehyd-Lösung beim Kochen in Methanol (V., B. 42, 3540). Cl. — Nadeln (aus Methanol). F: 159—161°. Schwer löslich in Methanol, Benzol und Eisessig, fast unlöslich in Wasser; unlöslich in kalten Alkalicarbonat-Lösungen. — Wird durch heiße Soda-Lösung oder Natronlauge in die Komponenten zerlegt. Gibt bei der Einw. von kalter konzentrierter Kaliumoyanid-Lösung 3.6 - Dichlor - 2 - [cyanmethyl - amino] - benzoessure

(Bd. XIV, S. 368) (V.).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- 8-Methoxymethyl-4'.5'-dichlor-6-oxo-dihydro-[benzo-1'.2': 4.5-(1.8-oxasin)] \(^1\), [4.5-Dichlor-anthranilsäure]-diformalid-methyläther $C_{10}H_{9}O_{3}NCl_{5}$, s. nebenstehende Formel. Vielleicht Chkommt dem unter den Umwandlungsprodukten der 4.5-Dichlor-anthranilsäure (Bd. XIV, S. 368) aufgeführten [4.5-Dichlor-anthranilsäure]-diformalid-methyläther diese Konstitution zu.
 - CI-COOO CI-CH₈ CH₈·O·CH₈
- 3 Äthoxymethyl-4'.5'-dichlor-6-oxo-dihydro-[benzo-1'.2': 4.5-(1.3-oxazin)] 1), [4.5-Dichlor-anthranilsäure]-diformalidāthylāther $\mathrm{C_{11}H_{11}O_3NCl_3}$, s. nebenstehende Formel. Vielleicht kommt dem unter den Umwandlungsprodukten der 4.5-Dichlor-anthranilsäure (Bd. XIV, S. 368) sufgeführten 4.5-Dichlor-anthranilsäure-diformalid-āthylāther diese Konstitution zu.
- CI. CO O OHA
- 8'.4'.5'.6'-Tetrachlor-6-oxo-dihydro-[benzo-1'.2':4.5-(1.8-oxasin)] ¹), Tetrachlor-anthranilsāure-formalid $C_0H_0O_1NCl_4=C_0Cl_4$ $CO-O_1$. B. Aus 3.4.5.6-Tetrachlor-anthranilsāure bei der Einw. $30^0/o$ iger wäßriger Formaldehyd-Lösung in heißem Alkohol oder Wasser (VILLIGER, BLANGEY, B. 42, 3551; BASF, D. R. P. 220839; C. 1910 I, 1564; Frdl. 10, 337). Blättchen (aus Aceton). F: 216° (V., BL.; BASF). Unlöslich in kalter Soda-Lösung (V., BL.; BASF). Spaltet sich beim Behandeln mit heißer Soda-Lösung in die Komponenten (V., BL.). Gibt beim Behandeln mit kalter konzentrierter Kaliumcyanid-Lösung 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[cyanmethyl-amino]-benzoesäure (Bd. XIV, S. 369) (V., BL.; BASF).
- 3. 2-Oxo-dihydro-[benzo-1.4-oxazin], 2-Oxo-phenmorpho-lin, Phenmorpholon-(2) C₂H₂O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Oxy-anilinoessigsäure (Bd. XIII, S. 379) beim Erhitzen auf 100—1056 (VATER, J. pr. [2] 29, 290). Würfel (aus Alkohol). Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser und Äther. Beim Kochen mit Wasser wird 2-Oxy-anilinoessigsäure regeneriert.
- O-Alkylderivate der Isoform des Phenmorpholons-(8) C_8H_4 $O \cdot CH_2$ s. S. 109, 110.

 $\begin{array}{lll} & \textbf{Phenmorpholon - (3) - isobutylimid bezw. 8 - Isobutylamino - [benso - 1.4 - oxesin]} \\ & \textbf{C}_{13}\textbf{H}_{16}\textbf{ON}_{8} & = \textbf{C}_{8}\textbf{H}_{4} \\ & \textbf{O} - \overset{.}{\textbf{C}}\textbf{H}_{2} \\ & \textbf{O} - \overset{.}{\textbf{C}}\textbf{H}_{2} \\ \end{array} \begin{array}{ll} & \textbf{bezw. } \\ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \\ & \textbf{O} \cdot \overset{.}{\textbf{C}}\textbf{H}_{3} \\ & \textbf{O} \cdot \overset{.}{\textbf{C}}\textbf{H}_{4} \\ \end{array} \begin{array}{ll} & \textbf{bezw. } \\ \textbf{D} \cdot \overset{.}{\textbf{C}}\textbf{H}_{4} \\ \textbf{D} \cdot \overset{.}{\textbf{C}}\textbf{H}_{4} \\ \textbf{O} \cdot \overset{.}{\textbf{C}}\textbf{H}_{4} \\ \end{array} \begin{array}{ll} & \textbf{bezw. } \\ \textbf{D} \cdot \overset{.}{\textbf{C}}\textbf{H}_{4} \\ \textbf{D} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \\ \textbf{D} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \\ \textbf{D} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \\ \textbf{D} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \\ \textbf{D} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \\ \textbf{D} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \\ \textbf{D} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \\ \textbf{D} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \\ \textbf{D} \cdot \overset{.}{\textbf{D}} \\ \textbf{D} \cdot \overset{$

¹⁾ Zur Stellungebeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

weitere desmotrope Form. B. Aus 3-Äthoxy-[benzo-1.4-oxazin] (S. 109) bei der Einw. von Isobutylamin (Wheeler, Barnes, Am. 20, 567). — Dickes Öl. — $C_{13}H_{16}ON_3 + HCl$. Krystalle (aus Wasser oder Chloroform). F: 220—223°.

Phenmorpholon-(3)-allylimid bezw. 3-Allylamino-[benso-1.4-oxasin] $C_{11}H_{12}ON_3 = C_2H_2$ $O-CH_3$ bezw. C_3H_2 $O-CH_3$ bezw. C_3H_3 $O-CH_3$ bezw. weitere desmotrope Form. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Wheeler, Barnes, Am. 20, 567). — Priamen (aus Ligroin + Benzol). F: 63°. — $C_{11}H_{12}ON_3 + HCl$. Nadeln (aus Benzol + wenig Alkohol). F: 190°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Phenmorpholon - (3) - anil bezw. 3 - Anilino - [benzo - 1.4 - oxasin] $C_{14}H_{19}ON_{3} = C_{14}H_{19}ON_{14} + C_{14}H_{19}ON_{14} + C_{14}H_{19}ON_{14} + C_{14}H_{19}ON_{14} + C_{14}H_{14}ON_{14} + C_{14}H_{14}ON_{$

Phenmorpholon-(3)-[3-chlor-anil] bezw. 8-[3-Chlor-anilino]-[benzo-1.4-oxasin] $C_{14}H_{11}ON_2Cl = C_0H_2 O CH_2$ bezw. C_0H_4Cl bezw. C_0H_4Cl bezw. weitere desmotrope Form. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Wheeler, Barnes, Am. 20, 566). — Tafeln (aus Benzol). F: 112—114°. — $C_{14}H_{11}ON_2Cl + HCl$. Krystalle (aus Alkohol). F: 205—207° (Zers.).

Phenmorpholon-(3)- β -naphthylimid bezw. 8- β -Naphthylamino-[benso-1.4-oxasin] C₁₈H₁₄ON₂ = C₆H₆ O CH₂ bezw. C₆H₆ O CH₃ bezw. weitere desmotrope Form. B. Aus 3-Isopropyloxy-[benzo-1.4-oxazin] (8. 109) bei der Einw. von β -Naphthylamin in Alkohol auf dem Wasserbad (Wheeler, Barnes, Am. 20, 567). — Blättchen (aus Benzol). F: 154—155°.

- 4-Methyl-phenmorpholon-(3) $C_0H_0O_2N=C_0H_0O_2N=C_0H_0$. B. Aus dem Natriumsalz des Phenmorpholons-(3) beim Erhitzen mit Methyljodid in Benzol auf 135° oder besser aus freiem Phenmorpholon-(3) und Methyljodid beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung im Rohr auf 135° (Wheeler, Barnes, Am. 20, 560). Prismen (aus Alkohol). F: 58—59°; Kp₁₄: 156° (Wh., B.). Unlöslich in verd. Säuren und Alkalilaugen (Wh., B.). Bei der elektrolytischen Reduktion in $60^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure erhält man 2-[Acetylmethylamino]-phenol, 2-Methyläthylamino-phenol und 4-Methyl-phenmorpholin (S. 34) (Lees, Shedden, Soc. 83, 756). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 150—160° entsteht 2-Methylamino-phenol (Wh., B.).
- 4-Äthyl-phenmorpholon-(8) $C_{10}H_{11}O_2N = C_6H_6$ $N(C_2H_5)\cdot CO$ B. Analog der vorangehenden Verbindung (Wheeler, Barnes, Am. 20, 562). Heligelbes Öl. Kp₁₅: 1576 bis 159°.
- bis 159°.

 4-Acetyl-phenmorpholon-(8) $C_{10}H_{\bullet}O_{3}N = C_{6}H_{\bullet} \stackrel{N(CO \cdot CH_{2}) \cdot CO}{O CH_{2}}$. B. Aus dem Silbersalz des Phenmorpholons-(3) bei der Einw. von Acetylchlorid in Äther (Wheeler, Barnes, Am. 20, 565). Krystalle (aus Wasser). F: 77°.
- 4-Bensoyl-phenmorpholon-(3) $C_{18}H_{11}O_3N = C_2H_6 \begin{picture}(0.5,0) \put(0.5,0) \put(0.5,$
- x Chlor phenmorpholon (3) $C_2H_4O_2NCl = C_4H_2Cl O_1D_2$ bezw. desmotrope Formen. B. Bei längerem Erwärmen von 2-Nitro-phenoxyessigsäure mit Zinnchlorür und Salzsäure auf dem Wasserbad (Thate, J. pr. [2] 29, 183). Beim Erwärmen von 2-Nitro-phenoxyessigsäure-äthylester mit Zinn und Salzsäure (Duparc, B. 20, 1944). Bei 2-tägigem Kochen von Phenmorpholon-(3) mit verd. Salzsäure (Th., J. pr. [2] 25, 266). Nadeln (aus Alkohol). F: 195 6 (Du.), 197 6 (Th., J. pr. [2] 25, 266). Sublimiert unzersetzt bei 130 6 (Th., J. pr. [2] 29, 184). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in heißem Wasser, Äther

und Benzol; löslich in Säuren und Alkalilaugen (Th., J. pr. [2] 39, 184; Du.). — Beim Erwärmen mit Kalilauge auf dem Wasserbad erhält man das Kaliumsalz der x-Chlor-2-aminophenoxyessigsäure (Bd. XIII, S. 385) (Th., J. pr. [2] 39, 184).

S-Oxe-dihydro-[benzo-1.4-thiasin], 1-Thio-phenmorpholon-(3) bezw. 3-Oxy-NH-CO
[benzo-1.4-thiasin] C₈H₇ONS = C₆H₄ NH-CO
S—CH₈ bezw. C₆H₄ S·CH₈ bezw. weitere
desmotrope Form. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Phenol bestimmt (Unger, B. 30, 608). — B. Bei der Reduktion von [2-Nitro-phenylthio]-essigsäure mit Zinn und Salzsäure (Friedlaender, Chwala, M. 28, 271). Aus 2-Amino-thiophenol beim Erwärmen mit Chloresigsäure (A. W. Hofmann, B. 13, 1234; Ung., B. 30, 607; vgl. a. Langler, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 10), beim Aufbewahren mit Chloresigseter (Ung., Graff, B. 30, 2393) oder besser durch Einw. von Bromessigsäure in Alkohol, zuletzt auf dem Wasserbad (Ung., B. 30, 608). Man reduziert 2.2'-Diamino-diphenyldisulfid mit Zinkstaub und Salzsäure, versetzt mit Natronlauge bis zur völligen Lösung des ausfallen den Zinkoxyds, erhitzt mit chloressigsaurem Alkali und fällt mit Salzsäure (Friedl., A. 351, 413). — Nadeln (aus Alkohol, Benzol oder Chloroform). F: 176° (Ho.), 175—177° (Friedl., Chw.), 179° (Ung.). Sehr leicht löslich in Eisessig, leicht in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser (Ung.; Langl.). Leicht löslich in Alkalilaugen und siedender konzentrierter Salzsäure, löslich in konz. Schwefelsäure, unlöslich in Ammoniak, Soda-Lösung und verd. Salzsäure (Ho.; Friedl., Chw.). — Gibt bei der Oxydation mit kalter Chromessigsäure eine bei 140—150° schmelzende Verbindung [Phenylhydrazon: gelbe Nadeln; F: 137°], die sich in Schwefelsäure mit violetter Farbe bet (Ung., Gr.). Liefert beim Erhitzen mit Kupferpulver und Zinkstaub im Wasserstoffstrom etwas Indol (Ung., Gr.), beim Erhitzen mit Kupferpulver und Zinkstaub im Wasserstoffstrom etwas Indol (Ung., Gr.), beim Erhitzen mit Kupferpulver allein bis auf 250° etwas Oxindol (Langl.). Beim Kochen mit konz. Natronlauge unter Ersatz des verdampfenden Wassers entsteht [2-Amino-phenylmercapto]-essigsäure (Friedl., A. 351, 413; vgl. Ung., Gr., B. 30, 2393). Diese bildet sich auch beim

4-Benzoyl-1-thio-phenmorpholon-(3) $C_{15}H_{11}O_{2}NS = C_{6}H_{4} < \begin{array}{c} N(CO \cdot C_{6}H_{5}) \cdot CO \\ S & CH_{2} \end{array}$. B. Aus der vorangehenden Verbindung bei Einw. von Benzoylchlorid und Natronlauge (LANGLET, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 12). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 176—177°.

6-Chlor-1-thio-phenmorpholon-(3) C₈H₆ONClS, s. nebenstehende Cl. NH CO Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Man behandelt 6-Amino-1-thio-phenmorpholon-(3) mit Natriumnitrit und Salzsäure und zersetzt die entstandene Diszonium-Lösung durch Eintragen in kalte salzsaure Kupferchlorür-Lösung (FRIEDLAENDER, CHWALA, M. 28, 278). — Nadeln (aus Alkohol). F: 205°. Sehr schwer löslich in heißem Wasser. — Beim Behandeln mit starker Natronlauge erhält man das Natriumsalz der nicht näher beschriebenen S-[4-Chlor-2-amino-phenyi]-thioglykolsäure.

5. $3-0xo-6-methyl-\alpha.\beta-benzisoxazolin$, $6-Methyl-\alpha.\beta-benzisoxazolon$ $C_0H_7O_4N$, Formel I.

6 - Methyl - α,β - benzisothiazolon1 - dioxyd, 6 - Methyl - saccharin
I. CH3. ONH
II. CH3. NH
C₃H₇O₃NS, Formel II. B. Beim Erhitzen
on 2-Sulfamid-p-toluylsäure auf 185—190° (BASF, D. R. P. 48583; Frdl. 2, 544; vgl. Weber, B. 25, 1739). Aus 4-Methyl-benzonitril-sulfamid-(2) beim Kochen mit verd. Natronlauge und anschließenden Ansäuern (BASF, D. R. P. 48583). — Intensiv süßschmeckende Nadeln mit 0,5 H₂O (aus Wasser). F: 249—250° (RANDALL, Am. 13, 270), 246° (BASF; We.). Sublimierbar (We.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Äther und Eisessig, sehr schwer in kaltem Wasser (BASF; We.). 100 cm³ Wasser lösen bei 15,5° 0,15 Tle. (Ra., Am. 13, 269). — Gibt bei der Einw. einer alkal. Kaliumhypochlorit-Lösung bei 80° 4-Amino-toluol-sulfonsäure-(3) (We.). Beim Kochen mit verd. Salzsäure (Ra., Am. 13, 258) oder bei wiederholtem Eindampfen mit verd. Salzsäure auf dem Wasserbad (We.) entsteht das saure Ammoniumsalz der 4-Methyl-benzoesäure-sulfonsäure-(2). Beim Kochen mit Wasser erhält man 4-Methyl-benzoesäure-sulfamid-(2) (We.). — AgC₂H₆O₂NS + 1,5 H₂O. Krystalle (Ra., Am. 13, 271). — Ba(C₂H₆O₃NS)₂ + 5 H₂O. Löslich in Wasser (Ra., Am. 13, 271).

2.6-Dimethyl-saccharin C₂H₂O₂NS, s. nebenstehende Formel.

B. Aus dem Silbersalz der vorangehenden Verbindung bei Einw.

CH₂

CH₂

OO

N·CH₃

Von Methyljodid (Weber, B. 25, 1738). — F: 153°.

- S-Äthyl-6-methyl-saccharin C₁₀H₁₁O₄NS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Methyl-saccharin bei der Einw. von Äthyljodid bei 120—130° (Weber, B. 25, 1738). Krystalle (aus Alkohol).

 F: 106°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Wasser und Äther.
- 6. 2-Oxo-4-methyl-benzoxazolin, 4-Methyl-benzoxazolon bezw. 2-Oxy-4-methyl-benzoxazol C₄H₂O₂N, Formel I bezw. II. B. Man verfüttert Essigsäure-

o-toluidid an Hunde, dunstet den erhaltenen Harn ein, extrahiert mit Alkohol und kocht das Alkohollösliche mit Salzsäure (Jaffé, Hilbert, H. 12, 311). — Nadeln. F: 158—159°. Sublimierbar. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Wasser; leicht löslich in verd. Alkalilaugen. — Gibt beim Erhitzen mit Ammoniak auf 130—140° 2-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol (Bd. XIII, S. 589).

- 6-Nitro-4-methyl-benzoxazolen C₈H₆O₄N₂, Formel III. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei 7-Nitro-5-methyl-[benzo-1.2.4-oxdiazin] (Syst. No. 4491).
- 4 Methyl bensthiasolon imid bezw.
 2 Amino 4 methyl bensthiasol C₆H₈N₂S,
 Formel IV bezw. V. B. Aus jodwasserstoffsaurem
 o-Tolyl-thiuret

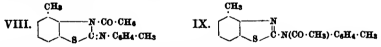
 HN C:NH

 C:NH

 CH₃ · C₆H₄ · N:C—S—S
 (Syst.

No. 4445) beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 170° (FROMM, SCHNEIDER, A. 348, 172). — Nadeln (aus Wasser). F: 126,5°. — Oxydiert sich im feuchten Zustand an der Luft.

4-Methyl-bensthiasolono-tolylimid bezw. 2-o-ToluvI. NH VII. N
idino - 4-methyl-bensthiasol
C_{1k}H_{1k}N₂S, Formel VI bezw. VII.
Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (Hugershoff, B. 36, 3130). —
B. Man behandelt N.N'-Di-o-tolyl-thioharnstoff mit Brom in Chloroform, trägt das entstandene Bromierungsprodukt in schweflige Säure ein und versetzt mit Natronlauge (Hu., B. 36, 3129). — Prismen (aus Alkohol). F: 138—137°. Löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser sowie in Natronlauge. — Hydrochlorid. Nadeln. F: 245—248°. Unlöslich in kaltem Wasser.



Acetylderivat $C_{17}H_{16}ON_2S$, Formel VIII oder IX. B. Aus der Verbindung $C_{17}H_{16}ON_2Br_4S$ (Bd. XII, S. 811) beim Behandeln mit schwefliger Säure (Hugershoff, B. 36, 3130). Bei der Einw. von Acetanhydrid auf 4-Methyl-benzthiazolon-o-tolylimid (Hug.). — Krystallkrusten. F: 77°.

- 7. 2 Oxo 5 methyl benzoxazolin, 5 Methyl benzoxazolon
 bezw. 2 Oxy 5 methyl-benzoxazol
 C₅H₇O₄N, Formel X bezw. XI. B. Beim Erhitzen von [6-Oxy-3-methyl-phenyl]-urethan über den Schmelzpunkt (Urson, Am. 32, 17). Entsteht auch bei der Einw. von Phosgen auf 3-Amino-4-oxy-1-methyl-benzol (Höchster Farbw., D. R. P. 184689; C. 1907 II, 764; Frdl. 8, 614). Nadeln (aus Wasser). F: 128° (U.). Lödlich in Alkohol, Äther und Chloroform (U.). Liefert beim Nitrieren und nachfolgenden Verseifen mit Calciumhydroxyd oder Soda-Lösung 6-Nitro-3-amino-4-oxy-1-methyl-benzol (H. F.).
- 5-Methyl-benzoxazolon-anil bezw. 2-AnilinoNII.

 CH3.

 CH3.

 NH
 CH3.

 NH
 CH3.

 NH
 CH3.

 NH
 CH4.

 CH3.

 NH
 CH3.

 NH
 CH3.

 NH
 CH4.

 NH
 CH4.

 NH
 CH4.

 NH
 CH5.

 NH
 CH

Acetylderivat $C_{18}H_{14}O_2N_8 = CH_3 \cdot C_6H_8 \underbrace{N(CO \cdot CH_2)}_O C: N \cdot C_2H_3$ oder $CH_3 \cdot C_3H_3 < O \cdot N(CO \cdot CH_2) \cdot C_6H_8$. B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Kochen mit überschüssigem Acetanhydrid (JACOBSON, SCHENKE, B. 22, 3237). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 86—87°.

5-Methyl-benzoxasolthion bezw. I. CH₃. NH
2-Mercapto - 5-methyl-benzoxasol I. CH₃. NH
C₂H₂ONS, Formel I bezw. II. B. Neben
5-Methyl-benzoxazolon-anil aus Benzolazo-p-kresol (Bd. XVI, S. 136) beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 190—210° (JACOBSON, SCHENKE, B. 22, 3235). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 216—217°. Leicht löslich in kaltem Alkohol, heißem Eisessig und heißem Benzol. — Beim Erhitzen mit Anilin in Alkohol auf 180° entsteht 5-Methyl-benzoxazolon-anil.

8. 2 - Oxo-6-methyl-benzoxazolin, 6 - Methyl - benzoxazolon
bezw. 2-Oxy-6-methyl-benzoxazol C₂H₇O₂N, Formel III bezw. IV.

6-Methyl-bensthiasolon-p-tolylimid bezw. 2-p-Toluidino-6-methyl-bensthiasol $C_{18}H_{14}N_{18}S$, Formel V bezw. VI. B. Aus N.N'-Di-p-tolyl-thioharnstoff bei Einw. von Brom in

V. CH2. NH CcH4.CH2 VI. CH2. NH.CcH4.CH2

Chloroform und Behandeln des entstandenen Bromierungsprodukts mit Disulfit (Hugere-Hoff, B. 36, 3131). — Krystalle (aus Alkohol). F: 162°. Löslich in Äther, Chloroform, Eisessig und Schwefelkohlenstoff, schwerer löslich in Ligroin.

Acetylderivat $C_{17}H_{12}ON_2S = CH_2 \cdot C_2H_2 \underbrace{N(CO \cdot CH_2)}_{S} \cdot C: N \cdot C_2H_4 \cdot CH_2$ oder $CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot S = C \cdot N(CO \cdot CH_2) \cdot C_2H_4 \cdot CH_3$. B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Erwärmen mit Acetanhydrid (Hugershoff, B. 36, 3131). — Stäbehen (aus Alkohol). F: 158°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwer in kaltem Alkohol, Äther und Ligroin, unlöslich in Wasser sowie in verd. Säuren und in Natronlauge.

3. Oxo-Verbindungen C.H.O.N.

1. 5-Oxo-3-phenyl-isoxazolidin, 3-Phenyl-isoxazolidon-(5) $C_9H_9O_9N=H_9C-CH\cdot C_9H_8$ $OC\cdot O\cdot NH$

hydroxylamino]-\$\beta\$-phenyl-propions\u00e4ure (Bd. XVI, S. 682) beim Erhitzen \u00fcber den Schmelzpunkt oder beim Erw\u00e4rmen in Benzol (Posner, B. 39, 3524). — Hellgelbes Krystallpulver (aus verd. Methanol). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 129°. Sehr leicht l\u00f6slich in Alkohol, schwer in Benzol und Wasser; leicht l\u00f6slich in Alkalilaugen und Soda-L\u00f6sung, unl\u00f6slich in verd. S\u00e4uren. — Beim Kochen mit S\u00e4uren oder Alkalilaugen bildet sich Z\u00e4mts\u00e4ure\u00e4ure Bei der Einw. von Dimethylsulfat in kalter Natronlauge entsteht 2-Methoxy-3-phenyl-isoxazolidon-(5). Beim Behandeln mit Acetanhydrid erh\u00e4lt man eine Verbindung C22H1804 (s. u.) und eine bei 148—149° schmelzende Verbindung.

Verbindung C₂₃H₁₈O₄. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch in Alkohol bestimmt (Posner, B. 39, 3529).—B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (Po.).—Hellgelbes Pulver oder Spieße (aus Alkohol). F: 138—139°.

2-Methoxy-3-phenyl-isoxasolidon-(5) $C_{10}H_{11}O_{5}N = \frac{H_{5}C - CH \cdot C_{6}H_{5}}{OC \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_{5}}$. B. Beim Be-

handeln von β -[O-Methyl-hydroxylamino]- β -phenyl-propionsäure (Bd. XV, S. 55) mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure unter Kühlung und Erwärmen der entstandenen N-Nitrosoverbindung mit Benzol (Posner, B. 39, 3526). Bei der Einw. von Dimethylsulfat auf 2-Oxy-3-phenyl-isoxazolidon-(5) in kalter verdünnter Natronlauge (P.). — Prismen (aus Benzol). F: 128°. Ziemlich schwer löslich in Methanol, Äther und Benzol in der Kälte, leicht in der Wärme, unlöslich in kaltem Wasser; unlöslich in Alkalilaugen, Soda-Lösung und Ammoniak. — Liefert beim Kochen mit Salzsäure Zimtsäure und Hydroxylamin.

— Liefert beim Kochen mit Salzsäure zimtsaure und nydroxysmin.

2 - Äthoxy - 3 - phenyl - isoxasolidon - (5) $C_{11}H_{12}O_{2}N = H_{1}C - CH \cdot C_{2}H_{3}$ β -[O-Äthyl-hydroxylamino]- β -phenyl-propionsäure (Bd. XV, S. 55) über die N-Nitrosoverbindung analog der vorangehenden Verbindung (Posner, B. 39, 3527). — Schuppen (aus Benzol). F: 109°. Unlöslich in Alkalilaugen und Soda-Lösung.

- 2. 2-0xo-5-phenyl-oxazolidin, 5-Phenyl-oxazolidon-(2) $C_6H_6O_2N=H_2C-NH$ $C_6H_6\cdot HC\cdot O\cdot CO$
- 3. 3-Oxo-2-methyl-phenmorpholin, 2-Methyl-phen-morpholon-(3) C₂H₂O₄N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Aus α-[2-Nitro-phenoxy]-propionsäure beim Kochen mit Cisenpulver und Eisessig (Bischoff, B. 33, 930) oder aus ihrem Äthylester bei der Reduktion mit Zinkstaub und wäßtig-alkoholischer Salzsäure (Bi., B. 33, 1593). Nadeln (aus 40% igem Alkohol). F: 143—144%. Ziemlich schwer löslich in Benzol und Ligroin, leicht in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln. Unlöslich in Alkalilaugen, löslich in konz. Säuren.
- 2-Methyl-1-thio-phenmorpholon-(3) $C_9H_9ONS = C_9H_4$ $S = CH \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus α -Brom-propionsäure und 2-Amino-thiophenol beim Erhitzen bis auf 150° (UNGER, GRAFF, B. 30, 2395). Aus α -Brom-propionsäure-äthylester und 2-Amino-

150° (UNGER, GRAFF, B. 30, 2395). Aus α-Brom-propionsäure-äthylester und 2-Aminothiophenol beim Kochen mit Eisessig in Gegenwart von etwas Salzsäure (LANGLET, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 14). — Nadeln (aus Ligroin, Alkohol oder Eisessig). F: 128° (U., G.), 130° (L.). Sehr leicht löslich in warmem Alkohol, Ather und Eisessig, schwer in Wasser (L.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure gibt mit Oxydationsmitteln eine rote, mit festem Kaliumnitrat eine blaugrüne Färbung (L.).

- 4. 2-Oxo-3-methyl-phenmorpholin, 3-Methyl-phen-morpholon-(2) C₂H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus α-Brompropions&ure-āthylester und 2-Amino-phenol beim Erhitzen mit Natriumsulfit auf 115—120° (Bischoff, B. 30, 2927). Krystalle (aus Äther). Rhombisch (Doss bei Br.). F: 109—111° (Bi.). Kp₁₃: 122—135° (Bi.). Leicht löslich in heißem Wasser, kaltem Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, Aceton und heißem Eisessig, schwer in Ligroin; leicht löslich in heißen Mineralsäuren und Alkalilaugen.
- 5. 3-Oxo-5.7-dimethyl- $\alpha.\beta$ -benzisoxazolin, 5.7-Dimethyl- $\alpha.\beta$ -benzisoxazolon $C_aH_aO_aN$, Formel I.

5.7-Dimethyl- $\alpha.\beta$ -benzisothiazolón-

1 - dioxyd, 5.7 - Dimethyl - saccharin I. C.H.O.NS, Formel II. Zur Konstitution vgl. Hall, Remsen, Am. 2, 133; R., CHs CHs
Broun, Am. 3, 216. — B. Neben wenig 4-Sulfamid-mesitylensaure (Bd. XI, S. 401) aus Mesitylen-eso-sulfonsäure-amid (Bd. XI, S. 136) beim Kochen mit Dichromatschwefelsaure (H., R., B. 10, 1040; Am. 2, 131; R., Br.; JACOBSEN, A. 206, 168). Entsteht auch neben 4-Sulfamid-mesitylensäure und 7-Methyl-saccharin-carbonsäure-(5) (S. 345) bei der Oxydation von Mesitylen-eso-sulfonsäure-amid mit alkal. Permanganat-Lösung bei 50-60 und anschließendem Versetzen mit Salzsäure (Jac., A. 206, 175; H., R.). Aus dem Kaliumsalz der 3.5-Dimethyl-benzoesaure-sulfonsaure-(2) (Bd. XI, S. 401) beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid und Umsetzen des entstandenen Chlorids mit Ammoniak (R., B., Am. 8, 219). — Nadeln (aus Alkohol) oder Prismen (aus Wasser). F: 263° (korr.) (Jac., A. 206, 168), 262° (korr.) (H., R.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in heißem Wasser, sehr schwer in siedendem Chloroform; löslich in Soda-Lösung (H., R.; Jac., A. 206, 168). — Bei der Oxydation mit Permanganat entsteht 7-Methyl-saccharin-carbonsaure-(5) (Jac., A. 206, 180; H., R.). Liefert beim Kochen der wäßr. Lösung mit Carbonaten die entsprechenden Salze der 2-Sulfamid-mesitylensaure (Bd. XI, S. 401) (H., R.; vgl. Jac., 4. 206, 169). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 200° oder bei gelindem Schmelzen mit Kaliumhydroxyd erhâlt man Mesitylensäure (H., R., B. 10, 1042; Am. 2, 140; Jac., 4. 206, 169, 172). Beim Schmelzen mit Natriumhydroxyd erhâlt man neben Mesitylensäure 1.3-Dimethyl-benzol-sulfonsaure-(4)-amid (Jac., A. 206, 173). — AgC, HgO, NS (H., R., Am. 2, 135).

6. 2'-Oxo-6'-methyl-5'.6'-dihydro-[(1.2-pyrano)-3'.4':3.4-pyridin]¹), Lacton der 4-[β-Oxy-propyl]-nicotin-8 Co-Ooch der 4-[β-Oxy-p-entenyl]-nicotinsäure (S. 21¹) aus 4-Methyl-nicotinsäure bei 10-stdg. Erhitzen mit Acetaldehyd der Paraldehyd und Wasser im Rohr auf 140—150° (Koenics, B. 34, 4339). — Hydrochlorid. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — 2C₆H₂O₂N + 2HCl + PtCl₄. Rotgelbe Warzen. Färbt sich gegen 240° dunkel und ist bis 278° noch nicht geschmolzen. — Pikrat. Krystalle (aus Alkohol). F: 143—144°.

4. Oxo-Verbindungen C10H11OeN.

- 1. 5-Oxo-3-p-tolyl-isoxazolidin, 3-p-Tolyl-isoxazolidon-(5) $C_{10}H_{11}O_{2}N=H_{1}C-CH\cdot C_{0}H_{0}\cdot CH_{2}$ OC·O·NH
- 2-Oxy-3-p-tolyl-isoxasolidon-(5) $C_{10}H_{11}O_8N = \frac{H_2C--CH\cdot C_0H_4\cdot CH_3}{OC\cdot O\cdot N\cdot OH}$. B. Beim Erwärmen von β -[Nitrosohydroxylamino]- β -p-tolyl-propionsäure (Bd. XVI, S. 682) in Benzol (Posner, Oppermann, B. 39, 3709). Krystalle (aus Alkohol). F: 141° (Zers.). Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer löslich in Wasser, Benzol und Ligroin; löslich in Alkalilaugen. Zerfällt beim Kochen mit Säuren unter Bildung von 4-Methyl-zimtsäure. Gibt bei

der Einw. von Dimethylsulfat in kalter Natronlauge 2-Methoxy-3-p-tolyl-isoxazolidon-(5).

2-Methoxy-3-p-tolyl-isoxazolidon-(5) $C_{11}H_{12}O_2N = \frac{H_2C--CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2}{OC\cdot O\cdot N\cdot O\cdot CH_3}$. B. Aus β -[N-Nitroso-O-methyl-hydroxylamino]- β -p-tolyl-propionsäure (Bd. XV, S. 56) beim Erwärmen in Benzol (Posner, Oppermann, B. 39, 3710). Aus 2-Oxy-3-p-tolyl-isoxazolidon-(5)

wärmen in Benzol (Posner, Oppermann, B. 39, 3710). Aus 2-Oxy-3-p-tolyl-isoxazolidon-(5) bei der Einw. von Dimethylsulfat und kalter Natronlauge (P., O.). — Krystalle (aus 50%/eigem Alkohol). F: 1186. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Wasser und Ligroin; unlöslich in Alkalilaugen.

- 2. Derivat von 2-Oxo-6-phenyl-tetrahydro-1.3-oxazin $C_{10}H_{11}O_2N=H_2C\cdot CH_2\cdot NH$ oder von 2-Oxo-5-benzyl-oxazolidin, 5-Benzyl-oxazolidon-(2) $C_{10}H_{11}O_2N=\frac{H_2C-NH}{C_0H_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot HC\cdot O\cdot CO}$
- 2-Phenylimino-6-phenyl-tetrahydro-1.3-thiasin $C_{16}H_{16}N_3S=H_3C\cdot CH_3\cdot NH$ $C_6H_5\cdot HC-S-C:N\cdot C_6H_5$ $E_6H_5\cdot HC-S-C:N\cdot C_6H_5$ $E_7C\cdot CH_3\cdot N$ $E_8H_3C\cdot CH_3\cdot N$

 $C_6H_5 \cdot HC - S - C \cdot NH \cdot C_6H_6$ oder 5-Bensyl-thiasolidon - (2) - anil $C_{16}H_{14}N_2S = C_6H_6 \cdot HC - S - C \cdot NH \cdot C_6H_6$

C₆H₆·CH₂·HC·S·C·NH·C₆H₅

B. Bei 3-stdg. Erhitzen von N-Phenyl-N'-cinnamyl-thio-harnstoff mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 100° (POSNER, B. 26, 1860). — Prismen (aus Isoamylalkohol). F: 205°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — 2C₁₆H₁₆N₂S + 2 HCl + PtCl₄. Hellgelber Niederschlag. F: 182° (Zers.). — Pikrat C₁₆H₁₆N₂S + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 200°.

3. 3-Oxo-2-āthyl-phenmorpholin, 2-Āthyl-phenmorpholon - (3) C₁₀H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope CH-C₂H₁C₁CH-C₂H₂CH-C₂H₃CH-C₂CH-C₃CH-C₄

x-Chlor-2-äthyl-phenmorpholon-(3) $C_{16}H_{16}O_2NCl = C_6H_3Cl$ $O-CH\cdot C_2H_5$ bezw. desmotrope Formen. B. Neben anderen Produkten bei der Reduktion von α -[2-Nitro-phenoxy]-buttersäure-äthylester mit Zinkstaub und Salzsäure (Bischoff, B. 33, 1594). — Nadeln (aus Alkohol). F: 144—146°.

¹⁾ Zur Stellungebeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2-Äthyl-1-thio-phenmorpholon-(3) C₁₀H₁₁ONS = C₆H₄ NH·CO
S—CH·C₂H₅ bezw. desmotrope Formen. B. Aus α-Brom-buttersäure bei Einw. von 2-Amino-thiophenol (UNGER, GRAFF, B. 30, 2395). Beim Kochen von 2-Amino-thiophenol mit überschüssigem α-Brombuttersäureester in Eisessig und etwas Salzsäure (Langleff, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 14). — Prismen (aus Ligroin), Nadeln (aus Alkohol). F: 105° bis 106° (U., G.), 109° (L.). Schwer löslich in kaltem Ligroin, leicht in Alkohol und Eisessig, sehr leicht in Äther (L.; U., G.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure gibt mit Salpetersäure, Kaliumchlorat oder Ferrichlorid eine rote, mit festem Kaliumnitrat eine dunkelgrüne Färbung (L.).

4. $3-Oxo-2.2-dimethyl-phenmorpholin, 2.2-Dimethyl-phenmorpholon-(3) <math>C_{10}H_{11}O_2N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. B. Aus α -[2-Nitro-phenoxy]-isobuttersäure bei der Einw. von Eisenpulver und Essigsäure (Bischoff, B. 33, 935). — Blättchen (aus Äther). F: 161,5°.

2.2-Dimethyl-1-thio-phenmorpholon-(3) C₁₀H₁₁ONS = C₆H₄ S₁₁ bezw. desmotrope Form. B. Beim Erwärmen von α-Brom-isobuttersäureester mit 1 Mol 2-Aminothiophenol und 2 Mol alkoh. Kalilauge (Langlet, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 17). — Nadeln (aus Alkohol). F: 155°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure gibt mit Oxydationsmitteln keine Farbreaktion.

5. 2-Oxo-4.5.7-trimethyl-benzoxazolin, 4.5.7-Trimethyl-benzoxazolon bezw. 2-Oxy-4.5.7-trimethyl-benzoxazol C₁₀H₁₁O₂N, Formel I bezw. II.

CH₃

4.5.7-Trimethyl-benzoxazolon-anil bezw. 2-Anilino-4.5.7-trimethyl-benzoxazol $C_{16}H_{16}ON_2$, Formel III bezw. IV. B. Neben 4.5.7-Trimethyl-benzoxazolthion beim Erhitzen

von 6-Benzolazo-5-oxy-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. XVI, S. 147) mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 190—210° (Jacobson, Schenke, B. 22, 3238). — Nadeln (aus verd. Alkohol), Prismen (aus Chloroform). F: 145°. — Pikrat $C_{16}H_{16}ON_2+C_6H_3O_7N_3$. Nadeln. F: 197° bis 198°. Schwer löslich in Alkohol.

4.5.7 - Trimethyl - benzoxazolthion bezw. 2-Mercapto-4.5.7-trimethyl-benzoxazol C₁₀H₁₁ONS, Formel V bezw. VI. B. Siehe bei der vorangehenden Verbindung. — Nadeln (aus verd. Alkohol). CH₃ CH₃ VI. CH₃ No. CH₃ VI. CH₃ CH₃

F: 252—253° (JACOBSON, SCHENKE, B. 22, 3238). Leicht löslich in kaltem Alkohol, schwerer in Eisessig. — Das Natriumsalz liefert bei der Einw. von Jod in Alkohol Bis-[4.5.7-trimethylbenzoxazolyl-(2)]-disulfid (S. 113).

6. 5'- Oxo-4.5.6-trimethyl-2'.5'-dihydro-[furano-3'.4': CH₃. N CH₃ O 2.3-pyridin] Lacton der 4.5.6-Trimethyl-2-oxymethyl-CH₃. CH₃. CO nicotinsäure C₁₀H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch in Benzol bestimmt (Wolff, Gabler, CH₃. CH₃ Heyl, A. 322, 366). — B. In geringer Menge bei Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid auf β-Oxo-α-[γ-οxο-α-α-dimethyl-butyl]-butyrolacton (Bd. XVII, S. 557) (W., Schimpff, A. 315, 165). Beim Kochen des Oxims des β-[2.4-Dioxo-tetrahydrofuryl-(3)]-β-[2-οxo-4-acetonyl-2.5-dihydro-furyl-(3)]-propans (Bd. XIX, S. 195) mit 20°/qiger Salzsäure (W., Sch., A. 315, 170). Aus 1-Oxy-5'-oxo-4.4.6-trimethyl-1.4.2'.5'-tetrahydro-[furano-3'.4':2.3-pyridin] (S. 168) beim Kochen mit verd. Salzsäure der Schwefelsäure oder beim Aufbewahren mit kalter konzentrierter Salzsäure (W., G., H., A. 322, 365; W., Sch., A. 315, 169). — Nadeln (aus Alkohol). F: 151—152° (W., Sch.). Mit Wasserdampf flüchtig (W., Sch.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Chloroform, löslich in Ather, schwer löslich in kaltem Wasser; löst sich in verd. Säuren und wird hieraus durch Soda-Lösung oder Ammoniak wieder gefällt (W., Sch.). — Beim Erwärmen mit Soda-Lösung oder Natron-

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

198

lauge sowie beim Kochen mit Barytwasser entsteht 4.5.6-Trimethyl-2-oxymethyl-nicotinsäure (W., G., H.). Die Lösung der Base in verd. Salzsäure oder Chloroform gibt bei der Einw. von Brom eine zinnoberrote Additionsverbindung, die an der Luft oder beim Schütteln mit Wasser das Brom abgibt und das Ausgangsmaterial regeneriert (W., G., H.). Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid auf 100° 5'-Oxo-4.5.6-trimethyl-2'.5'-dihydro-[furano-3'.4':2.3-pyridin]-jodmethylat (s. u.) (W., G., H.). — Hydrochlorid. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in Alkohol (W., G., H.). Zerfällt bei 220° oder beim Lösen in Wasser in die Komponenten. — $2C_{10}H_{11}O_{2}N + 2HCl + PtCl_{4} + 2H_{2}O$. Gelbrote Prismen. Zerfällt in wäßr. Lösung teilweise in die Komponenten (W., G., H.). — Pikrat $C_{10}H_{11}O_{2}N + C_{6}H_{2}O_{2}N_{2}$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 169° (W., G., H.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser.

Hydroxymethylat C₁₁H₁₅O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Das Jodid (s. u.) entsteht aus der vorangehenden Verbindung und Methyljodid beim Erhitzen auf 100° (Wolff, Gabler, Heyl, A. 322, 368). — Die wäßr. Lösung des Jodids gibt beim Behandeln mit Silberoxyd, Natronlauge oder Kaliumcarbonat in der Kälte die freie Base, die bei 0° nach kurzer Zeit, bei Zimmertemperatur sofort in das Anhydrid

des 4.5.6-Trimethyl-2-oxymethyl-nicotinsaure-hydroxymethylats (Bd. XXII, S. 224) übergeht. Das Jodid zerfällt beim Erhitzen auf 180—240° in Methyljodid und 5'.Oxo-4.5.6-trimethyl-2'.5'-dihydro-[furano-3'.4':2.3-pyridin] (S. 197) (W., G., H.). — Jodid $C_{11}H_{14}O_{2}N$ ·I. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: 116—120° (W., G., H.). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser. — Chloroplatinat $2C_{11}H_{14}O_{2}N$ ·Cl+PtCl₄. Rotgelbe Prismen (aus Salzsaure). F: 235° (Zers.). Schwer löslich in siedendem Wasser.

5. 6-0 x o-2 - methyl-2 - athyl-5 - phenyl-morpholin, 2-Methyl-2-<math>athyl-5 - phenyl-morpholon-(6) $C_{13}H_{17}O_{8}N=0 < CO C(CH_{3})(C_{8}H_{5}) \cdot CH_{8} > NH$.

2.4 - Dimethyl - 2 - äthyl - 5 - phenyl - morpholon - (6) $C_{14}H_{10}O_8N = CCO - CH(C_8H_5) \times CH_2$
N · CH₂.
B. Aus 6-Oxo-2.4.4-trimethyl-2-äthyl-5-phenyl-morpholiniumbromid beim Erhitzen auf 200° (Fourneau, Bl. [4] 3, 407, 1145). Bei der Vakuum-der Verbindung $C_{15}H_{23}O_3N$ (s. u.) (F.). — Krystalle (aus Petroläther). F: 65° (F., Bl. [4] 3, 407, 1145). — Chloroaurat. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: ca. 98° (F., Bl. [4] 3, 1145). — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus 80°/oigem Alkohol). F: 138° (F., Bl. [4] 3, 1145). Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser.

6-Oxo-2.4.4-trimethyl-2-āthyl-5-phenyl-morpholiniumhydroxyd C₁₅H₂₅O₃N = CO—CH(C₃H₅)·CH₂) N(CH₂)₂·OH. — Bromid C₁₅H₂₅O₂N·Br. B. Beim Erhitzen von Methyl-[dimethylamino-methyl]-āthyl-carbinol (Bd. IV, S. 294) mit Phenylbromessigsäure-āthylester auf dem Wasserbad (Fourneau, Bl. [4] 3, 1143). Entsteht aus dem [Methyl-dimethylaminomethyl-āthyl-carbin]-ester der Phenylbromessigsäure (Bd. IX, S. 452) beim Erhitzen auf 100° (F.). Krystalle (aus Alkohol). F: 195°. Löslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, fast unlöslich in Aceton. Zerfällt beim Erhitzen auf 200° in Methylbromid und 2.4-Dimethyl-2-āthyl-5-phenyl-morpholon-(6). Gibt mit Silberoxyd in wäßr. Suspension eine gegen Lackmus neutral reagierende Verbindung C₁₅H₂₅O₃N (s. u.).

Verbindung C₁₅H₂₅O₃N. B. Aus 6-Oxo-2.4.4-trimethyl-2-āthyl-5-phenyl-morpholinium-

Verbindung $C_{15}H_{25}O_5N$. B. Aus 6-Oxo-2.4.4-trimethyl-2-āthyl-5-phenyl-morpholinium-bromid beim Behandeln mit Silberoxyd in waßr. Suspension (FOURNEAU, Bl. [4] 8, 1144). — Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 163°. Löslich in Wasser und Chloroform. Reagiert gegen Lackmus neutral. — Zerfällt bei der Vakuumdestillation in Methanol und 2.4-Dimethyl-2-āthyl-5-phenyl-morpholon-(6). Beim Erhitzen mit Alkaliaugen entstehen (nicht näher beschriebene) α -Dimethylamino-phenylessigsäure und α -Methyl- α -āthyl-āthylenoxyd (Bd. XVII,

S. 13). Regeneriert mit Bromwasserstoff die Ausgangsverbindung.

6. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-11} O_2 N$.

1. Oxo-Verbindungen CaHsOaN.

1. 6-Owo-4.5-benzo-1.2-owazin, Anhydro-phthalaldehyd-sdureoxim C₀H₅O_N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Versetzen einer Lösung von Phthalaldehydsäure in 80% igem Alkohol mit salzsaurem Hydroxylamin (Allendorff, B. 24, 2347). — Krystalle (aus Benzol). — Geht bei raschem Erhitzen auf 120° in Phthalimid, bei allmählichem Erhitzen in 2-Cyan-benzoessure über (A.; vgl. Hoogewerff, van Dorf, R. 11, 90).

- 2. 2-Oxo-5.6-benzo-1.3-oxazin, Cumarazon C₈H₅O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation der aus Salicylaldehyd und Formamid erhältlichen Verbindung C₈H₇O₂N (Salicylal-formamid bezw. Oxycumarazin; Bd. VIII, S. 47) mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung (Cebrian, B. 31, 1603). Entsteht in gleicher Weise aus der aus Salicylaldehyd und Acetamid erhältlichen Verbindung C₉H₉O₄N (Salicylal-acetamid bezw. Oxy-methylcumarazin; Bd. VIII, S. 47) (C., B. 31, 1600). Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich oberhalb 70°, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig; unlöslich in Soda-Lösung. Liefert beim Erhitzen mit Barytwasser das Bariumsalz der Salicylal-carbamidsäure (Bd. VIII, S. 47).
- 3. 3-Formyl-β.γ-benzisoxazol, Anthranil-aldehyd-(3), Anthroxan-aldehyd-(3) C₈H₈O₈N, s. nebenstehende Formel. B. Aus β-[2-Nitro-phenyl]-glycidsaure (Bd. XVIII, S. 303) beim Kochen mit Wasser oder beim Erhitzen mit Eisessig auf dem Wasserbad (Schllinger, Wleügel, B. 16, 2222, 2223). Gelbliche Nadeln (aus Wasser oder Ligroin). F: 72,5° (Sch., W.). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt (Sch., W.). Mit Wasserdampf leicht flüchtig (Sch., W.). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in Ligroin (Sch., W.). Liefert bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung Anthroxansäure (S. 319) (Sch., W.). Gibt beim Diazotieren ein Diazoniumsalz, das in alkal. Lösung mit α-Naphthol kuppelt (Bamberger, B. 42, 1711). Reagiert lebhaft mit Ammoniak unter Abscheidung eines Öles, das allmählich in einen flockigen Niederschlag übergeht (Sch., W.). Leicht löslich in konz. Natriumdisulfit-Lösung (Sch., W.). Liefert mit Anilin bei etwa 40° schmelzende Krystalle (Sch., W.). Die Krystalle des Anthranil-aldehyds-(3) besitzen einen stechenden Geruch; der beim Erwärmen mit Wasser entstehende Dampf reizt stark zum Niesen (Sch., W.; B.). Färbt fuchsinschweflige Säure intensiv rot (Sch., W.). Die Lösung in sehr verdünntem wäßrigem Ammoniak färbt sich auf Zusatz von Zinkstaub bei gelindem Erwärmen intensiv rotviolett (Sch., W.).
- Oxim $C_8H_6O_2N_2 = C_6H_4$ C(CH:N·OH) O. B. Aus Anthranil-aldehyd-(3) und salzsaurem Hydroxylamin in heißem Wasser (Heller, Tischner, B. 42, 4563). Beim allmählichen Eintragen einer mit Natriumnitrit versetzten alkalischen Lösung von Anthranilessigsäure-(3) (S. 321) in verd. Schwelsäure (H., T., B. 42, 4562). Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 172—173° unter Rotfärbung. Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich eicht in Chloroform und Benzol, schwer in Wasser und Ligroin; beim Kochen der Lösungen findet geringe Zersetzung statt; leicht löslich in Alkalilaugen, schwerer in Soda-Lösung mit blaßgrüner Farbe. Löslich in siedender konzentrierter Salzsäure unter Rotviolettfärbung und Abspaltung von Hydroxylamin.
- 4. 2'- Oxo-5'-methylen 2'.5'- $dihydro-[furano-3'.4':2.3-pyridin]^1)$, Lacton der 3- $[\alpha-Oxy-vinyl]$ -picolinsäure $C_8H_5O_2N$, s. nebenstehende Formel.
- 2'-Oxo-5'-dichlormethylen-2'.5'-dihydro-[furano-3'.4':2.3-pyridin], Lacton der 3- $[\beta.\beta$ -Dichlor- α -oxy-vinyl]-picolinsäure $C_8H_3O_2NCl_2=NC_5H_3\overset{CO}{C(:CCl_2)}O$. B. Beim Erwärmen von 3-Dichloracetyl-picolinsäure mit rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbad (ZINCKE, WINZHEIMER, A. 290, 351). Nadeln (aus Alkohol), Prismen (aus Eisessig). F: 135—136°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, schwerer in Benzin. Liefert beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge 3-Dichloracetyl-picolinsäure zurück. Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 165° entsteht das Lacton der 3-Oxymethyl-picolinsäure (S. 186).

2. Oxo-Verbindungen C₉H₇O₂N.

- 1. 4-Oxo-3-phenyl-isoxazolin, 3-Phenyl-isoxazolon-(4) $C_9H_7O_2N=OC-C_4GH_5$ $H_2C_2O_2N$
- 3-Phenyl-isoxasolon-(4)-imid bezw. 4-Amino-3-phenyl-isoxasol $C_9H_8ON_2=HN:C-C\cdot C_0H_5$ bezw. $H_2N\cdot C-C\cdot C_0H_5$ bezw. $H_1^{\circ} \cdot C\cdot C_0H_5$ bezw. $H_1^{\circ} \cdot C\cdot C_0H_5$ bezw. $H_1^{\circ} \cdot C\cdot C_0H_5$ B. Bei der Reduktion von 4-Nitro-3-phenyl-isoxasol (S. 56) mit Aluminiumamalgam in Äther oder mit Zinnehlorür und verd. Salzsäure (Wielland, A. 328, 246, 247). Gelbes Öl von unangenehmem Geruch. $Kp_{12}: 179^{\circ}$. Mit Wasserdampf flüchtig. Löslich in den meisten gebräuchlichen Lösungsmitteln. Zer-

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

setzt sich beim Aufbewahren unter Rotfärbung. — Hydrochlorid. Pulver. Zerfällt beim Erwärmen mit Wasser in seine Komponenten. — Chloroplatinat. Gelbbraune, würfelförmige Krystalle. — Oxalat. Krystalle.

- 3-Phenyl-isoxasolon-(4)-acetimid bezw. 4-Acetamino-3-phenyl-isoxasol $C_{11}H_{10}O_2N_3= \begin{array}{c} CH_3\cdot CO\cdot N:C-C\cdot C_6H_5 & CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C-C\cdot C_6H_5 & CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C-C\cdot C_6H_5 & B. Aus 3-Phenyl-isoxasolon-(4)-imid und Acetanhydrid (Wieland, A. 328, 247). Nadeln (aus Benzol + wenig Petroläther). F: 128—129°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Petroläther.$

und Phenol (Hantzsch, B. 24, 502; Tingle, Am. 24, 56) bestimmt. — B. Bei der Einw. von Hydroxylamin auf Phenylpropiolsäure-äthylester (Moureu, Lazennec, C. r. 144, 1281; Bl. [4] 1, 1080, 1092; vgl. Ruhemann, Cunnington, Soc. 75, 957; R., Stapleton, Soc. 77, 247), Phenylpropiolsaure-amid oder β -Athoxy-zimtsaure-athylester (M., L., C. r. 144, 1281; Bl. [4] 1, 1092, 1093). Bei der Einw. von salzsaurem Hydroxylamin auf Benzoylessigester in wäßrig-alkoholischer Lösung (Hantzsch, B. 24, 502) oder in siedendem Eisessig (Claisen. Zedel, B. 24, 141). Beim Stehenlassen einer mit salzsaurem Hydroxylamin versetzten Lösung von Benzoylacetamid in Alkohol (Obragia, A. 266, 334). Aus β -Hydroxylamino-hydrozimtsäure beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 95° oder besser beim Stehenlassen mit ammoniakalischer Silbernitrat-Lösung (Posner, B. 39, 3520; vgl. P., B. 36, 4309). In geringer Menge beim Stehenlassen einer ammoniakalischen Lösung von β-Hydroxylamino-hydrozimthydroxamsäureoximhydrat (Bd. XV, S. 55) bei Luftzutritt (P., B. 40, 226; vgl. Tingle, Am. 24, 50, 55; 34, 471). Beim Erhitzen von 3-Phenyl-isoxazolon-(5)-imid mit konz. Salzsäure (Burns, J. pr. [2] 47, 124). — Nadeln (aus A'kohol oder Benzol). F: 152° (UHLENHUTH, A. 296, 38; P., B. 40, 226), 151—152° (korr.; Zers.) (M. L., C. r. 144, 1281). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol, Äther, Aceton, Chloroform, Eisessig und Benzol, leicht in siedendem Alkohol (U.). Leicht löslich in verd. Alkalilaugen, Alkalicarbonat-Lösungen (CL., Z.) und in Ammoniak (P., B. 36, 4310). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5,4×10⁻⁵ (aus der Leitfähigkeit) (H., MIOLATI, Ph. Ch. 10, 19). — Reduziert alkoholischammoniakalische Silbernitrat-Lösung (CL., Z.). Beim Versetzen der alkal. Lösung mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure unter Kühlung entsteht 5-Oxo-4-oximino-3-phenylisoxazolin (S. 269) (Cl., Z.). Bleibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure oder konz. Salzsäure unverändert; beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure erhält man Kohlendioxyd, Essigsäure und Sulfanilsäure; beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 120° Kohlendioxyd und Acetophenon-oxim (H.). Bei der Einw. von Hydrazinhydrat auf 3-Phenyl-isoxazolon-(5) entsteht 3-Phenyl-pyrazolon-(5) (Bd. XXIV, S. 148) (v. ROTHENBURG, J. pr. [2] 51, 61). Das Silbersalz liefert beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid auf dem Wasserbad 5-Methoxy-3-phenyl-isoxazol(?) (S. 113) (R., C.). Beim Kochen des Silbersalzes mit Methyl-jodid und Methanol erhielt U. (A. 296, 44) 2-Methyl-3-phenyl-isoxazolon-(5) (S. 202). Letzt-genannte Verbindung entsteht auch beim Kochen von 3-Phenyl-isoxazolon-(5) mit Methanol und konz. Schwefelsaure (U.). Liefert mit Benzaldehyd in siedender alkoholischer Lösung 3-Phenyl-4-benzal-isoxazolon-(5) (S. 225) (Wahl, Meyer, C.r. 146, 638; Bl. [4] 3, 952). Beim Erhitzen mit p-Nitroso-dimethylanilin in Eisessig erhält man 5-Oxo-4-[4-dimethylamino-phenylimino]-3-phenyl-isoxazolin (S. 269) (W., Meyer, C.r. 146, 639; Bl. [4] 3, 955). Liefert in alkal. Lösung mit Benzoldiazoniumchlorid 5-Oxo-4-phenylhydrazono-3-phenylisoxazolin (S. 270) (Cl., Z.). Beim Erhitzen mit Isatinchlorid (Bd. XXI, S. 302) in Benzol entsteht [Indol-(2)]-[3-phenyl-isoxazol-(4)]-indigo (Syst. No. 4571) (W., C. τ . 148, 352; A. ch. entsteht [Indol-(2)]-[3-phenyl-isoxazol-(4)]-indigo (Syst. No. 4571) (W., C. r. 148, 352; A. ch. [8] 17, 366). — Gibt in Alkohol mit Eisenchlorid eine braunschwarze Färbung (CL., Z.). — NH₄C₂H₄O₂N. Blätter. F: 167—168° (H.), 168—169° (Zers.) (Mou., La., Bl. [4] 1, 1092). An trockner Luft beständig; verliert an feuchter Luft oder in heißem Wasser langsam Ammoniak (H.). — KC₂H₄O₂N. Blättohen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (U., A. 296, 39). — AgC₂H₄O₂N. Käsiger Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Alkohol, leicht löslich in Ammoniak (U.). Reagiert mit rauchender Salpetersäure unter Feuererscheinung. — Ca(C₂H₄O₂N)₂. Nadeln oder Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (U.). — Sr(C₂H₄O₂N)₂+H₂O. Nadeln oder Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (U.). — Ba(C₂H₄O₂N)₃. Blättchen. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther (U.). Reagiert mit rauchender Salpetersäure unter Feuererscheinung. — Cd(C₂H₄O₂N)₃+5H₄O. Blättchen. Sohwer löslich in Wasser und Alkohol (U.). Reagiert mit rauchender Salpetersäure unter Feuererscheinung. — Salz des Alkohol (U.). Reagiert mit rauchender Salpetersaure unter Feuererscheinung. — Salz des

Methylamins $CH_6N + C_9H_7O_2N$. Krystalle. F: 95° (U.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Salz des Athylamins $C_2H_7N + C_9H_7O_2N$. Nadeln. F: 108° (U.). — Salz des Anilins $C_3H_7N + C_9H_7O_2N$. Blättehen. F: 110—111° (U.). Unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther. — Salz des p-Toluidins C₇H₉N + C₉H₇O₂N. Blättchen. F: 117° (Zers.) (U.). — Salz des Phenylhydrazins C₈H₉N₂ + C₉H₇O₂N. Pulver. F: 153° (Zers.) (U.). Unlöslich in Äther. Reduziert Fzhlingsche Lösung schon bei gewöhnlicher Temperatur.

 $\begin{array}{ll} \text{Monoacetylderivat } C_{11}H_9O_3N = \begin{array}{ll} HC & \longrightarrow C \cdot C_6H_6 \\ OC \cdot O \cdot N \cdot CO \cdot CH_3 \end{array} \begin{array}{ll} Oder & HC & \longrightarrow C \\ CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot O \cdot N \end{array} \end{array}$

B. Beim Kochen von 3-Phenyl-isoxazolon-(5) mit Essigsäureanhydrid (Posner, B. 39, 3521). — Nadeln (aus Alkohol). F: 137—138°. Leicht löslich in heißem, ziemlich schwer in kaltem Alkohol. Leicht löslich in Ammoniak, Natriumcarbonat-Lösung und Alkalilaugen; unlöslich in verd. Säuren.

- $\begin{array}{c} \text{Monobenzoylderivate } C_{16}H_{11}O_3N = \begin{matrix} \text{HC} & \text{C} \cdot \text{C}_6H_5 \\ \text{OC} \cdot \text{O} \cdot \text{N} \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_6H_5 \end{matrix} & \text{HC} & \text{C} \cdot \text{C}_6H_5 \\ \text{oder } C_6H_6 \cdot \text{CO} \cdot \text{O} \cdot \overset{\parallel}{\text{C}} \cdot \text{O} \cdot \overset{\parallel}{\text{C}} & \overset{\parallel}{\text{C}} \end{matrix} \\ \text{a) H\"{o}} \text{herschmelzende Form. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (RABE, B. 30, 1615). $-B$. Neben der niedrigerschmelzenden Form (s. u.) bei der niedrigerschmelzenden Form (s. u.) bei der$ Einw. von Benzoylchlorid und Natronlauge auf 3-Phenyl-isoxazolon-(5) (R., B. 30, 1615), - Nadeln (aus Alkohol). F: 161°. Löslich in Äther und Benzol, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. Unlöslich in Säuren und Alkalilaugen. — Liefert beim Behandeln mit Phenylhydrazin in Eisessig 3-Phenyl-isoxazolon-(5) und N'-Benzoyl-N-phenyl-hydrazin.
- b) Niedrigerschmelzende Form. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (R., B. 30, 1616). — B. Neben wenig der höherschmelzenden Form (s. o.) bei der Einw. von Benzoylchlorid und Pyridin auf 3-Phenyl-isoxazolon-(5) in Benzol (R., B. 30, 1616). — Prismen (aus Alkohol). F: 115°. Unlöslich in Wasser; in Ather, Benzol und Alkohol leichter löslich als die höherschmelzende Form.
- 3-Phenyl-isoxazolon-(5)-imid bezw. 5-Amino-3-phenyl-isoxazol $C_0H_0ON_0$ H_2C — $C \cdot C_6H_6$ bezw. HC— $C \cdot C_6H_5$ $C \cdot C_6H_6$ bezw. $H_2N \cdot C \cdot O \cdot N$ $C \cdot O \cdot N$ $HN : \dot{\mathbf{C}} \cdot \mathbf{O} \cdot \ddot{\mathbf{N}}$ LING, B. 67 [1934], 640. — B. Aus Phenylpropiolsäure-nitril und Hydroxylamin in Methanol (Moureu, Lazennec, C. r. 144, 1281; Bl. [4] 1, 1084). Aus β-Imino-β-phenyl-propionsäurenitril und salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol (Burns, J. pr. [2] 47, 123). Aus ω-Cyanacetophenon und Hydroxylamin in verd. Natronlauge (Obregia, A. 266, 329). — Nadeln (aus Benzol), Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 110—111° (M., La., Bl. [4] 1, 1084), 111° (B.), 110—112° (O.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Äther und Aceton, leicht in Alkohol und Benzol, löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Ligroin (O.). Fast unlöslich in kalten Alkalilaugen und konz. Ammoniak (O.). Aus der Lösung von 3-Phenyl-isoxazolon-(5)-imid in verd. Salpetersaure fällt Silbernitrat einen farblosen, in überschüssiger Salpetersäure und in Ammoniak löslichen Niederschlag aus (M., La., Bl. [4] 1, 1085). — Reduziert Kaliumpermanganat in saurer Lösung schon in der Kälte (M., La., Bl. [4] 1, 1085). Bei der Einw. von Natriumnitrit und Salzsaure auf 3-Phenyl-isoxazolon-(5)-imid unter Kühlung entsteht eine bei 135-136° (Zers.) schmelzende Verbindung [gelbe Stäbchen; leicht löslich in Methanol und Alkohol, unlöslich in Wasser und Petroläther; löslich in Ammoniak, Alkalilaugen und überschüssiger konzentrierter Salzsäure] (M., La., Bl. [4] 1, 1086). Das salzsaure Salz liefert beim Behandeln mit Amylnitrit in Äther die Verbindung C₉H₇O₂N₃ (s. u.) (Lublin, J. pr. [2] 74, 531). Geht beim Erwärmen mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbad in 3-Phenylisoxazolon-(5) über (B.); bei längerem Kochen mit konz. Salzsäure entsteht Acetophenon (M., La., Bl. [4] 1, 1085). — Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine rötlichgelbe Färbung (M., La., Bl. [4] 1, 1085). — C. H. ON. + HCl. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine äther. Lösung von 3-Phenyl-isoxazolon-(5)-imid (B., J. pr. [2] 47, 125; M., La., Bl. [4] 1, 1085). Nadeln. F: 154—155° (Zers.) (M., La.). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Ather (B.). Spaltet beim Behandeln mit Natronlauge Ammoniak ab (Lu., J. pr. [2] 74, 531).

 $\begin{array}{c} \text{Verbindung } C_9H_7O_2N_2 = \frac{H_2C--C\cdot C_6H_5}{ON\cdot N\cdot C\cdot O\cdot N} (?) \quad \text{oder} \quad \frac{HO\cdot N\cdot C--C\cdot C_9H_5}{HN\cdot C\cdot O\cdot N} (?). \end{array}$ B.

Beim Behandeln von salzsaurem 3-Phenyl-isoxazolon-(5)-imid mit Amylnitrit in Äther (LUBLIN, J. pr. [2] 74, 531). — Blaßrote Masse (aus verd. Alkohol). F: 63⁶ (Zers.). Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser; die Lösung in Äther ist grün. Zersetzt sich beim Eindampfen der äther. Lösung.

Verbindung C₂H₂ON₂Br₂. B. Beim Versetzen einer Lösung von 3-Phenyl-isoxazolon-(5)-imid in absol. Äther mit Brom (Burns, J. pr. [2] 47, 126). — Krystalle (aus Chloroform). F: 128—130° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Äther und Benzol. — Liefert beim Erhitzen mit Wasser die Verbindung C₂H₂O₂NBr (S. 202).

Verbindung C₂H₆O₂NBr. B. Beim Erhitzen der Verbindung C₂H₆ON₂Br₆ (S. 201) mit Wasser (Burns, J. pr. [2] 47, 126). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 134° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser.

- 3 Phenyl isoxazolon (5) acetimid bezw. 5 Acetamino 3 phenyl isoxazol $C_{11}H_{10}O_8N_6= {H_6C-C\cdot C_0H_5 \atop CH_6\cdot CO\cdot N:C\cdot O\cdot N} {bezw. \atop CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C\cdot O\cdot N} B.$ Aus 3-Phenylisoxazolon-(5)-imid und Acetanhydrid (Burns, J.~pr.~[2]~47,~125). Flocken (aus Benzol). F: 164°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und heißem Wasser, fast unlöslich in kaltem Wasser.

- 2-Äthyl-3-phenyl-isoxazolon-(5) $C_{11}H_{11}O_2N = \frac{HC = C \cdot C_6H_6}{OC \cdot O \cdot N \cdot C_2H_6}$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Uhlenhuth, A. 296, 45). Prismen (aus Ligroin). F: 76°. Leicht löslich in kaltem Alkohol und Benzol.
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-Brom-3-phenyl-isoxasolon-(5)} & \text{bezw.} & \textbf{4-Brom-5-oxy-3-phenyl-isoxasol} \\ \textbf{C_9H_6O_2NBr} &= & \frac{BrHC--C\cdot C_8H_5}{OC\cdot O\cdot N} & \text{bezw.} & \frac{BrC--C\cdot C_6H_5}{HO\cdot C\cdot O\cdot N}. & \text{Eine Verbindung } \textbf{C_9H_6O_2NBr, für} \\ \text{die diese Konstitution in Betracht gezogen wurde, s. bei 3-Phenyl-isoxazolon-(5)-imid, (s. o.).} \end{array}$
- x-Brom-3-phenyl-isoxasolon-(5) bezw. x-Brom-5-oxy-3-phenyl-isoxasolon-(6) und der gleichen Gewichtsmenge Brom in Chloroform (Posner, B. 39, 3521). Prismen (aus Methanol). F: 121—122°. Schwer löslich in heißem Benzol, leicht in heißem Alkohol und Chloroform.
- 3. 3-0xo-5-phenyl-isoxazolin, 5-Phenyl-isoxazolon-(3) bezw. 3-0xy-5-phenyl-isoxazol $C_9H_7O_2N= {HC-CO \atop C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH} {HC-C\cdot OH \atop C_6H_6\cdot C\cdot O\cdot N}$. Die unter dieser Konstitution von Ruhemann, Stapleton, Soc. 77, 247; vgl. R., Cunnington, Soc. 75, 957 beschriebene Verbindung ist auf Grund der Angaben von Moureu, Lazennec, Bl. [4] 1, 1080 und Oliveri-Mandalà, Coppola, R. A. L. [5] 20 I [1911], 248 als 3-Phenylisoxazolon-(5) (S. 200) anzusehen.
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-Nitroso-5-phenyl-isoxasolon-(3)-isobutylimid} & bezw. & \textbf{4-Nitroso-3-isobutyl-amino-5-phenyl-isoxasol} & C_{12}H_{15}O_{g}N_{g} = & & & C & C:N\cdot CH_{g}\cdot CH(CH_{g})_{g} \\ C_{g}H_{5}\cdot C\cdot O\cdot NH & & & bezw. \\ \end{array}$
- ON·C—C·NH·CH₂·CH(CH₆)₆. Zur Konstitution vgl. Wieland, Gmelin, A. 375 [1910], $C_6H_5\cdot\overset{\circ}{\mathbb{C}}\cdot O\cdot\overset{\circ}{\mathbb{N}}$ 299. B. Man behandelt Dibenzoylfuroxan (Syst. No. 4570) mit Isobutylamin in Äther, dampft ein und versetzt den Rückstand mit Eisessig (Böbseken, R. 16, 320). Grüne Nadeln

(aus Eisessig).

- 4-Nitroso-5-phenyl-isoxasolon-(3)-anil bezw. 4-Nitroso-3-anilino-5-phenyl-isoxasol $C_{16}H_{11}O_2N_3= {\begin{array}{c} ON\cdot C-C:N\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C:N\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C\cdot NH\cdot C_6H_5\\ C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C\cdot NH\cdot C\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C\cdot NH \end{array}} {\begin{array}{c} ON\cdot C-C\cdot NH\cdot C\cdot$
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-Nitroso-5-phenyl-isoxasolon-(3)-p-tolylimid} & bezw. & \textbf{4-Nitroso-8-p-toluidino-5-phenyl-isoxasol} & C_{16}H_{15}O_2N_3 = \\ \hline & & C_{4}H_{5}\cdot C\cdot O\cdot NH \end{array} \\ & bezw. \\ \end{array}$
- ON·C—C·NH·C₅H₄·CH₃. Zur Konstitution vgl. Wieland, Gmelin, A. 375 [1910], C₅H₅·C·O·N 299. B. Man kocht Dibenzoylfuroxan (Syst. No. 4570) und p-Toluidin in Äther und behandelt das eingedampfte Filtrat mit Eisessig (Böeseken, R. 16, 317). Braune Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen (B., R. 16, 317). Liefert beim Kochen mit 97% igem Alkohol 3-Benzoyl-1.2.4-oxdiazolon-(5)-p-tolylimid (Syst. No. 4565) (B., R. 16, 340; vgl. B., R. 29 [1910], 282).
- ON·C—C·NH·CH₃·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. Wieland, Gmelin, A. 375 [1910], C₆H₅·C·O·N 299. B. Man kocht Dibenzoylfuroxan (Syst. No. 4570) und Benzylamin in Äther und behandelt das eingedampfte Filtrat mit Eisessig (Böeseken, R. 16, 319). Grüne Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich bei ca. 112° (B.).
- bezw. $\frac{ON \cdot C C \cdot NH \cdot C_6H_2(CH_3)_3}{C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot N}$. Zur Konstitution vgl. Wieland, Gmelin, A. 375 [1910], 299. B. Analog der vorstehenden Verbindung aus Dibenzoylfuroxan (Syst. No. 4570) und asymm. m-Xylidin in Äther (Böeseken, R. 16, 317). Sehr unbeständig (B.).
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-Nitroso-5-phenyl-isoxazolon-(3)-phenylbydrazon} & \text{bezw. 4-Nitroso-3-phenyl-hydrazino-5-phenyl-isoxazol} & \text{C}_{15}H_{12}\text{O}_{2}\text{N}_{4} = & \text{ON}\cdot\text{C}_{---}\text{C}:\text{N}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_{5}H_{5} \\ \text{C}_{4}H_{5}\cdot\overset{"}{\cup}\cdot\text{O}\cdot\text{NH} & \text{bezw.} \end{array}$
- ON·C—C·NH·NH·C₆H₅ 1). B. Man erwärmt Dibenzoylfuroxan (Syst. No. 4570) mit C_6H_5 ·C·O·N Phenylhydrazin in Äther und behandelt das Reaktionsprodukt mit Eisessig (BÖESEKEN, R. 16, 318). Gelbe Krystalle. Zersetzt sich bei 106° (R.), 107° (Q.). Acetat $C_{16}H_{11}O_2N_4 + C_2H_4O_2$. Orangefarbene Krystalle oder rote Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 87° (Q.); verpufft bei 75° (B., R. 16, 318).
- 4. 2 Oxo 4 phenyl oxazolin, 4 Phenyl oxazolon (2) $C_9H_7O_2N = C_6H_5 \cdot C$ NH $H_0^{\circ} \cdot O \cdot CO$
- 4 Phenyl thiasolon (2) bezw. 2 Oxy 4 phenyl thiasol $C_8H_7ONS = C_6H_8 \cdot C NH$ $C_5H_6 \cdot C N$ bezw. $H_0^{C} \cdot S \cdot C \cdot OH$ bezw. $H_0^{C} \cdot S \cdot C \cdot OH$ beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Eindampfen der alkoh. Lösung (Marchesini, G. 22 I, 353; vgl. Arapides, A. 249, 14, 15). Beim Kochen von Phenacylrhodanid mit verd. Salzsäure (A., A. 249, 15; vgl. Dyokerhoff, B. 10, 120). Nadeln. F: 204° (A.). Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (D.). Leicht löslich in Natronlauge und warmem Ammoniak (D.; A.). Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 165°

²⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschieneueu Arbeiten von RUGGERI (G. 55 [1925], 72, 77) und QVIST (C. 1929 I, 892) und einer Priv.-Mitt. von BÖESEKEN.

hauptsächlich eine in Äther leicht lösliche, bei 98° schmelzende Verbindung neben wenig 5-Chlor-4-phenyl-thiazolon-(2) (SCHATZMANN, A. 261, 16; vgl. A.).

4-Phenyl-thiazolon-(2)-imid bezw. 2-Amino-4-phenyl-thiazol $C_0H_0N_2S=$ C₆H₆·C—NH C₆H₅·C—N B. Bei der Einw. von Thioharnstoff auf ω-Brom-HC·S·C:NH HC·S·C·NH₂ B. Bei der Einw. von Thioharnstoff auf ω-Brom-acetophenon (Traumann, A. 249, 38). — Blaßgelbe Prismen (aus Äther). F: 147°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in heißem, unlöslich in kaltem Wasser. - Liefert beim

löslich in heißem, unlöslich in kaltem Wasser). Dibenzylderivat $C_{22}H_{20}N_2S=C_0H_0N_2S(CH_2\cdot C_0H_5)_2$. B. Beim Erhitzen von 4-Phenyl-thiazolon-(2)-imid mit 2 Mol Benzyljodid auf 150° (MARCHESINI, G. 24 I, 69). — Krystalle. F: 138°. Löslich in Alkohol und Ather.

Erwärmen mit Acetanhydrid ein bei 208° schmelzendes Acetylderivat (Nadeln; schwer

- 4 Phenyl thiasolon (2) methylimid bezw. 2-Methylamino-4-phenyl-thiasol Salzsäure auf 220° wird Methylamin abgespalten.
- Formen. B. Bei der Einw. von Natriumnitrit und verd. Salzsäure auf bromwasserstoffsaures 4-Phenyl-thiazolon-(2)-imid bei 0º (SCHATZMANN, A. 261, 14). — Nicht rein erhaltener gelber Niederschlag. - Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure Benzoesäure.
- $\textbf{8-Methyl-4-phenyl-thias} olon-\textbf{(2)-imid} \quad C_{10}H_{10}N_2S = \frac{C_0H_5\cdot C-N\cdot CH_2}{HC\cdot S\cdot C:NH}. \quad \textit{B.} \quad \text{Beim}$ Erhitzen von 4-Phenyl-thiazolon-(2)-imid mit Methyljodid im Rohr auf 100° (TRAUMANN, A. 249, 46). — Gelber Sirup. — Spaltet beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 240°
- Ammoniak ab. Hydrochlorid. Nadeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. $\textbf{3-$A$thyl-4-phenyl-thiasolon-(2)} \quad C_{11}H_{11}ONS = \frac{C_6H_5\cdot C--N\cdot C_2H_5}{HC\cdot S\cdot CO}. \quad B.$ Beim Er-

hitzen von 4-Phenyl-thiazolon-(2) mit Äthyljodid in Gegenwart von Natriumathylat-Lösung im Rohr auf 140-1500 (Hubaches, A. 259, 250). — Blatter (aus Alkohol). F: 710. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 220° Äthylamin.

- **3.4-Diphenyl-thiszolon-(2)** $C_{15}H_{11}ONS = \frac{C_6H_6 \cdot C N \cdot C_6H_5}{H_C^{\parallel} \cdot S \cdot CO}$. Beim Erhitzen von
- Phenylsenföl mit ω-Brom-acetophenon in alkoh. Lösung im Rohr auf 110° (v. Walther, Greifenhagen, J. pr. [2] 75, 204). Beim Erhitzen von Thiocarbanilsäure-O-äthylester (Bd. XII, S. 386) mit ω-Brom-acetophenon in Alkohol (v. W., G., J. pr. [2] 75, 207). Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 124°. Sehr leicht löslich in Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Äther und Benzol, leicht in Alkohol, sehr schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser. Sehr schwer löslich in verdünnter heißer Salzsäure; schwer löslich in konz. Säuren.
- $\textbf{8.4-Diphenyl-thiasolon-(2)-anil} \quad C_{\textbf{2}1}H_{\textbf{1}\textbf{6}}N_{\textbf{2}}S = \frac{C_{\textbf{6}}H_{\textbf{5}}\cdot C N\cdot C_{\textbf{6}}H_{\textbf{5}}}{H\overset{\parallel}{C}\cdot S\cdot \overset{\parallel}{C}:N\cdot C_{\textbf{6}}H_{\textbf{5}}} \,. \quad \textit{B.} \quad \text{Beim Er-}$ hitzen von Thiocarbanilid mit ω -Brom-acetophenon in Alkohol (v. Walther, J. pr. [2] 75, 188). — Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Salzsäure. — Beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 400° entstehen 3.4-Diphenyl-thiazolthion-(2) (S. 206) und Phenylsenföl. — $C_{21}H_{10}N_2S+HBr$. Prismen (aus Alkohol). F: 278°. — $2C_{21}H_{12}N_2S+2HCl+PtCl_4$. Hellbrauner, krystallinischer Niederschlag. — Pikrat $C_{21}H_{16}N_3S+C_4H_3O_7N_3$. Orangegelbe Prismen (aus Alkohol). F. 472°. Prismen (aus Alkohol). F: 173°.
- $\textbf{3.4-Diphenyl-thiasolon-(2)-p-tolylimid} \ \ C_{22}H_{18}N_{2}S = \frac{C_{0}H_{5}\cdot C N\cdot C_{6}H_{6}}{HC\cdot S\cdot C: N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{2}}. \ \ B.$ Beim Kochen von N-Phenyl-N'-p-tolyl-thioharnstoff mit ω -Brom-acetophenon in Alkohol (v. Walther, J. pr. [2] 75, 194). — Nadeln (aus Alkohol). F: 209°. — Liefert beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 200—220° 3.4-Diphenyl-thiazolthion-(2) (S. 206), N.N'-Di-p-tolyl-thioharnstoff und p-Tolylsenföl.

zurück.

 $\textbf{3-o-Tolyl-4-phenyl-thiasolon-(2)} \quad C_{16}H_{13}\mathrm{ONS} = \underbrace{ \begin{matrix} C_{0}H_{6}\cdot C - N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3} \\ \parallel C\cdot S\cdot CO \end{matrix} }_{HC\cdot S\cdot CO}.$

o-Tolyl-thiocarbamidsäure-S-phenacylester (Bd. XII, S. 805) bei längerer Einw. von konz. Schwefelsäure oder beim Kochen mit Eisessig (v. Walther, Greifenhagen, J. pr. [2] 75, 210, 211). — Krystalle (aus Eisessig). F: 109°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Schwefelkohlenstoff, leicht in Alkohol und Eisessig. Löslich in konz. Säuren. — Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure o-Toluidin.

3-o-Tolyl-4-phenyl-thiazolon-(2)-o-tolylimid $C_{23}H_{20}N_2S =$ $C_6H_6 \cdot C - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$

 $H_{\rm C}^{\rm H_6 \ V_6 \ H_4 \ CH_2}^{\rm H_6 \ V_6 \ H_4 \ CH_2}$. B. Beim Kochen von N.N'-Di-p-tolyl-thioharnstoff mit ω -Bromace tophenon in Alkohol (v. Walther, J. pr. [2] 75, 195). — Prismen (aus Petroläther). F:120°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Eisessig, schwerer löslich in Petroläther. Leicht löslich in Säuren. — Liefert beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 220° 3-o-Tolyl-4-phenyl-thiazolthion-(2) (S. 206). — 2C₂₃H₂₀N₂S + 2 HCl + PtCl₄. Hellbraunes Pulver. — Pikrat C₂₃H₂₀N₂S + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 208°.

3-m-Tolyl-4-phenyl-thiazolon-(2) $C_{16}H_{13}ONS = \frac{C_6H_6 \cdot C - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3}{H^{\circ}_C \cdot S \cdot CO}$. B.

m-Tolyl-thiourethan (Bd. XII, S. 863) und ω -Brom-acetophenon (v. Walther, Greifenhagen, J. pr. [2] 75, 209). — Nadeln (aus Alkohol). F: 123°. Sehr leicht löslich in Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Benzol, leicht in Alkohol und Äther, schwerer in Petroläther. Löslich in konz. Säuren: fällt auf Zusatz von Wasser wieder aus.

3-m-Tolyl-4-phenyl-thiazolon-(2)-m-tolylimid $C_{23}H_{20}N_2S=C_6H_6\cdot C-N\cdot C_6H_4\cdot CH_3$

B. Beim Erhitzen von N.N'-Di-m-tolyl-thioharnstoff mit $HC \cdot S \cdot C : N \cdot C_6 H_4 \cdot CH_3$ ω-Brom-acctophenon in wenig Alkohol (v. Walther, J. pr. [2] 75, 197). — Nadeln (aus Alkohol). F: 103°. Sehr leicht löslich in Eisessig, leicht in Alkohol. — Liefert beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 180—2200 3-m-Tolyl-4-phenyl-thiazolthion-(2) (S. 206). — 2C₂₃H₂₀N₂S + 2 HCl + PtCl₄. Bräunlich.

3-p-Tolyl-4-phenyl-thiazolon-(2) $C_{16}H_{13}ONS = \frac{C_6H_5 \cdot C - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3}{HC \cdot S \cdot CO}$. Beim

Erhitzen von p-Tolyl-thiocarbamidsäure-O-äthylester (Bd. XII, S. 946) mit ω-Brom-acetophenon in Alkohol auf dem Wasserbad (v. Walther, Greifenhagen, J. pr. [2] 75, 208). Beim Erhitzen von p-Tolylsenföl mit w-Brom-acetophenon in Alkohol im Rohr auf ca. 110° (v. W., G., J. pr. [2] 75, 206). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 130,5°. Sehr leicht löslich in Schwefelkohlenstoff, Benzol, Äther und Chloroform, leicht in Alkohol, Eisessig und Petroläther, unlöslich in kaltem Wasser. Schwer löslich in konz. Salzsäure.

 $3 - p - Tolyl - 4 - phonyl - thiazolon - (2) - p - tolylimid <math>C_{23}H_{20}N_2S =$ $C_6H_5 \cdot C - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$

C₆H₅·C—N·C₆H₄·CH₃

B. Beim Kochen von N.N'-Di-p-tolyl-thioharnstoff mit ω-BromHC·S·C:N·C₆H₄·CH₃

acetophenon in Alkohol (v. Walther, J. pr. [2] 75, 189). — Nadeln (aus Alkohol). F: 188°.
Leicht löslich in Salzsäure. — Liefert beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 180—200° 3-p-Tolyl-4-phenyl-thiazolthion-(2) (S. 206). — Hydrochlorid. Prismen. F: 235°. — Hydrochromid. Nadeln (aus Alkohol). F: 242°. — Chloroplatinat. Bräunlicher Niederschlag.

3-Benzyl-4-phenyl-thiazolon-(2)-benzylimid $C_{23}H_{20}N_2S =$

C₆H₆·C—N·CH₂·C₆H₆

 $H_{C}^{\bullet} \cdot C \cdot N \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{5}$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Dibenzyl-thioharnstoff mit ω -Bromacetophenon in Alkohol auf dem Wasserbad (MARCHESINI, G. 23 II, 440). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 66—67° (M.). Löslich in Alkohol und Ather (M.). — C₂₃H₂₀N₂S + HBr. Krystalle (aus verd. Alkohol). Monoklin prismatisch (M.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 624). F: 173° (M.). Sehr leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser (M.).

 $C_8H_6ONSCl = C_8H_5 \cdot C - NH$ сіс. в. с. он CIC·S·CO beim Zusammenschmelzen von 4-Phenyl-thiazolon-(2) mit Phosphorpentachlorid (Schatz-Mann, A. 261, 16). — Krystallkörner (aus Äther). F: 206°. Schwer löslich in Äther. Löslich in Natronlauge. — Liefert beim Behandeln mit Zinkstaub und Eisessig 4-Phenyl-thiazolon-(2) 206

- 4-Phenyl-thiasolthion-(2) bezw. 2-Mercapto-4-phenyl-thiasol $C_0H_7NS_2=C_0H_5\cdot C-NH$ $C_0H_5\cdot C-NH$ $C_0H_5\cdot C-NH$ B. Beim Kochen von dithiocarbamidsaurem Ammo-HC·S·CS $HC\cdot S\cdot C\cdot SH$ B. Beim Kochen von dithiocarbamidsaurem Ammonium mit ω -Brom-acetophenon in Alkohol (Miolati, G. 28 I, 579). Krystalle (aus Benzol). F: 168°. Löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.
- Benzol). F: 168°. Löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

 8-Isobutyl-4-phenyl-thiazolthion-(2) $C_{18}H_{15}NS_2 = \frac{C_6H_6 \cdot C N \cdot CH_2 \cdot CH(CH_8)_2}{HC \cdot S \cdot CS}$. B.

Bei der Einw. von ω -Brom-acetophenon auf eine alkoh. Lösung von Isobutylamin und Schwefelkohlenstoff (v. Braun, B. 35, 3384). — F: 83°.

- 3.4-Diphenyl-thiasolthion-(2) $C_{15}H_{11}NS_2 = \frac{C_8H_5\cdot C_-N\cdot C_8H_5}{HC\cdot S\cdot CS}$. B. Beim Erhitzen von 3.4-Diphenyl-thiazolon-(2)-anil mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 400° (v. Walther, J. pr. [2] 75, 192). Nadeln (aus Alkohol). F: 148°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Fissesig sehr leicht in Bengal Chloroform und Schwefelkohlenstoff. Löslich in konz. Säuren:
- von 3.4-Diphenyl-thiazolon-(2)-anil mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 400° (V. WALTHER, J. pr. [2] 75, 192). Nadeln (aus Alkohol). F: 148°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, sehr leicht in Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff. Löslich in konz. Säuren; wird aus diesen Lösungen durch Wasser wieder gefällt.

 3-c-Tolyl-4-phenyl-thiazolthion-(2) $C_{16}H_{13}NS_2 = \frac{C_6H_6 \cdot C N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3}{HC \cdot S \cdot CS}$. B. Beim
- Erhitzen von 3-o-Tolyl-4-phenyl-thiazolon-(2)-o-tolylimid mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 220° (v. WALTHER, J. pr. [2] 75, 197). Blättchen (aus Alkohol). F: 146°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol, leicht in Alkohol, Äther und Eisessig, etwas schwerer in Petroläther. Löslich in konz. Säuren; wird aus diesen Lösungen durch Wasser wieder gefällt.
- $\textbf{3-m-Tolyl-4-phenyl-thiazolthion-(2)} \quad \textbf{C}_{16}\textbf{H}_{13}\textbf{NS}_3 = \frac{\textbf{C}_6\textbf{H}_6 \cdot \textbf{C} \textbf{N} \cdot \textbf{C}_6\textbf{H}_4 \cdot \textbf{CH}_3}{\textbf{HC} \cdot \textbf{S} \cdot \textbf{CS}}. \quad \textbf{B}.$ Analog der vorangehenden Verbindung aus 3-m-Tolyl-4-phenyl-thiazolon-(2)-m-tolylimid

Analog der vorangehenden Verbindung aus 3-m-Tolyl-4-phenyl-thiazolon-(2)-m-tolylimid und Schwefelkohlenstoff (v. Walther, J. pr. [2] 75, 198). — Wurde nicht rein erhalten. Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 195°. Leicht löslich.

- **3-p-Tolyl-4-phenyl-thiazolthion-(2)** $C_{16}H_{13}NS_3 = \frac{C_6H_6 \cdot C N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3}{H_0^{\dagger} \cdot S \cdot CS}$. Be im Erhitzen von 3-p-Tolyl-4-phenyl-thiazolon-(2)-p-tolylimid mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 180—200° (v. Walther, *J. pr.* [2] 75, 193). Nadeln (aus Alkohol). F: 146°.
- 4-Phenyl-selenasolon-(2)-imid bezw. 2-Amino-4-phenyl-selenasol $C_0H_6N_2Se=C_6H_5\cdot C$ —NH $C_0H_6\cdot C$ —N bezw. $C_0H_6\cdot C$ —N bezw. $C_0H_6\cdot C$ —N Beim Eintragen von Selenharnstoff in HC·Se·C:NH C_0 —ROMANN, A. 250, 307). Prismen (aus Alkohol). F: 132°. Unlöslich in Wasser. $C_0H_8N_2Se+HBr$. Blättchen. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser.
- 5. 2 Oxo 5 phenyl oxazolin, 5 Phenyl oxazolon (2) $C_9H_7O_2N = HC NH$ $C_9H_8 \cdot C \cdot O \cdot CO$
- **3.5-Diphenyl-oxasolon-(2)** $C_{15}H_{11}O_2N = \frac{HC N \cdot C_6H_5}{C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot C_6}$. B. Aus Phenyl-phenacyl-urethan (Bd. XIV, S. 55) beim Erhitzen für sich bis auf 180° oder bei längerem Kochen mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge (MASELLI, G. 35 II, 91). Nadeln (aus Benzol). F: 171°.
- 6. 6-Oxo-3-methyl-4.5-benzo-1.2-oxazin, Anhydro-faceto-phenonoxim-carbonsäure-(2)] C₉H₇O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerer Einw. von Hydroxylamin-hydrochlorid auf Benzoylessigsäure-o-carbonsäure in alkoholisch-wäßriger Lösung (Gabriel, B. 16, 1994). Man läßt Acetophenon -carbonsäure -(2)-äthylester mit Hydroxylaminhydrochlorid und Soda in alkoholisch-wäßriger Lösung stehen und dampft ein (G., B. 16, 1995). Beim Schmelzen von [6-Oxo-4.5-benzo-1.2-oxazinyl-(3)]-essigsäure (Syst. No. 4330) (G., B. 16, 1993, 1994). Nadeln (aus Alkohol). F: 158—159°. Schwer löslich in siedendem Wasser. Unlöslich in Ammoniak, löslich in warmer Natronlauge.
- Dibromderivat C₂H₆O₂NBr₂. B. Beim Kochen von [6-Oxo-4.5-benzo-1.2-oxazinyl-(3)]-essigsäure mit überschüssigem Brom in Eisessig (Gabriel, B. 16, 1996). Schuppen (aus Eisessig). F: 223—223,5°. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol, leichter in siedendem Eisessig.

7. 6 - 0x0 - 2 - methyl - 4.5 - benzo - 1.3 - oxazin, Anhydro-[N-acetyl-anthranilsaure],,,Acetylanthranil"C,H,O,N,s.nebenstehende Formel. Die angegebene Bezifferung bezieht sich auf die vom Namen "Acetylanthranil" abgeleiteten Namen. Zur Konstitution vgl. die bei Benzoylanthranil (S. 221) angeführte Literatur. — B. Beim

Erhitzen von Anthranilsäure mit überschüssigem Acetanhydrid (MOHR, KÖHLER, B. 40, 998 Anm. 3; J. pr. [2] 80, 522, 535; BOGERT, SEIL, Am. Soc. 29, 529). Aus N-Acetyl-anthranilsäure beim Erhitzen für sich unter vermindertem Druck auf 200—210° (Anschütz, Schmidt, B. 35. 3474) oder mit überschüssigem Acetanhydrid auf 150° (M., K., B. 40, 998 Anm. 3; J. pr. [2] 80, 522, 534; vgl. A., Sch., B. 35, 3473). Beim Kochen von Carbanilsäureäthylester-carbonsaure-(2) mit Acetanhydrid (BREDT, Hor, B. 33, 29). Aus Anthranil (S. 39) beim Erhitzen mit Acetanhydrid auf 130-150° oder besser mit Ameisenessigsäureanhydrid auf 100° (A., Sch., B. 35, 3473). — Nadeln (aus Ligroin). Riecht nach Mäuseexkrementen auf 100° (A., Sch., B. 35, 3474). F: 80—81° (A., Sch., B. 35, 3473), 81—82° (M., K., J. pr. [2] 80, 535). Kp₁₁: 143°; Kp₁₄: 147° (A., Sch., B. 35, 3473, 3474); Kp₁₇: 155° (M., K., J. pr. [2] 80, 535). D₄²: 1,2034; n_D: 1,5686 (Sch., B. 38, 203). — Beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid auf 100° erhält man 4-Oxy-2-methyl-chinolin-carbonsäure-(3)-[2-carboxy-anilid] (Bd. XXII, S. 238) (A., Sch., B. 35, 3469; vgl. Heller, Grundmann, B. 56 [1923], 200). Liefert beim Behandeln mit Wasser schon in der Kälte N-Acetyl-anthranisäure (A., Sch., B. 35, 3473). Bei der Einw. von wäßr. Ammoniak auf Acetylanthranil in der Kälte entstehen N-Acetylanthranilsäure, N-Acetyl-anthranilsäure-amid und 2-Methyl-chinazolon-(4) (Bd. XXIV, S. 155) (A., Sch., Grefffenberg, B. 35, 3481). Beim Verreiben von Acetanthranil mit einer kalten konzentrierten wäßrigen Lösung von Hydroxylamin-hydrochlorid und Natriumcarbonat erhält man 3-Oxy-2-methyl-chinazolon-(4) (A., Sch., G., B. 35, 3483). Gibt mit Hydrazinhydrat in siedendem Wasser 3-Amino-2-methyl-chinazolon-(4) (BOGERT, GORTNER, Am. Soc. 31, 944). Bei der Einw. von Methylamin auf Acetanthranil entsteht 2.3-Dimethylchinazolon-(4) (Bogert, May, Am. Soc. 31, 512). Analog reagiert Anilin unter Bildung von 3-Phenyl-2-methyl-chinazolon-(4) (A., Sch., G., B. 35, 3482). Beim Erhitzen mit Anthranilsäure auf 125° erhält man 3-[2-Carboxy-phenyl]-2-methyl-chinazolon-(4) (Bd. XXIV, S. 156) und Acetyl-anthranoyl-anthranilsäure (Bd. XIV, S. 359) (A., Sch., G., B. 35, 3478). Liefert beim Erwärmen mit Phenylhydrazin auf dem Wasserbad 3-Anilino-2-methyl-chinazolon-(4) (A., SCH., G., B. 85, 3483).

Anhydro-[N-dichloracetyl-anthranilsäure], "w.w.Dichlor-acetylanthranil"

 $C_6H_5O_2NCl_2 = C_6H_6$ C_6H_6 $C_$ mit überschüssigem Acetanhydrid (Gärtner, A. 336, 243). — Prismen (aus Alkohol oder Acetanhydrid). F: 175°. Leicht löslich in Aceton und Chloroform, schwer in kaltem Alkohol, Äther, Benzol und Petroläther. — Liefert beim Kochen mit Wasser oder Natriumcarbonat-Lösung N-Dichloracetyl-anthranilsaure zurück. Beim Kochen mit ca. 20% gigen Ammoniak entsteht 2-Dichlormethyl-chinazolon-(4) (Bd. XXIV, S. 157). Beim Kochen mit 2 Mol Phenylhydrazin in Eisessig erhält man 3-Anilino-chinazolon-(4)-[aldehyd-(2)-phenylhydrazon]; beim Kochen mit überschüssigem Phenylhydrazin in Eisessig entsteht 3-Anilino-2-[phenylhydrazino-chlormethyl]-chinazolon-(4) (Bd. XXIV, S. 396).

Anhydro - [N - acetyl - 5 - brom - anthranilsäure], "5 - Brom - Brock acetylanthranil" $C_0H_6O_3NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von N-Acetyl-5-brom-anthranilsäure mit überschüssigem Acetanhydrid (Bogert, Hand, Soc. 27, 1484). — Tafeln (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 131° (korr.) (B., H., Am. Soc. 27, 1484). — Liefert beim Erwärmen mit konz. Ammoniak auf dem Wasserbad 6-Brom-2-methyl-chinazolon-(4) (Bd. XXIV, S. 158) (B., H., Am. Soc. 28, 101). Beim Erwärmen mit Anilin entsteht 3-Phenyl-6-brom-2-methyl-chinazolon-(4) (B., H., Am. Soc. 28, 104).

Anhydro-[N-acetyl-6-nitro-anthranilsäure], "6-Nitro-acetyl- OaN anthranil' $C_0H_0O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Nitro-anthranilsäure beim Kochen mit überschüssigem Acetanhydrid (BOGERT, CHAM-BERS, Am. Soc. 27, 653). — Tafeln oder Prismen (aus Acetanhydrid oder N=C·CH₂ Essigester). F: 155—156° (korr.) (B., Ch.). Löslich in kaltem Aceton und siedendem Chloroform, schwer löslich in heißem Tetrachlorkohlenstoff, Äther, Petroläther und Benzol (B., CH.). — Ist an trockner Luft beständig; wird beim Stehenlassen an feuchter Luft allmählich, rasch beim Kochen mit Wasser, in 6-Nitro-2-acetamino-benzoesäure übergeführt (B., CH.). Liefert beim Schütteln mit verd. Ammoniak 5-Nitro-2-methyl-chinazolon-(4) (Bd. XXIV, S. 159) (B., Ch.; vgl. B., Sell, Am. Soc. 27, 1309), beim Behandeln mit ¹/₃ Mol 33% iger wäßriger Hydrazinhydrat-Lösung 5.5'-Dinitro-4.4'-dioxo-2.2'-dimethyl-3.4.3'.4'-tetrahydro-dichinazolyl-(3.3') (Bd. XXIV, S. 160) (B., S., Am. Soc. 28, 891), mit 1 Mol Hydrazinhydrat 3-Amino-5-nitro-2-methyl-chinazolon-(4) (B., S., Am. Soc. 28, 886), mit wäßr. Methylamin-Lösung

5-Nitro-2.3-dimethyl-chinazolon-(4) (B., S., Am. Soc. 27, 1309), beim Kochen mit überschüssigem Anilin 3-Phenyl-5-nitro-2-methyl-chinazolon-(4) (B., CH.).

Anhydro - [N - acetyl-5-nitro - anthranilsäure], "5-Nitro - O₂N acetylanthranil" C₂H₂O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von N-Acetyl-5-nitro-anthranilsäure mit Acetanhydrid (Bogert, Cook, Am. Soc. 28, 1451). — Nadeln. F: 161—162° (korr.). — Wird an feuchter Luft allmählich, rasch beim Kochen mit Wasser, in N-Acetyl-5-nitro-anthranilsäure zurückverwandelt. Liefert beim Erhitzen mit verdünntem wäßrigem Ammoniak 6-Nitro-2-methylchinazolon-(4) (Bd. XXIV, S. 160). Beim Erhitzen mit ½ Mol 50°/ojeger wäßriger Hydrazinnydrat-Lösung auf 160—180° entsteht 6.6′-Dinitro-4.4′-dioxo-2.2′-dimethyl-3.4.3′.4′-tetra-hydro-dichinazolyl-(3.3′); beim Erhitzen mit 1 Mol Hydrazinhydrat erhält man 3-Amino-6-nitro-2-methyl-chinazolon-(4). Liefert beim Erwärmen mit Methylamin 6-Nitro-2.3-dimethyl-chinazolon-(4). Analog reagiert Anilin unter Bildung von 3-Phenyl-6-nitro-2-methyl-chinazolon-(4).

Anhydro - [N - acetyl - 4 - nitro - anthranilsäure], "4 - Nitro - acetylanthranil" $C_0H_6O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von N-Acetyl-4-nitro-anthranilsäure mit überschüssigem Acetanhydrid (Bogert, Steiner, Am. Soc. 27, 1330). — Farblose (Bogert, Seil, Am. Soc. 29, 530) Krystalle. F: 137—138° (korr.) (B., St.; B., Seil). — Bei Einw. von Feuchtigkeit wird leicht N-Acetyl-4-nitro-anthranilsäure zurückgebildet (B., St.). Liefert beim Behandeln mit verd. Ammoniak N-Acetyl-4-nitro-anthranilsäure-amid und 7-Nitro-2-methyl-chinazolon-(4) (Bd. XXIV, S. 161) (B., St.). Beim Erhitzen von 1 Mol 4-Nitro-acetylanthranil mit ca. ½ Mol 50% jeger wäßriger Hydrazinhydrat-Lösung entsteht 7.7′-Dinitro-4.4′-dioxo-2.2′-dimethyl-3.4.3′-4′-tetrahydro-dichinazolyl-(3.3′) (Bd. XXIV, S. 163); beim Erwärmen mit überschüssiger Hydrazinhydrat-Lösung erhält man 3-Amino-7-nitro-2-methyl-chinazolon-(4) (B., Klaber, Am. Soc. 30, 811, 812). Liefert beim Erwärmen mit wäßr. Methylamin-Lösung 7-Nitro-2.3-dimethyl-chinazolon-(4) (B., St.). Reagiert analog mit Anilin unter Bildung von 3-Phenyl-7-nitro-2-methyl-chinazolon-(4) (B., Kl.).

3. 0×0 -Verbindungen $C_{10}H_{9}O_{2}N$.

1. 5 - Oxo - 3 - p - tolyl - isoxazolin, 3 - p - Tolyl - isoxazolon - (5) bezw. 5 - Oxy - 3 - p - tolyl - isoxazol $C_{10}H_{2}O_{2}N = H_{2}C - C \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{2}$ bezw. $HC - C \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}$ B.

Bei kurzem Kochen von 3-p-Tolyl-isoxazolon-(5)-imid mit konz. Salzsäure (Seidel, $J.\,pr.$ [2] 58, 147). Bei der Einw. von kalter, ammoniakalischer Silbernitrat-Lösung auf β -Hydroxylamino- β -p-tolyl-propionsäure (Posner, Oppermann, B. 39, 3707). — Blättchen (aus verd. Alkohol), Nadeln (aus Ligroin). F: 134—135° (Zers.) (S.), 133° (P., O.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Methanol, Äther, Benzol und Eisessig, ziemlich schwer in kaltem Ligroin, sehr schwer in kaltem Petroläther und Wasser (P., O.). Löst sich leicht in Soda-Lösung und Alkalilaugen, unlöslich in verd. Säuren (P., O.). — Zersetzt sich bei längerem Kochen mit konz. Salzsäure (S.). Beim Behandeln einer Lösung von 3-p-Tolyl-isoxazolon-(5) in verd. Natronlauge mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure unter Eiskühlung erhält man 5-Oxo-4-oximino-3-p-tolyl-isoxazolin (S. 271) (P., O.). — Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine braunschwarze Färbung, die auf Zusatz von wenig Salzsäure in Hellgelb umschlägt (S.).

3-p-Tolyl-isoxazolon-(5)-imid bezw. 5-Amino-3-p-tolyl-isoxazol $C_{10}H_{10}ON_3=H_2C-C\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ bezw. $HC-C\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ B. Aus β-Imino-β-p-tolyl-propion-saure-nitril und salzsaurem Hydroxylamin in verd. Alkohol (E. v. Meyer, J. pr. [2] 52, 110; vgl. Seidel, J. pr. [2] 58, 146, 149). — Rhomben (aus Benzol). F. 151° (v. M., J. pr. [2] 74, 532; S.). — Die Lösung in Äther gibt beim Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff ein (nicht näher beschriebenes) Hydrochlorid, das beim Erwärmen mit verd. Natronlauge Ammoniak abspaltet (Lublin, J. pr. [2] 74, 530). 3-p-Tolyl-isoxazolon-(5)-imid liefert bei kurzem Kochen mit konz. Salzsäure 3-p-Tolyl-isoxazolon-(5) (S.). Gibt beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure auf dem Wasserbad Cyanmethyl-p-tolyl-keton, Hydroxylamin und wenig Ammoniak (v. M., J. pr. [2] 74, 532).

CH₂·CO·NH·C·O·N

Be im Erhitzen von 3-p-Tolyl-isoxazolon-(5)-imid mit Acetanhydrid (Seidel, J. pr. [2] 58, 148). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 191°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Äther, sehwer in heißem Wasser.

- 2. 3-Oxo-5-p-tolyl-isoxazolin, 5-p-Tolyl-isoxazolon-(3) $C_{10}H_{9}O_{2}N=HC-CO$ CH.·C.H.· $\overset{\circ}{C}\cdot O\cdot \overset{\circ}{N}H$
- 4-Nitroso-5-p-tolyl-isoxazolon-(3)-anil bezw. 4-Nitroso-3-anilino-5-p-tolyl-isoxazol $C_{16}H_{13}O_2N_3= \begin{array}{cccc} ON\cdot C & C:N\cdot C_6H_5 & ON\cdot C & C\cdot NH\cdot C_6H_5 \\ CH_3\cdot C_6H_4\cdot C\cdot O\cdot NH & CH_3\cdot C_6H_4\cdot C\cdot O\cdot N & CH_3\cdot C_6H_4$
- 4-Nitroso-5-p-tolyl-isoxazolon-(3)-p-tolylimid bezw. 4-Nitroso-3-p-toluidino-ON·C.—C:N·C₆H₄·CH₃ bezw.

 5-p-tolyl-isoxazol $C_{17}H_{15}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ bezw.

 ON·C.—C·NH·C₆H₄·CH₃

 Zur Konstitution vgl. Wieland, Gmelin, A. 375 [1910],
- ON·C—U·NH·C₆H₄·CH₃

 Zur Konstitution vgl. Wieland, Gmelin, A. 375 [1910], CH₃·C₆H₄·C·O·N

 299. B. Beim Erhitzen von Di-p-toluyl-furoxan (Syst. No. 4570) mit p-Toluidin in Äther und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Eisessig (Böeseken, R. 16, 322). Dunkelbraune Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 125° (B., R. 16, 322). Bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung entstehen p-Toluylsäure und Oxalsäure (B., R. 16, 336). Liefert beim Kochen mit Zinnehlorür und Essigsäure oder Zinkstaub und Essigsäure 3-p-Toluyl-1.2.4-oxdiazolon-(5)-p-tolylimid (Syst. No. 4565), p-Toluylsäure, p-Toluidin, Methylamin und Ammoniak (B., R. 16, 331, 332; vgl. B., R. 29 [1910], 282). Beim Erhitzen mit Zinnehlorür in alkal. Lösung entstehen p-Toluylsäure, Oxalsäure, p-Toluidin und Ammoniak (B., R. 16, 332). Liefert beim Behandeln mit Kalilauge vorwiegend eine Verbindung C₁₇H₁₇O₃N₃·¹) (Syst. No. 4570) und p-Toluylsäure (B., R. 16, 323, 336). Beim Erwärmen mit methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung entsteht 5-Methoxy-3-p-tolylimino-4-oximino-5-p-tolyl-isoxazolidin (S. 300) (B., R. 16, 333; vgl. W., G., A. 375, 300). Lagert sich beim Erwärmen mit Alkohol, Acetylchlorid oder Eisessig in 3-p-Toluyl-1.2.4-oxdiazolon-(5)-p-tolylimid um (B., R. 16, 335, 339, 340; vgl. B., R. 29 [1910], 282). Beim Kochen mit Acetanhydrid und Natrium-acetat erhält man Oxalsäure, p-Toluylsäure, Acet-p-toluidid und Ammoniak (B., R. 16, 335).
- $\begin{array}{ll} \textbf{4-Nitroso-5-p-tolyl-isoxazolon-(3)-benzylimid} & bezw. & \textbf{4-Nitroso-3-benzylamino-oN} \cdot C & --- C: N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \\ \textbf{5-p-tolyl-isoxazol} & C_{17}H_{15}O_2N_3 & = & C_{H_3} \cdot C_8H_4 \cdot \overset{\circ}{C} \cdot O \cdot \overset{\circ}{N}H \end{array} \\ \text{bezw.}$
- ON·C—C·NH·CH₂·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. Wieland, Gmelin, A. 375 CH₃·C₆H₄·C·O·N Zur Konstitution vgl. Wieland, Gmelin, A. 375 [1910], 299. B. Beim Erhitzen von Di-p-toluyl-furoxan (Syst. No. 4570) mit Benzylamin in Äther und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Eisessig (Böeseken, R. 16, 325). Grüne Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich bei ca. 115°.
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-Nitroso-5-p-tolyl-isoxazolon-(3)-[2.4-dimethyl-anil]} & bezw. & \textbf{4-Nitroso-ON} \cdot \textbf{C} & \textbf{C:N} \cdot \textbf{C}_6H_3(CH_3)_2 \\ \textbf{3-[asymm.-m-xylidino]-5-p-tolyl-isoxazol} & \textbf{C}_{16}H_{17}\textbf{O}_2\textbf{N}_3 = & \textbf{C}_{H_3} \cdot \textbf{C}_6H_4 \cdot \overset{\cdot}{\textbf{C}} \cdot \textbf{O} \cdot \overset{\cdot}{\textbf{N}} H \\ \end{array}$
- ON·C---C·NH·C₆H₃(CH₃)₂
 bezw. CH₃·C₆H₄·C·O·N

 375 [1910], 299. B. Beim Erhitzen von Di-p-toluyl-furoxan (Syst. No. 4570) mit asymm. m-Xylidin in Äther und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Eisessig (Böeseken, R.16, 325).
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-Nitroso-5-p-tolyl-isoxazolon-(3)-phenylhydrazon} & bezw. & \textbf{4-Nitroso-3-phenyl-hydrazino-5-p-tolyl-isoxazol} & C_{16}H_{14}O_2N_4 = & CH_3\cdot C_6H_4\cdot \overset{\shortparallel}{C}\cdot O\cdot \overset{\shortparallel}{N}H & bezw. \\ & CH_3\cdot C_6H_4\cdot \overset{\shortparallel}{C}\cdot O\cdot \overset{\shortparallel}{N}H & \cdots & \cdots & \cdots \\ \end{array}$
- ON·C—C·NH·NH·C₆H₅₂). B. Beim Erhitzen von Di-p-toluyl-furoxan (Syst. No. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot \overset{\parallel}{C} \cdot O \cdot \overset{\parallel}{N}$ 4570) mit Phenylhydrazin in Äther und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Eisessig (BÖRSEKEN, R. 16, 326). Gelbe Nadeln (aus Methanol + Äther). Äcetat. Rote Nadeln.

¹) Von Börseken (R. 29, 277) als p·Toluidino·p·toluyl·glyoxim CH₃·C₆H₄·CO·C(:N·OH)·C(:N·OH)·NH·C₆H₄·CH₃ (vgl. Ergw. Bd. XI/XII, S. 430) erkannt.

³) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von QVIST (C. 1927 II, 1700; 1929 I, 892) und einer Priv.-Mitt. von BÖESEKEN.

- 3-Methyl-4-phenyl-isoxasolon-(5)-imid bezw. 5-Amino-3-methyl-4-phenyl-isoxasol $C_{10}H_{10}ON_2 = {C_0H_5 \cdot HC C \cdot CH_3 \over HN : C \cdot O \cdot N}$ bezw. ${C_0H_5 \cdot C C \cdot CH_3 \over HN \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. Bei der Einw. von salzsaurem Hydroxylamin auf α -Acetyl-benzylcyanid in warmem verdünntem Alkohol (Walther, Schickler, J. pr. [2] 55, 344). Nadeln. F: 112—113°. Löslich in Alkohol und Benzol. Spaltet beim Kochen mit konz. Salzsäure Ammoniak ab.
- 4. 5-0x0-4-methyl-3-phenyl-isoxazolin, 4-Methyl-3-phenyl-isoxazolon-(5) $C_{10}H_{9}O_{2}N=\frac{CH_{8}\cdot HC-C\cdot C_{6}H_{5}}{OC\cdot O\cdot N}$.
- 5. 5-Oxo-4-methyl-2-phenyl-oxazolin, 4-Methyl-2-phenyl-oxazolon-(5) ("Benzoylalaninlacton") bezw. 5-Oxy-4-methyl-2-phenyl-oxazol $C_{10}H_1O_2N=CH_2\cdot HC-N$
- bezw. HO·C·O·C₆H₅

 bezw. HO·C·O·C₆H₅

 B. Bei kurzem Erhitzen von Benzoyl-dl-alanin mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Mohr, Stroschein, B. 42, 2521; J. pr. [2] 81, 478).

 Nadeln oder Tafeln. F: 39°. Kp_{0,8-9,6}: ca. 80°. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol und Aceton, ziemlich leicht in Ligroin und Tetrachlorkohlenstoff. Gibt mit Wasser sehr leicht Benzoyl-dl-alanin. Addiert in Äther 1 Mol Chlorwasserstoff unter Bildung von Benzoyl-dl-alanylchlorid. Beim Einleiten von Ammoniak in die eisgekühlte ätherische Lösung von 4-Methyl-2-phenyl-oxazolon-(5) erhält man Benzoyl-dl-alanin-amid. Liefert beim Erhitzen mit Alkohol auf dem Wasserbad Benzoyl-dl-alanin-āthylester. Beim Schütteln mit warmer alkalischer Glycin- oder dl-Alanin-Lösung erhält man Benzoyl-dl-alanyl-glycin (Bd. IX, S. 249) bezw. dl-Benzoyl-alanyl-alanin (F: 168—169°) (Bd. IX, S. 249). Beim Erwärmen der äther. Lösung von 4-Methyl-2-phenyl-oxazolon-(5) mit Anilin entsteht [N-Benzoyl-dl-alanin]-anilid (Bd. XII, S. 558). Liefert beim Erwärmen mit α-Amino-isobuttersäure in wäßriger, schwach alkalischer Lösung auf 40—50° α-[Benzoyl-dl-alanyl-amino]-isobuttersäure (Bd. IX, S. 250). Läßt sich mit 0,1 n-Natronlauge unter Anwendung von Phenolphthalein als Indicator titrieren.
- 6. Anhydro-[methylbenzylketoxim-carbonsäure-(2)],
 Anhydro-[2-(β-oximino-propyl)-benzoesäure] C₁₆H₉O₂N,
 s. nebenstehende Formel. B. Beim Schmelzen von 2-[β-Oximino-propyl]-benzoesäure (GOTTLIEB, B. 32, 966). Rote Nadeln (aus Aceton). F: 171—173° (Zers.). Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Aceton.
- 7. 6-Oxo-3-āthyl-4.5-benzo-1.2-oxazin, Anhydro-[propio-phenonoxim-carbonsāure-(2)] C₁₀H₅O₂N, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erhitzen von Propiophenon-carbonsāure-(2) mit salzsaurem Hydroxylamin und 10% giger Kalilauge auf dem Wasserbad (Daube, B. 38, 206).

 Sāulen (aus Wasser). F: 119°.
- 8. 6 Oxo 2 dthyl 4.5 benzo 1.3 oxazin, Anhydro-[N-propionyl-anthranilsdure], $_nPropionylanthranil^n$ $C_{10}H_{9}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel.

Anhydro - [N - propionyl - 6 - nitro - anthranilsäure], "6 - Nitro-propionylanthranil "C₁₀H₃O₄N₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. die bei Benzoylanthranil (S. 221) angeführte Literatur. —

B. Neben 6-Nitro-2-propionylamino-benzoesäure beim Kochen von 6-Nitro-2-amino-benzoesäure mit Propionsäureanhydrid (Boger, Seil, Am. Soc. 29, 530). Beim Kochen von 6-Nitro-2-propionylamino-benzoesäure mit Acetanhydrid (B., S.). — Wurde nicht ganz rein erhalten. Krystalle. — Liefert beim Behandeln mit verd. Ammoniak 5-Nitro-2-athyl-chinazolon-(4) (Bd. XXIV, S. 170), mit wäßr. Methylamin-Lösung 3-Methyl-5-nitro-2-athyl-chinazolon-(4).

4. Oxo-Verbindungen $C_{11}H_{11}O_{2}N$.

- 1. 5-Oxo-3-methyl-4-benzyl-isoxazolin, 3-Methyl-4-benzyl-is-oxazolon-(5) bezw. 5-Oxy-3-methyl-4-benzyl-isoxazol $C_{11}H_{11}O_{3}N=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot HC$ — $C\cdot CH_{3}$ $C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C$ — $C\cdot CH_{3}$ bezw. $C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C$ — $C\cdot CH_{3}$ $C_{6}H_{5}\cdot CH_{5}\cdot CH_{$
- 2. 5-Oxo-4-methyl-3-p-tolyl-isoxazolin, 4-Methyl-3-p-tolyl-isoxazolon-(5) $C_{11}H_{11}O_{1}N = \frac{CH_{1}\cdot HC C\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}}{OC\cdot O\cdot N}$.
- 4-Methyl-3-p-tolyl-isoxazolon-(5)-imid bezw. 5-Amino-4-methyl-3-p-tolyl-isoxazol $C_{11}H_{12}ON_3= \begin{array}{c} CH_3\cdot HC C\cdot C_6H_4\cdot CH_3 & CH_3\cdot C C\cdot C_6H_4\cdot CH_3 \\ HN:C\cdot O\cdot N & bezw. & H_1N\cdot C\cdot O\cdot N \\ \end{array}$. B. Bei der Einw. von salzsaurem Hydroxylamin auf β -Imino- β -p-tolyl-isobuttersäure-nitril (Bd. X, S.713) in Alkohol (v. Meyer, J. pr. [2] 52, 114). Prismen (aus Alkohol). F: 134°. Spaltet beim Behandeln mit konz. Salzsäure Ammoniak ab.
- 3. 5-Oxo-3-āthyl-4-phenyl-isoxazolin, 3-Āthyl-4-phenyl-isoxazolon-(5) $C_{11}H_{11}O_{\sharp}N = \frac{C_{\sharp}H_{5}\cdot HC C\cdot C_{2}H_{5}}{OC\cdot O\cdot N}$
- 3-Äthyl-4-phenyl-isoxazolon-(5)-imid bezw. 5-Amino-3-äthyl-4-phenyl-isoxazol $C_{11}H_{12}ON_2 = \frac{C_6H_5 \cdot HC C \cdot C_2H_5}{HN \cdot C \cdot O \cdot N}$ bezw. $\frac{C_6H_5 \cdot C C \cdot C_2H_5}{H_2N \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. Beim Erwärmen von Äthyl-[\(\alpha\)-cyan-benzyl]-keton mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumcarbonat in verd. Alkohol (Walther, Schickler, J. pr. [2] 55, 345). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 70—71°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Spaltet beim Behandeln mit konz. Salzsäure Ammoniak ab.
- 4. $5-Oxo-4.4-dimethyl-2-phenyl-oxazolin, 4.4-Dimethyl-2-phenyl-oxazolon-(5) <math>C_{11}H_{11}O_2N=\frac{(CH_3)_2C-N}{OC\cdot O\cdot C\cdot C_6H_5}$. B. Beim Erhitzen von α -Benzamino-isobuttersäure mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Mohr, Geis, B. 41, 798; J. pr. [2] 81, 59). Stechend riechende Tafeln. Erweicht bei 32° und schmilzt bei 34°. $Kp_{0,5-1,0}$: 58°; $Kp_{8,5-9,0}$: 123°; Kp_{13} : 131°. Addiert Chlorwasserstoff unter Bildung von α -Benzamino-isobuttersäure-chlorid (Bd. IX, S. 251). Liefert mit alkoh. Ammoniak α -Benzamino-isobuttersäure-amid (Bd. IX, S. 251). Beim Erhitzen mit Glycin, zuletzt auf 170°, erhält man [α -Benzamino-isobuttyryl]-glycin (Bd. IX, S. 251). Gibt beim Lösen in Anilin und Erwärmen auf 50—60° α -Benzamino-isobuttersäure-anilid (Bd. XII, S. 559). Läßt sich mit 0,1n-Natronlauge unter Anwendung von Phenolphthalein als Indicator titrieren.
- 5. 2'-Oxo-6'-propenyl-5'.6'-dihydro-[(1.2-py-rano)-3'.4':3.4-pyridin]¹), Lacton der 4-[β-Oxy-N-γ-pentenyl]-nicotinsäure C₁₁H₁₁O₂N, s. nebenstchende
 Formel. B. Neben dem Lacton der 4-[β-Oxy-propyl]-nicotinsäure beim Erhitzen von 4-Methyl-nicotinsäure mit Acetaldehyd oder Paraldehyd und Wasser im Rohr auf 140—150° (Koenics, B. 34, 4339). Ziemlich schwer löslich in Wasser. Die Lösung in Essigester fluoresciert blau. Cadmiumchlorid-Doppelsalz. Gelbliche Nadeln. Schmilzt bei 230—231° unter Dunkelrotfärbung. Ziemlich leicht löslich in Wasser und verd. Salzsäure. 2C₁₁H₁₁O₂N + 2 HCl + PtCl₄. Gelbrote Krystalle. F: 238° (Zers.). Pikrat. Krystalle (aus Essigsäure). F: 186° (Zers.).
- 6. Lacton der [8-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolyl-(1)]-essigsdure C₁₁H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt vielleicht dem Kairokoll (Bd. XXI, S. 63) zu.

CH₂ CH₂
CH₂
CH₂

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

8-Propyl-4-phenyl-isoxazolon-(5)-imid bezw. 5-Amino-3-propyl-4-phenyl-isoxazol $C_{12}H_{14}ON_2=\frac{C_0H_5\cdot HC-C\cdot CH_2\cdot C_2H_5}{HN\cdot C\cdot O\cdot N}$ bezw. $C_0H_5\cdot C-C\cdot CH_2\cdot C_2H_5$ bezw. $C_0H_5\cdot C-C\cdot CH_2\cdot C_2H_5$ Beim Eintragen einer wäßr. Lösung von salzsaurem Hydroxylamin in eine alkoh. Lösung von Propyl-[α -cyan-benzyl]-keton (Bd. X, S. 715) und Neutralisieren mit Natriumcarbonat (Walther, Schickler, $J.\ pr.\ [2]$ 55, 346). — Nadeln. F: 107—108°. Löslich in Alkohol und Benzol. — Spaltet beim Behandeln mit konz. Salzsäure Ammoniak ab.

7. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-13} O_2 N$.

≥CH

1. Lacton der 2-0xy-1.2-dihydro-chinolin-carbonsäure-(4) C₁₀H₂O₃N, s. nebenstehende Formel (R=H).

Lacton der 1-Methyl-2-oxy-1.2-dihydro-chinolin-carbon-säure-(4) (,,Methylencinchoninsäure") C₁₁H₉O₂N, s. nebenstehende
Formel (R = CH₃). Zur Konstitution vgl. Decker, Hock, B. 37, 1005. — B. Man löst Cinchoninsäure-methylbetain (Bd. XXII, S. 76) in konz. Kalilauge, überschichtet mit Äther und säuert bei Ausschluß von Luft mit Salzsäure unter Eiskühlung an (Claus, A. 270, 349). — Gelbe Nadeln (aus Äther). F: 210°; leicht löslich in Alkohol und Äther; die Lösungen sind gelb und fluorescieren (Cl.). — Oxydiert sich in festem Zustand und in Lösung an der Luft schnell zu 1-Methyl-chinolon-(2)-carbonsäure-(4) (Bd. XXII, S. 309) (Cl.).

Lacton der 1-Äthyl-2-oxy-1.2-dihydro-chinolin-carbon-säure-(4) ("Äthylidencinchoninsäure") C₁₂H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Decker, Hock, B. 37, 1005. — B. Man löst Cinchoninsäure-äthylbetain (Bd. XXII, S. 77) in Alkalilauge, überschichtet mit Äther und säuert bei Ausschluß von Luft mit Salzsäure unter Eiskühlung an (Claus, A. 270, 355). — Bronzegelbe Prismen (aus Äther). Leicht löslich in Äther (Čl.). — Oxydiert sich in festem Zustand an der Luft sehr langsam, schneller beim Kochen der wäßrig-alkoholischen Lösung unter Luftzutritt zu 1-Äthyl-chinolon-(2)-carbonsäure-(4) (Bd. XXII, S. 310) (Cl.).

Lacton der 1-Benzyl-2-oxy-1.2-dihydro-chinolin-carbonsäure-(4) ("Benzylidencinchoninsäure") C₁₇H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Decker, Hock, B. 37, 1005.

— B. Aus Cinchoninsäure-brombenzylat (Bd. XXII, S. 77) oder Cinchoninsäure-benzylbetain (Bd. XXII, S. 77) beim Lösen in verd. Alkalilauge, CH₃·C₆H₅ Cberschichten mit Äther, Ansäuern mit Salzsäure und Verdunsten des Äthers unter Kühlung und Luftausschluß (Claus, Muchall, B. 18, 365; Cl., A. 270, 339). — Wurde nicht ganz rein erhalten. Bronzegelbe Nadeln (aus Äther). F: 218° (Cl.). Leicht löslich in Äther, unlöslich in Wasser und in konz. Salzsäure (Cl., M.). — Oxydiert sich in Gegenwart von Luft außerordentlich leicht zu 1-Benzyl-chinolon-(2)-carbonsäure-(4) (Bd. XXII, S. 310) (Cl.).

2. Oxo-Verbindungen C₁₁H₀O₂N.

1. Anhydro- $[\delta$ -oximino- δ -phenyl- α -butylen- α -carbonsāure] $C_{11}H_6O_1N=H_1C\cdot CH:CH\cdot CO$ $C_4H_5\cdot C \longrightarrow N$

Anhydro- $[\alpha, \gamma$ -dinitro- δ -oximino- δ -phenyl- α -butylen- α -carbonsäure] $C_{11}H_7O_6N_8=O_8N\cdot HC\cdot CH:C(NO_8)\cdot CO$ $C_8H_5\cdot C=N$ s. S. 56.

 $\begin{array}{lll} 2. & \textit{5-Oxo-3-styryl-isoxazolin}, & \textit{3-Styryl-isoxazolon-(5)} & \textit{bezw.} & \textit{5-Oxy-3-styryl-isoxazol} & C_{11}H_{2}O_{2}N & = & \begin{matrix} H_{1}C & & C \cdot CH : CH \cdot C_{6}H_{5} \\ & & & C \cdot CH : CH \cdot C_{6}H_{5} \end{matrix} \\ & & & & \textbf{HO} \cdot \overset{\parallel}{C} \cdot O \cdot \overset{\parallel}{N} \\ \end{array}$

B. Beim Behandeln von β -Hydroxylamino- β -styryl-propionhydroxamsaure (Bd. XV, S. 57) mit Silbernitrat in ammoniakalischer Lösung bei Zimmertemperatur (RIEDEL, SCHULS, A. 367, 35). — Rotbraunes Pulver (aus ammoniakalischer Lösung mit Mineralsauren gefällt). Zersetzt sich bei 90°. Leicht löslich in Methanol und Alkohol, schwerer in Äther und

Benzol. unlöslich in Wasser; leicht löslich in Alkalilaugen, Alkalicarbonat-Lösungen und Ammoniak, unlöslich in verd. Mineralsäuren. — Verhalten gegen Brom-Lösung: R., Sch. - Silbersalz. Graubraunes Pulver.

3. 5-Oxo-3-methyl-4-benzal-isoxazolin, 3-Methyl-4-benzal-isoxazolon-(5) $C_{11}H_2O_2N = C_4H_5 \cdot CH:C - C \cdot CH_3$. B. Aus Benzaldehyd und Acetessigsäurc-

äthvlester-oxim in konz. Salzsäure oder in äther. Chlorwasserstoff-Lösung (Schiff, B. 28, 2733). Beim Erwärmen einer konzentrierten wäßrigen Lösung von Acetessigester, salzsaurem Hydroxylamin und Anilin mit Benzaldehyd und 20%/oiger Salzsäure auf dem Wasserbad (Sch., Betti, B. 30, 1337; G. 27 II, 207; vgl. Sch.). Beim Erwärmen von α-Benzalacetessigsäure-äthylester mit salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol auf dem Wasserbad (Knoevenagel, Renner, B. 28, 2996). Aus α-Benzal-acetessigsäure-oxim beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure bei Zimmertemperatur oder beim Erhitzen mit konzentrierter wäßriger Salzsaure im Rohr auf 100° (K., R., B. 28, 2998). — Gelbliche Krystalle (aus Chloroform oder 70°/oigem Alkohol). F: 142° (K., R.), 141° (geringe Zersetzung) (Sch.). Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Eisessig und heißem Alkohol, fast unlöslich in Äther und Wasser (Sch.; K., R.). Unlöslich in konz. Salzsäure (K., R.), löslich in konz. Schwefelsäure, Kali-lauge, Soda-Lösung und Ammoniak (Sch.; K., R.). — Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150—160° zersetzt (K., R.). Die freie Base liefert beim Kochen mit 3 Mol verd. Natronlauge Benzaldehyd und 4.4'-Benzal-bis-[3-methyl-isoxazolon-(5)] (Syst. No. 4641) (Sch., B.). Beim Kochen des Hydrochlorids mit $10^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge entsteht α -Benzal-acetessigsäure \cdot oxim (K., R.). — $C_{11}H_{\circ}O_{\circ}N + HCl$. Farblose Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 133—134° (K., R.). Sehr leicht löslich in Äther, Chloroform, Alkohol, Benzol und Eisessig, fast unlöslich in Wasser und Ligroin. Spaltet beim Behandeln mit Alkohol bei Zimmertemperatur Chlorwasserstoff ab.

8 - Methyl - 4 - [8 - nitro - bensal] - isoxazolon - (5) $C_{11}H_{\bullet}O_{\bullet}N_{\bullet} =$

O₃N·C₃H₄·CH:C——C·CH₃

B. Man mischt äquimolekulare Mengen von Acetessigester,

Anilin und wäßr. Hydroxylamin-hydrochlorid-Lösung, versetzt das Reaktionsgemisch, nachdem es unter Selbsterwärmung homogen geworden ist, mit 1 Mol 3-Nitro-benzaldehyd und 20% jeger Salzsäure und erwärmt auf dem Wasserbad (Schiff, Betti, B. 30, 1338; G. 27 II, 209). — Gelbliche Krystalle (aus Methanol). F: 148—149°. Unlöslich in Wasser.

4. 3(oder 5)-Methyl-5(oder 3)-benzoyl-isoxazol oder 3(oder 5)-Phenyl-foder 3)-acetyl-isoxazol C.,H.O.N = ______ Oder oder $5(oder 3)-acetyl-isoxazol \quad C_{11}H_{\bullet}O_{\bullet}N = \frac{1}{C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot CO \cdot C \cdot O \cdot N}$

HC—C·CO·C₆H₅
HC—C·C₆H₅
HC—C·C₆H₅
HC—C·C₆H₅
HC—C·C₆H₅
Oder
G-C₆H₅
HC—C·CO·CH₃

Adder
C₆H₆
G-C₆H₇
HC—C·CO·CH₃
Oder
C₆H₆
HC—C·CO·CH₃
Der
C Zur Kon-CH. C.O.N stitution vgl. Angelico, Calvello, G. 34 I, 41. — B. Aus dem nachfolgenden Oxim bei längerer Einw. von verd. Schwefelsäure (A., R. A. L. [5] 14 I, 702). — Blättehen (aus Alkohol). F: 105°.

Oxim $C_{11}H_{10}O_2N_2 = NC_2HO(CH_2) \cdot C(C_6H_5) \cdot N \cdot OH$ oder $NC_2HO(C_2H_5) \cdot C(CH_2) \cdot N \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. Angelico, Calvello, G. 34 I, 41. — B. Aus $\alpha.\beta.\delta(\text{oder }\alpha.\gamma.\delta)$ -Trioximino-α-phenyl-pentan bei kurzem Erhitzen mit verd. Schwefelsäure (A., R. A. L. [5] 14 I, 701). — Gelbliche Blättchen (aus Benzol). F: 170°. Löslich in Alkalien.

Bensoylderivat des Oxims $C_{16}H_{14}O_3N_3 = NC_3HO(CH_3)\cdot C(C_2H_3):N\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_3$ oder $NC_3HO(C_6H_3)\cdot C(CH_2):N\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. Beim Behandeln des vorangehenden Oxims mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Angelico, R. A. L. [5] 14 I, 701). — Krystalle (aus Alkohol). F: 158—159°.

4-Nitro-phenylhydrason $C_{17}H_{14}O_3N_4=NC_3HO(CH_3)\cdot C(C_6H_5):N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_3$ oder $NC_3HO(C_6H_3)\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot C_2H_4\cdot NO_3$. B. Aus dem obenstehenden Isoxazol und 4-Nitrophenylhydrazin in Essigsäure (ANGELICO, R. A. L. [5] 14 I, 702). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 200° (Zers.).

5. 5-Oxo-2-methyl-4-benzal-oxazolin, 2-Methyl-4-benzal-oxazolon-(5) $C_{11}H_2O_2N = C_2H_2 \cdot CH : \tilde{C} - N$ OC·O·C·CH₂. Zur Konstitution vgl. Erlenmeyer, A. 387, 265;

vgl. ferner Heller, Lauth, B. 52 [1919], 2297. — B. Beim Erwärmen von α -Amino β -oxy- β -phenyl-propionsäure mit Acetanhydrid (E., Früstück, A. 284, 47). Bei zweitägigem Aufbewahren von 1 Mol Glykokoll mit 1 Mol Benzaldehyd, 1 Mol wasserfreiem Natriumaccetat und 3 Mol Accetanhydrid (E., F.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 146—1472 (E., F.).

3. Oxo-Verbindungen C₁₈H₁₈O₂N.

1. 3.5-Dimethyl-4-phenacyl-isoxazol $C_{13}H_{13}O_2N = \frac{C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C - C \cdot CH_3}{CH_3 \cdot C \cdot O \cdot N}$ B. Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von α -Phenacyl- α -acctyl-aceton, Hydroxyl-

amin-hydrochlorid und Kaliumcarbonat in Alkohol auf dem Wasserbad (March, C. r. 184, 843; A. ch. [7] 26, 356). — Nadeln. F: 124—125°. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser und Petroläther.

Oxim $C_{13}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot C_3ON(CH_3)_2$. B. Aus 3.5 Dimethyl-4-phenacyl-isoxazol oder α-Phenacyl-α-acetyl-aceton beim Behandeln mit überschüssigem Hydroxylamin-hydrochlorid und Natriumacetat in Essigsäure (MARCH, C. r. 134, 844; A. ch. [7] 26, 357). — Krystalle (aus Alkohol). F: 131°. Löslich in Äther.

2. $5-Oxo-2-phenyl-4-isobutyliden-oxazolin, 2-Phenyl-4-isobuty-liden-oxazolon-(5) <math>C_{13}H_{13}O_2N= (CH_3)_2CH\cdot CH: C-N \\ C_{13}H_{13}O_2N= (CH_3)_2CH\cdot CH: C-N \\ C_$ liden-oxazolon-(5) $C_{13}H_{13}O_2N = {\begin{array}{c} (C_{13})_2 & C_{13} & C_{13} & C_{13} & C_{13} \\ OC & OC & C & C_{13} \\ \end{array}}^1$). B. Beim Erwärmen von 1 Mol Hippursäure mit 1 Mol wasserfreiem Natriumacetat, 1 Mol Isobutyraldehyd und 3 Mol Acetanhydrid auf dem Wasserbad (ERLENMEYER, KUNLIN, A. 316, 151). — Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 87°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol und Äther, sehr leicht in heißem Chloroform und Benzol. — Geht beim Erwärmen mit Natronlauge in α-Benzamino-β-isopropyl-acrylsäure (Bd. IX, S. 261) über.

4. 2'-0xo-2.4.4.4'-tetramethyl-3.4.3'.4'-tetrahydro-[(1.2-pyrano)-5'.6': 6.7 - chinolin]2), 4.4.6.4' - Tetra methyl - 4.5.3'.4' - tetra hydro - [cumarino-7'.6':2.3-pyridin]2) C₁₆H₁₉O₂N, Formel I.

3'.4'.5'.8'-Tetrabrom - 4.4.6.4'-tetramethyl-4.5.3'.4'-tetrahydro-[cumarino-7'.6': 2.3-pyridin] C_{1e}H₁₅O₂NBr₄, Formel II. B. Durch Einw. von Brom auf 4.4.6.4'-Tetramethyl-4.5-dihydro-[cumarino-7'.6': 2.3-pyridin] (S. 217) in Chloroform bei Zimmertemperatur (v. Pechmann, Schwarz, B. 32, 3702). — Grüngelbe Nädelchen (aus Benzol oder Chloroform). F: 204° (Zers.). — Liefert bei kurzem Behandeln mit heißer alkoholischer Kalilauge 3'.5'.8'-Tribrom-4.4.6.4'-tetramethyl-4.5-dihydro-[cumarino-7'.6':2.3-pyridin] (S. 217); beim Kochen mit alkoh. Kalilauge entsteht 4.7-Dibrom-3.4'.4'.6'-tetramethyl-4'.5'dihydro-[pyridino-3'.2':5.6-cumarilsaure] (S. 325).

8. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-15} O_2 N$.

NH

1. 0×0 -Verbindungen $C_{11}H_7O_9N$.

1. 2-Oxo-[naphtho-2'.1': 4.5-oxazolin]²), [Naphtho-2'.1': 4.5-oxazolon]²) C₁₁H₇O₂N, s. nebenstehende Formel.

 $[Nsphtho-2'.1':4.5-oxazolon]-anil bezw. 2-Anilino-[naphtho-2'.1':4.5-oxazol]\\ C_{17}H_{12}ON_2=C_{10}H_6 < \stackrel{NH}{\bigcirc} C:N\cdot C_0H_5 \ bezw. \ C_{10}H_6 < \stackrel{N}{\bigcirc} C\cdot NH\cdot C_0H_5. \ \textit{B. Entsteht neben}$ [Naphtho-2'.1':4.5-oxazolthion] (S. 215) beim Erhitzen von 2-Benzolazo-naphthol-(1) mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 200° (Jacobson, Schenke, B. 22, 3241). — Nädelchen (aus Chloroform). F: 232—233°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol. — Pikrat $C_{17}H_{12}ON_2 + C_6H_2O_7N_2$. Prismen. F: 213—214°.

Acetylderivat $C_{18}H_{14}O_2N_2 = C_{11}H_4ON_2(C_4H_5)\cdot CO\cdot CH_2$. Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 104—105° (Jacobson, Schenke, B. 22, 3242).

¹⁾ Zur Konstitution vgl. a. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufi. dieses Handbuchs [1. I. 1910] veröffentlichte Arbeit von HELLER, LAUTH, B. 52 [1919], 2298.

²⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

[Naphtho-2'.1':4.5-oxazolthion] bezw. 2-Mercapto-[naphtho-2'.1':4.5-oxazol] $C_{11}H_7ONS = C_{10}H_6 < \begin{array}{c} NH_6 < N\\ O \end{array} > CS$ bezw. $C_{10}H_6 < \begin{array}{c} N\\ O \end{array} > C \cdot SH$. B. s. S. 214 bei [Naphtho-2'.1':4.5-oxazolon]-anil. — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 259—260° (Zers.) (Jacobson, Schenke, B. 22, 3241). Leicht löslich in warmem Alkohol, Eisessig und Benzol. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumferrioyanid in alkal. Lösung (nicht näher beschriebenes) Bis-[naphtho-2'.1':4.5-oxazolyl-(2)]-disulfid [krystallinisch; sehr schwer löslich in Alkohol].

[Naphtho-2'.1':4.5-thiazolon] $C_{11}H_7ONS = C_{10}H_6 < NH_8 > CO$. B. Beim Kochen von 2-Äthoxy-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] (S. 114) mit konz. Salzsäure (Jacobson, Klein, B. 26, 2366). — Nädelchen (aus Natronlauge mit Kohlendioxyd gefällt). F: 235—236°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Benzol, sehr schwer in Ligroin. — Beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 180° und Durchleiten von Luft durch das Reaktionsgemisch entsteht Bis-[2-amino-naphthyl-(1)]-disulfid. — Na $C_{11}H_6ONS$. Blättchen.

[Naphtho-2'.1':4.5-thiazolon]-imid bezw. 2-Amino-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] $C_{11}H_8N_8S = C_{10}H_6 < S$ C:NH bezw. $C_{10}H_6 < S$ C:NH₂. Zur Konstitution vgl. HugersHoff, B. 36, 3137. — B. Beim Erhitzen von 1-β-Naphthyl-thiosemicarbazid mit 20% jeger Salzsäure im Rohr auf 130—140% (Hauff, A. 253, 31). — Blättchen (aus Alkohol). F: 253% bis 254%; ist sublimierbar; löslich in Benzol, Chloroform und kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser (Hauff). — Reduziert Fehlingsche Lösung nicht (Hauff). — Die alkoh. Lösung gibt mit Chlorkalk einen violetten Niederschlag, der sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelblauer Farbe löst (Hauff). — Hydrochlorid. Nadeln (aus Wasser) (Hauff). — Nitrat. Leicht löslich in Wasser und verd. Alkohol (Hauff). — Chloroplatinat. Gelbe Nadeln (Hauff).

[Naphtho - 2'.1': 4.5 - thiasolthion] bezw. 2 - Mercapto - [naphtho - 2'.1': 4.5 - thiasol] $C_{11}H_7NS_1=C_{10}H_6 < NH_8 > CS$ bezw. $C_{10}H_6 < NH_8 > C \cdot SH$. B. Beim Erhitzen von β -Naphthylsenföl mit Schwefel im Rohr auf 220—230° (Jacobson, Frankenbacher, B. 24, 1408). — Nädelchen. F: 232° (Zers.). Löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Benzol, Alkaliaugen und Alkalicarbonat - Lösungen. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung Bis-[naphtho-2'.1':4.5-thiazolyl-(2)]-disulfid (8. 115).

Methylderivat $C_{12}H_9NS_2 = C_{10}H_6 < \frac{N(CH_3)}{S}$ CS oder $C_{10}H_6 < \frac{N}{S} > C \cdot S \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von [Naphtho-2'.1':4.5-thion] mit überschüsigem Methyljodid auf dem Wasserbad (Jacobson, Frankenbacher, B. 24, 1409). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Riecht unangenehm beim Erwärmen. F: 73,5—74°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

2. 2 - Oxo - $[naphtho - 1'.2': 4.5 - oxazolin]^1)$, $[Naphtho - 1'.2': 4.5 - oxazolon]^1)$ $C_{11}H_7O_1N$, s. nebenstehende Formel.

[Naphtho-1'.2':4.5-oxasolon] - anil bezw. 2-Anilino-[naphtho-1'.2':4.5-oxasol] $C_{17}H_{18}ON_3 = C_{10}H_6 < \begin{matrix} NH \\ O \end{matrix} > C:N \cdot C_6H_5$ bezw.

C₁₀H₆<N_OC·NH·C₆H₅. B. Beim Kochen von [Naphtho-1'.2':4.5-oxazolthion] mit Anilin (Jacobson, B. 21, 418). Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von 1-Benzolazo-naphthol-(2) mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 250° (J., B. 21, 415, 419). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 167—168°. Sehr leicht löslich in kaltem Alkohol, schwer in siedender Salzsäure, unlöslich in Alkalien. — Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure auf 180—190° 1-Amino-naphthol-(2), Anilin und Kohlendioxyd. — Pikrat C₁₇H₁₉ON₂ + C₆H₃O₇N₃. Krystallinischer Niederschlag. F: 209—210°. Sehr schwer löslich. — Acetat. Gibt bei 120—130° die Essigsäure ab.

[Naphtho -1'.2':4.5 - oxasolthion] bezw. 2 - Mercapto - [naphtho -1'.2':4.5 - oxasol] $C_{11}H_7ONS = C_{10}H_6 < O$ CS bezw. $C_{10}H_6 < O$ C·SH. B. Beim Erhitzen von 1-Aminonaphthol-(2) mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol im Rohr auf 130—140° (Jacobson, B. 21, 417), Eintsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von 1-Benzolazo-naphthol-(2) mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 250° (J., B. 21, 415). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 248—249°. Sehr leicht löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Eisessig, kaum in heißem Benzol; löslich in Natronlauge. — Gibt beim Behandeln mit Jod in Alkohol Bisnaphtho-1'.2':4.5-oxazolyl-(2)]-disulfid (S. 115). Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure im

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Rohr auf 150-180º 1-Amino-naphthol-(2) und Schwefelwasserstoff. Beim Kochen mit Anilin entsteht 2-Anilino-[naphtho-1'.2':4.5-oxazol].

[Naphtho-1'.2':4.5-thiasolon] - imid bezw. 2-Amino - [naphtho -1'.2':4.5-thiasol] $C_{11}H_0N_2S = C_{10}H_0 < NH > C:NH bezw. C_{10}H_0 < N > C:NH_2.$ Zur Konstitution vgl. Hugersновг, B. 36, 3137. — B. Beim Erhitzen von 1-α-Naphthyl-thiosemicarbazid mit 20°/eiger Salzsäure im Rohr auf 130° (Грешир, B. 24, 4187). — Krystalle (aus Alkohol). F: 184—185°; ziemlich leicht löslich in Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Wasser (F.). — Zersetzt sich leicht (F.). — Gibt mit Chlorkalk und Schwefelsäure eine violette Färbung (F.). — Hydrochlorid. Nadeln. F: 230° (F.).

Monoacetylderivat $C_{13}H_{10}ON_2S = C_{11}H_1N_2S \cdot CO \cdot CH_2$. B. Beim Erwarmen von [Naphtho-1'.2':4.5-thiazolon]-imid mit Acetanhydrid (Freund, B. 24, 4187). — Nadeln (aus Alkohol). F: 283°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser. — Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Eisessig.

Monobenzoylderivat $C_{18}H_{19}ON_2S = C_{11}H_7N_2S \cdot CO \cdot C_6H_5$. Beim Kochen von [Naphtho-1'.2':4.5-thiazolon]-imid mit überschüssigem Benzoylchlorid (Freund, B. 24, 4188). — Krystalle (aus Benzol). F: 175—176°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, schwer in Wasser.

naphthyl-(2)]-disulfid mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 110—130° (Jacobson, B. 21, 2626). Beim Erhitzen von α-Naphthylsenföl mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 220—230° (J., Frankenbacher, B. 24, 1406). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt unschaff oberhalb 240° (J., F.). Löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, unlöslich in Wasser; löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen (J., F.). — Liefert beim Oxydieren mit Kalium-ferricyanid in alkal. Lösungen Bis-[naphtho-1'.2':4.5-thiazolyl-(2)]-disulfid (S. 115) (J.; J., F.). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 180—200° 1-Amino-thionaphthol-(2) (J., F.). — Quecksilberchlorid-Verbindung. Tafeln. F: 209—2106 (J., F.).

2. 0×0 -Verbindungen $C_{12}H_{9}O_{2}N$.

1. 5 - 0xo - dihydro - [naphtho - 2', 1': 2.3 - (1.4 - oxazin)],Lactam der [1 - Amino - naphthyl - (2) - oxy] - essigsäure, "β-Naphthomorpholon" C₁₂H,O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von [1-Nitro-naphthyl-(2)-oxy]-essigsäure mit Eisenpulver und heißer Essigsäure (LEES, SHEDDEN, Soc. 88, 759). Durch Reduktion von [1-Nitro-naphthyl-(2)-oxy]-essigsäure (SPITZER, B. 34, 3199; BASF, D. R. P. 58614; Frdl. 3, 438) oder deren Äthylester (Sr.) mit Zinnchlorür und siedender Selzsäure. Bei längerem Kochen von [1-Acetamino-naphthyl-(2)-oxy]-essigsäure mit starker Kalilauge und Ansäuern des Reaktionsgemisches (Sr.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 217° (Sr.), 215° bis 216° (L., Sh.). Leicht löslich in Essigsäure und heißem Alkohol, schwer in Ather, fast unlöslich in Wasser (Sr.); löslich in warmer starker Kalilauge mit gelbbrauner Farbe (Sr.; L., Sh.), unlöslich in Alkalicarbonat-Lösungen (L., Sh.). — Liefert in essigsaurer Lösung beim Behandeln mit Natriumnitrit oder konz. Salpetersäure das Lactam der [4-Nitro-1-aminonaphthyl-(2)-oxy]-essigsäure (s. u.) (Sr.). Verhalten des Kaliumsalzes beim Behandeln mit Athylbromid: Sp.

Lactam der [1 - Methylamino - naphthyl - (2) - oxy] - essigsäure, "N-Methyl-(aus Alkohol). F: 84-85°. Unlöslich in Alkalilaugen, löslich in konz. Säuren. — Liefert bei der elektrolytischen Reduktion in schwefelsaurer Lösung an einer Bleikathode 1-Methyl- $\frac{1}{2}$ athylamino - naphthol - (2) und $\frac{1}{2}$ - Methyl - [naphthol - 2'.1': 2.3-($\frac{1}{2}$ -dihydro - 1.4-oxazin)] (8. 60).

Laotam der [4-Nitro-1-amino-naphthyl-(2)-oxy]-essignäure $C_{13}H_2O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Natriumnitrit oder konz. Salpetersaure auf β -Naphthomorpholon (s. o.) in Essigsaure (Spitzer, B. 34, 3202). — Gelbe Nadeln (aus Essignaure). I. 290° Oan. bis 300° (Zers.). Löslich in Eisessig, schwer in Alkohol, Ather und Benzol. Na₂C₁₂H₂O₄N₂+3H₂O. Gelbe Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. Färbt sich an der Luft rot. Beim Versetzen der wäßr. Lösung mit verd. Salzsäure bis zur schwach sauren

Reaktion entsteht ein gelbrotes, saures Natriumsalz. — KC₁₂H₂O₄N₂ + 1,5H₂O. Rotgelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser.

2. Lacton der β -Oxy- β -[chinolyl-(2)]-propionsäure $C_{13}H_{9}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei vorsichtigem Versetzen einer Suspension von bromwasserstoffsaurer β-Brom-β-[chinoly]-(2)]propionsaure in Wasser mit Soda-Lösung und kurzem Erwärmen des Reaktionsgemisches auf 45—50° (Einhorn, Lehnereng, A. 246, 169). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 83°; zersetzt sich bei 100°. Löslich in Alkohol, Ather und Benzol, unlöslich in Ligroin; leicht löslich in verd. Schwefelsäure. — Liefert beim Behandeln mit Ammoniak β-Oxy-β-[chinolyl-(2)]propionsäure-amid. Beim Lösen in Alkalilaugen erhält man die entsprechenden Alkalisalze der β -Oxy- β -[chinolyl-(2)]-propionsaure. — $C_{12}H_{3}O_{2}N$ + HCl. Nadeln (aus Alkohol). F: 138°. — Pikrat $C_{12}H_{3}O_{2}N + C_{4}H_{2}O_{7}N_{3}$. Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol).

3. 5-0xo-3-methyl-4-cinnamal-isoxazolin, 3-Methyl-4-cinnamalisoxazolon-(5) $C_{13}H_{11}O_2N = \frac{C_0H_0 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH}{CH} \cdot \frac{C \cdot CH_2}{CH}$. B. Man mischt äquimole- $\mathbf{OC} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$

kulare Mengen von Acetessigester, Anilin und wäßr. Hydroxylamin-hydrochlorid-Lösung, versetzt das Reaktionsgemisch, nachdem es unter Selbsterwärmung homogen geworden ist, mit 1 Mol Zimtaldehyd und 20% giger Salzsäure und erwärmt auf dem Wasserbad (Schiff, Betti, B. 30, 1339; G. 27 II, 209). — Goldglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 175—176°. Sehr schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln, unlöslich in Äther; kaum löslich in kalten Alkalilaugen. — Wird beim Kochen mit Alkalilaugen zersetzt.

4. 2'-0 % o - 2.4.4.4'-tetra methyl - 3.4 - dihydro - [(1.2 - pyrano) - 5'.6':6.7 chinolin]¹), 4.4.6.4′ - Tetramethyl - 4.5 - dihydro - [cumarino - 7′.6′:2.3 pyridin]1), ,,2.4.4-Trimethyl-3.4-dihydro-chino- β -methyl-cumarin" $C_{16}H_{17}O_2N$, s. nebenstehende Formel. C≪CH B. Neben anderen Verbindungen beim Kochen von 3-Aminophenol mit Acetessigester und Zinkchlorid in Alkohol (v. Pech-Mann, B. 32, 3688; v. P., Schwarz, B. 32, 3699, 3702). Beim Behandeln von 7(?)-Oxy-2.4.4-trimethyl-3.4-dihydro-chinolin (Bd. XXI, S. 76) in alkoh. Lösung mit Acetessigester in Gegenwart von Zinkchlorid bei Siedetemperatur oder in Gegenwart von konz. Schwefelsäure oder Natriumäthylat bei Zimmertemperatur (v. P., Son.). — Gelbe Blättchen. F: 268°. Löslich in heißem Alkohol, Chloroform und Eisessig mit blaugrüner Fluorescenz; löslich in heißer konzentrierter Salzsäure und siedender alkoholischer Kalilauge, unlöslich in verd. Säuren und Alkalilaugen. — Liefert beim Behandeln mit Brom in Chloroform 3'.4'.5'.8'-Tetrabrom-4.4.6.4'-tetramethyl-4.5.3'.4'-tetrahydro-[cumarino-7'.6':2.3-pyridin] (S. 214).

3'.5'.8' - Tribrom - 4.4.6.4' - tetramethyl - 4.5 - dihydro-[cumarino-7'.6':2.3-pyridin] C₁₆H₁₆O₂NBr₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Behandeln von 3'.4'.5'.8'-Tetrabrom-4.4.6.4'-tetramethyl-4.5.3'.4'-tetrahydro-[cumarino-7'.6':2.3-pyridin] (S. 214) mit heißer alkoholischer Kalilauge (v. Pech-MANN, SCHWARZ, B. 32, 3703). — Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 191° (Zers.). — Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge entsteht 4.7-Dibrom-3.4'.4'.6'-

C · Br

tetramethyl-4'.5'-dihydro-[pyridino-3'.2':5.6-cumarilsaure] (S. 325).

9. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-17} O_2 N$.

- 1. Oxo-Verbindungen $C_{12}H_7O_2N$.
 - 1. Phenoxason (Phenasoxon) C₁₁H₇O₂N, Formel I, s. S. 115.

Phenoxason-imid, Phenoxasim C₁₂H₈ON₂, Formel II. Zur Bezeichnung Phenoxazim vgl. Nietzki, Bossi, B. 25, 2994; Möhlau, Uhlmann, A. 289, 110.

Phenthiason C₁₈H₂ONS, Formel III, s. S. 115.

Phenthiason-imid, Phenthiasim C12H2N2S, Formel IV. Vgl. 2-Amino-phenthiazin, Syst. No. 4344.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

- Anhydro [8 oximinomethyl naphthoesdure (1)], Anhydro-[naphthalaldehydsdure - oxim], Anhydro - [naphthaldoxim - (1) - occarbonsdure-(8)] C₁₂H₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von salzsaurem Hydroxylamin auf Naphthalaldehydsäure in Alkohol bei Gegenwart von CH 1/8 Mol Natriumcarbonat (GRAEBE, GFELLER, A. 276, 16) oder auf Naphthalaldehydsäure-methylester in alkal. Lösung bei Zimmertemperatur (ZINCK, M. 22, 989). — Nadeln (aus Eisessig). F: 257°; schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln (Gr., Gr.; Z.).
- 3. 2-Phthalidyliden-pyrrotenin, 3-a-ryrotening, buthalid, Pyrrolenphthalid C₁₂H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. Ho:N·C=CO 3. 2-Phthalidyliden-pyrrolenin, 3-a-Pyrroleninyliden- HC=CH Zur Konstitution vgl. Oddo, Tognacchini, G. 53 [1923], 265;
 O., Mingola, G. 55 [1925], 235; O., G. 55 [1925], 242; Fischer,
 Orth, Die Chemie des Pyrrols, Bd. I [Leipzig 1934], S. 73. — B. Beim Erhitzen von
 Pyrrol mit Phthalsaureanhydrid und Eisessig im Rohr auf 180—190° (Clamician, Dennstedt, B. 17, 2957; G. 15, 25). Aus 2-α-Pyrroyl-benzoesäure beim Schmelzen oder bei wiederholtem Eindampfen der wäßr. Lösung, namentlich in Gegenwart von etwas Ammoniak (C., D., B. 17, 2958; G. 15, 26). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder durch Sublimation). F: 240° bis 241°; ziemlich leicht löslich in Essigssure und Äther, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser und kalter Kalilauge (C., D.). — Liefert beim Reduzieren mit Natriumamalçam und Wasser "Pyrrolenhydrophthalid" (S. 116) (D., ZIMMERMANN, B. 19, 2206; 21, 1554). Beim Kochen mit verd. Kalilauge entsteht 2-a-Pyrroyl-benzoesäure (C., D.).
- 3 [x.x Dibrom α pyrroleninyliden] phthalid $C_{1}H_{4}O_{2}NBr_{2} = NC_{4}HBr_{2}: C_{5}H_{4}O_{2}$. B. Aus 3-2-Pyrroleninyliden-phthalid und Brom in warmem Eisessig (ANDERLINI, B. 21, 2869; G. 18, 151). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 199°. Schwer löslich in heißem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — Beim Behandeln mit Brom und Kalilauge erhält man Phthalsaure. — Löst sich in konz. Schwefelsaure mit roter Farbe.
- 3-[x-Nitro- α -pyrroleninyliden]-phthalid $C_{18}H_6O_4N_3=O_8N\cdot C_4H_4N:C_8H_4O_3$. B. Beim Behandeln von 3- α -Pyrroleninyliden-phthalid mit konz. Salpetersaure (ANDERLINI, B. 21, 2869; G. 18, 151). Nädelchen (aus Alkohol). Schwer löslich in heißem Alkohol, kaum in heißem Äther, unlöslich in Wasser. — Beim Behandeln mit Brom und Kalilauge erhält man Phthalsäure.
- 4. $3-0xo-2-a-furyl-indolenin C_{12}H_{7}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel.
 - $\textbf{3-Oximino-2-}\alpha\text{-thienyl-indolenin }C_{18}H_8ON_8S=C_6H_4\underbrace{C(:N\cdot OH)}_{N}\underbrace{C\cdot C\cdot S\cdot CH}$
- B. Aus 2-α-Thienyl-indol und Natriumnitrit in Eisessig (BRUNCK, A. 272, 203). Orangerote Blättchen (aus Eisessig). Wird bei 230° dunkel und schmilzt bei 240-241° (Zers.). Sehr schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln; ziemlich leicht löslich in Alkalilaugen,
- 2. 0×0 -Verbindungen $C_{13}H_{0}O_{2}N_{c}$
 - Verbindung C₁₃H₂O₂N, Formel I oder II.

HO·N:C—C·CH:CH C·CH_a. B. Beim Kochen von 1.3.2^a-Trioxo-2-[buten-(2¹)-yl]-C·CH_a. B. Beim Kochen von 1.3.2^a-Trioxo-2-[buten-(2¹)-yl]hydrinden (Bd. VII, S. 870) mit überschüssigem Hydroxylamin-hydrochlorid in verd. Alkohol, Lösen des Reaktionsprodukts in Kalilauge und Ansauern (Errera, Casardi, G. 35 I, 5). — Gelbe Blättchen mit 1 H₂O (aus verd. Alkohol). F: 246° (Zers.). Löslich in Alkalilaugen, unlöslich in Sauren.

2. 2 - Methyl - 5 - phthalidyliden - pyrrolenin, $\frac{\text{HC} - \text{CH}}{\text{C}_{12}\text{H}_2\text{O}_2\text{N}}$, s. nebenstehende $\frac{\text{CH}_2 - \text{C}_2\text{H}_2\text{O}_2\text{N}}{\text{O}_{\text{CO}}}$, $\frac{\text{C}_{12}\text{H}_2\text{O}_2\text{N}}{\text{O}_{\text{CO}}}$ 265; O., MINGOIA, G. 55 [1925], 235; O., G. 55 [1925], 242; FISCHER, Овтн, Die Chemie des Pyrrols, Bd. I [Leipzig 1934], S. 73. — B. Entsteht in geringer Menge

beim Erhitzen von 2-Methyl-pyrrol mit Phthalsäureanhydrid und Eisessig im Rohr auf 200° bis 240° (DENNSTEDT, ZDENERMANN, B. 19, 2203). — Gelbe Nadeln (durch Sublimation).

- F: 157° (D., Z.). Beim Erwärmen mit Kalilauge und Ansäuern entsteht (nicht näher beschriebenes) 2-Methyl-5-[2-carboxy-benzoyl]-pyrrol [Krystalle; F: 170—172°] (D., Z.).
- 3. 3 (oder 4) Methyl 2 phthalidyliden pyrrolenin, 3 (oder 4)-Methyl-pyrrolen-phthalid C₁₃H₂O₂N, Formel I oder II. Zur Konstitution vgl. Oddo, Tognac-CHINI, G. 58 [1923], 265; O., MIN-HC—C-CH₃ CH₃·C—CH
 GOIA, G. 55 [1925], 235; O., G. I. HC:N·O—C—C—II. HC:N·O—C—C—II. HC:N·O—C—C—II. HC:N·O—C—C—CH₃·C—CH
 Die Chemie des Pyrrols, Bd. I [Leipzig 1934], S. 73. B. Beim Erhitzen von 3-Methyl-pyrrol mit Phthalsäureanhydrid und
 Eisessig im Rohr auf 200° (D., ZIMMERMANN, B. 19, 2201). Gelbe Nadeln (durch Sublimation). F: 215°; leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in Äther und Eisessig, unlöslich in kaltem Wasser (D., Z.). Beim Erwärmen mit verd. Kalilauge und Ansäuern entsteht 3(oder 4)-Methyl-2-[2-carboxy-benzoyl]-pyrrol (Bd. XXII, S. 317) (D., Z.).
- 4. 2'-Oxo-5'-phenyl-2'.5'-dihydro-[furano-3'.4':2.3-pyridin]¹), Lacton der 3-[a-Oxy-benzyl]-picolinsäure C₁₂H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3-Benzoyl-picolinsäure mit Zinkstaub und Ammoniak auf dem Wasserbad (Jeiteles, M. 22, 846). Nadeln. F: 122°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Wasser.
- 3. Oxo-Verbindungen $C_{14}H_{11}O_{2}N$.
 - 1. Benzil-monoisoxim $C_{14}H_{11}O_{2}N = C_{6}H_{6} \cdot CO > C NH$.

 $\textbf{N-Bensyl-bensilmonoisoxim} \quad C_{\textbf{s}_1}H_{17}O_{\textbf{s}}N \ = \ \frac{C_{\textbf{s}}H_{\textbf{s}}\cdot CO}{C_{\textbf{s}}O} > C \underbrace{C_{\textbf{s}}N\cdot CH_{\textbf{s}}\cdot C_{\textbf{s}}H_{\textbf{s}}}_{\textbf{s}}\cdot C_{\textbf{s}}H_{\textbf{s}} \quad \text{bezw.}$

C₆H₅·CO>C:N(:O)·CH₂·C₆H₆²). B. Entsteht in sehr geringer Menge beim Behandeln von Benzil mit salzsaurem β-Benzyl-hydroxylamin in Natronlauge bei Zimmertemperatur oder in Soda-Lösung auf dem Wasserbad (Auwers, Dittrich, B. 22, 2008). — Nadeln (aus Alkohol). F: 137°. Löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Äther; unlöslich in Alkalilaugen. — Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 120° erhält man Benzoesäure, Benzil und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 85°.

- 2. 4 0xo 2 phenyl dihydro 5.6 benzo 1.3 oxazinC14H11O2N, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht aus Salicylamid und Benzaldehyd beim Erwärmen mit einer geringen Menge starker wäßriger Salzsäure auf dem Wasserbad (Keane, Nicholls, Soc. 91, 266), beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure auf 60° (Titherley, Soc. 91, 1425), beim Kochen mit alkoh. Salzs saure + Ather (T., Hicks, Soc. 95, 915) oder beim Erwarmen mit wasserfreiem Natrium-acetat auf dem Wasserbad (K., N.) oder auf 140° (T.). Aus "syn"-[N-Benzal-salicylamid] (Bd. X, S. 90) beim Schmelzen (T.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 169° (K., N.; T.). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol und heißem Benzol, leicht in Äther und Chloroform, unlöslich in kaltem Wasser (K., N.). — Liefert beim Oxydieren mit Chromtrioxyd in konz. Schwefelsäure + Eisessig bei höchstens 30° N-Benzoyl-salicylamid (T.). Zerfällt in Salicylamid und Benzaldehyd beim Kochen mit Wasser, beim Erwärmen mit verd. Säuren, beim Behandeln mit kalter Natronlauge (K., N.) oder bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf die Lösung in feuchtem Äther oder Benzol (T., H.). Beim Schütteln der Lösung in Pyridin mit 50% iger Kalilauge entsteht "syn"-[N-Benzal-salicylamid] (T.). Beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 140° oder beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid in Chloroform auf 600 und Behandeln der Reaktionsprodukte mit Wasser oder konz. Schwefelsäure erhält man je nach den Bedingungen Benzoylsalicylsaurenitril, Salicylsaurenitril, Salicylsaureamid, N-Benzoylsalicylamid, Benzalchlorid und Benzaldehyd (T., H.). 4-Oxo-2-phenyl-dihydro-5.6-benzo-1.3-oxazin liefert beim Erhitzen mit Anilin Salicylsäureamid und Benzalanilin (K., N.).
- 3 Acetyl 4 oxo 2 phenyl dihydro 5.6 benzo 1.3 oxazin $C_{16}H_{18}O_2N = C_6H_4$ CO·N·CO·CH₃
 0—CH·C₆H₆
 . B. Beim Erhitzen von 4-Oxo-2-phenyl-dihydro-5.6-benzo-1.3-oxazin mit Essigsäureanhydrid (Keane, Nicholls, Soc. 91, 267). Prismen (aus Alkohol). F: 88°. Schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in kaltem Benzol. Wird beim Erhitzen mit verd. Mineralsäuren oder verd. Alkalilaugen zersetzt. Beim Lösen in konz. Schwefelsäure und Eintragen der Lösung in Wasser erhält man Benzaldehyd und N-Acetyl-salicylamid. Beim Erhitzen mit Anilin erhält man Benzalanilin, Acetanilid und Salicylamid.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

²⁾ Zur Konstitution vgl. S. 1.

2-Phenyl-1-thio-phenmorpholon-(3) $C_{14}H_{11}ONS = C_{6}H_{6}$ S— $CH \cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus äquimolekularen Mengen Phenylbromessigsäure und 2-Amino-thiophenol anfänglich unter Kühlung, zuletzt bei 150° (Unger, Graff, B. 30, 2396) oder in wenig Salzsäure enthaltendem Eisessig bei Siedetemperatur (Langlet, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 15). — Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 204° (U., G.), 205° (L.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Chloroform (U., G.), leicht in Eisessig, unlöslich in Wasser (L.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure bei Anwesenheit sehr geringer Mengen Salpetersäure mit roter Farbe (L.).

- 4. 2-{Phthalidyl-(3)-methyl}-pyridin, ω -{Phthalidyl-(3)}- α -picolin, 3- α -Picolyl-phthalid $C_{16}H_{11}O_{5}N$, s. O_{CO} nebenstehende Formel (R=H).
- **3-Chlor-3-\alpha-picolyl-phthalid** $C_{14}H_{10}O_2NCl$, s. obenstehende Formel (R = Cl). Eine Verbindung, der vielleicht diese Formel zukommt, s. Bd. XX, S. 237.
- 5. ω [5 Oxo tetrahydrofuryliden (2)] chinaldin, γ -Chinaldyliden-butyrolacton, Lacton der γ -Oxy-5-[chi-nolyl-(2)] γ butylen α carbonsaure $C_{14}H_{11}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. Die Verbindung, der Eibner, Lange (A. 315, 356) diese Konstitution zugeschrieben haben, ist als 2-[2.5-Dioxo-cyclopentyl]-chinolin(?) (Bd. XXI, S. 530) abgehandelt.
- 4. $2-0 \times 0-4.5$ dip henyl-oxazolidin, 4.5 Diphenyl-oxazolidon (2) $C_{15}H_{13}O_2N = \frac{C_6H_5 \cdot HC NH}{C_6H_5 \cdot HC \cdot O \cdot CO}$. B. Aus Diphenyloxäthylamin (Bd. XIII, S. 706) und Phosgen in Toluol (Söderbaum, B. 29, 1210). Beim Erhitzen von Diphenyloxäthylurethan (Bd. XIII, S. 708) auf 275° (S.). Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 189—189,5°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton und Eisessig, löslich in Äther, schwer löslich in Ligroin; unlöslich in verd. Säuren und Alkalien.

- 4.5 Diphenyl oxazolidon (2) äthylimid bezw. 2 Äthylamino 4.5 diphenyl- \triangle^2 -oxazolin $C_{17}H_{18}ON_5=\frac{C_6H_6\cdot HC-NH}{C_8H_6\cdot HC\cdot O\cdot C:N\cdot C_5H_5}$ bezw. $C_6H_5\cdot HC-N$ bezw. $C_6H_5\cdot HC\cdot O\cdot C\cdot NH\cdot C_6H_5$ Analog der vorangehenden Verbindung (Söderbaum, B. 28, 1901). Nadeln oder Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 141°. Leicht löslich in Chloroform, Alkohol und heißem Benzol, löslich in Äther, schwer löslich in Ligroin. $2C_{17}H_{18}ON_2+2HCl+PtCl_4$. Gelbliche Prismen. F: 195—200° (Zers.).
- 4.5 Diphenyl oxasolidon (2) phenylimid bezw. 2 Anilino 4.5 diphenyl- Δ^{8} -oxasolin $C_{11}H_{12}ON_{5} = \begin{array}{c} C_{5}H_{5} \cdot HC NH \\ C_{2}H_{5} \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot N \cdot C_{5}H_{5} \end{array} \begin{array}{c} C_{5}H_{5} \cdot HC N \\ C_{2}H_{5} \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot N \cdot C_{5}H_{5} \end{array} \begin{array}{c} C_{5}H_{5} \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot C_{5}H_{5} \end{array} \begin{array}{c} B.$ Analog den vorangehenden Verbindungen (Söderbaum, B. 28, 1902). Nädelchen (aus

Benzol + Ligroin). F: $162-163^{\circ}$. Schwer löslich in Ligroin, leicht in heißem Benzol und Alkohol. $-2C_{21}H_{16}ON_6+2HCl+PtCl_4+3H_6O$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei $195-198^{\circ}$.

- 4.5 Diphenyl thiasolidon (2) šthylimid bezw. 2-Äthylamino-4.5-diphenyl-1-diasolin $C_{17}H_{18}N_8S = \frac{C_8H_8 \cdot HC NH}{C_8H_5 \cdot HC \cdot S \cdot C : N \cdot C_8H_5}$ bezw. $C_8H_6 \cdot HC N$ bezw. $C_8H_6 \cdot HC N$ bezw. $C_8H_6 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot NH \cdot C_8H_6$ Analog der vorangehenden Verbindung (Söderbaum, B. 28, 1901). Nadeln oder Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 139°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. $2C_{17}H_{18}N_3S + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbes Krystallpulver (aus verd. Alkohol). F: 185° bis 188° (Zers.).

10. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-19}O_2N$.

1. Oxo-Verbindungen $C_{14}H_9O_2N$.

1. 6-Oxo-3-phenyl-4.5-benzo-1.2-oxazin, Anhydro-[benzo-phenonoxim-carbonsäure-(2)] C₁₄H₆O₂N, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Kochen von 2-Benzoyl-benzoesäure mit Hydroxylamin in starker Alkalilauge und nachfolgenden Ansäuern mit Salzsäure (Thore, B. 26, 1262, 1795; Hantzsch, Miolati, Ph. Ch. 11, 747). — Nadeln (aus Alkohol). F: 159—160° (Th.), 162° (H., M.). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, Äther und Benzoi, ziemlich schwer in Ligroin; sehr leicht löslich in Alkalilaugen unter Aufspaltung (Th.). Geschwindigkeit der Aufspaltung durch wäßrig-alkoholische Natronlauge bei 25°: H., M. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 130° Phthalsäure und Anilin (Th.).

Die Salze leiten sich vom 2-Benzoyl-benzoesäure-oxim, $C_{14}H_{11}O_3N = C_6H_5 \cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_4H_4\cdot CO_4H$, ab. — $(NH_4)AgC_{14}H_5O_3N$. Krystallinisch. Wird am Licht dunkel (Thore, B. 26, 1795). — $K_2C_{14}H_2O_4N + 3H_4O$. Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser. — $BaC_{14}H_2O_3N$. Krystallinisch. Unlöslich in Alkohol und Äther.

2. 6-Oxo-2-phenyl-4.5-benzo-1.3-oxazin, Anhydro-[N-benzoyl-anthranilsāure], "Benzoylanthranil" C₁₄H₄O₂N, S. nebenstehende Formel, Zur Konstitution vgl. Friedlaender, Wleügel, N. S. nebenstehende Formel, Zur Konstitution vgl. Friedlaender, Wleügel, B. 16, 2227, 2229; Angeli, Angelico, G. 80 II, 269; Anschütz, Schmidt, Greiffenberg. B. 35, 3481; Heller und Mitarbeiter, A. 324, 134 Anm. 17; B. 36, 2763; J. pr. [2] 77. 150; 80, 330; B. 43 [1910], 2574 Anm., 3365; 48 [1915], 1183; 52 [1919], 2295; 53 [1920], 731; J. pr. [2] 120 [1929], 66 Anm.; Bamberger, B. 36, 822; 42, 1649; Schroeter, Eisler, A. 367, 124; Mohr, J. pr. [2] 80, 529; Mumm, Hesse, B. 43, 2505; Schroeter, B. 53, 230; vgl. a. Heller, Über die Konstitution des Anthranils in Ahrens' Sammlung chemischer und chemisch-technischer Vorträge, Bd. XXIII [Stuttgart 1917], S. 400. — B. Aus Anthranilsäure und Benzoylchlorid ohne Lösungsmittel auf dem Wasserbad (Anschütz, Schmidt,

Greiffenberg, B. 35, 3483) oder in Pyridin-Lösung bei Zimmertemperatur (Heiler, Fiesselmann, A. 324, 134). Aus N.N'-Methylen-di-anthranilsäure und Benzoylchlorid in Pyridin (H., Fie., A. 324, 126). Aus N-Benzoyl-anthranilsäure beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (H., Fie., A. 324, 134) oder beim Kochen mit Acetanhydrid (Angelic, Angelico, G. 30 II, 278). Beim Erhitzen von Isatosäureanhydrid (S. 264) mit Benzoylchlorid im Rohr auf 210° (v. Meyer, J. pr. [2] 30, 486; v. M., Bellmann, J. pr. [2] 33, 19). Beim Erwärmen von Anthranil (S. 39) mit Benzoylchlorid ohne Lösungsmittel auf 145—150° (Friedlander, Wleigel, B. 16, 2229; Heller, B. 36, 2766) oder in Pyridin-Lösung auf dem Wasserbad (H.). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 122° (Ansch., Schm., Gr.), 122—123° (H., Fie.; A., A.; Fr., W.), 123° (v. M., B.). Siedet unter gewöhnlichem Druck oberhalb 360° (geringe Zers.) (Fr., W.); Kp₁₆: 230° (Ansch., Schm., Gr.). Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Ligroin und Wasser; unlöslich in kalten Alkalilaugen (Fr., W.). — Liefert beim Behandeln mit Wasser (Ansch., Schm., Gr.) oder beim Erwärmen mit verd. Alkohol oder verd. Alkalilaugen (Fr., W.) N-Benzoyl-anthranilsäure. Gibt beim Behandeln mit Ammoniak in siedendem Alkohol 2-Benzamino-benzamid; analog verlaufen die Reaktionen mit Anilin und Phenylhydrazin (Ansch., Schm., Gr.).

Anhydro-[N-(2-nitro-benzoyl)-anthranilsäure], o-Nitro-benzoyl anthranil $C_{14}H_8O_4N_8=C_6H_4$ CO·O

B. Aus N-[2-Nitro-benzoyl]-anthranilsäure beim Erwärmen mit Thion-lehlorid (SCHROETER, EISLEB, A. 367, 132). — Nadeln (aus Benzol oder Eisessig). F: 1970. Schwer löslich in Alkohol. — Liefert bei der Reduktion mit Titantrichlorid in essigsaurer Lösung Anthranoyl-anthranilsäure.

3. 2' - Oxo - 5' - benzal - 2'.5' - dihydro - [furano - 3'.4': 3.4-pyridin]¹), "Benzalcinchomeronid", "Benzalmerid"C₁₄H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Erhitzen von Cinchomeronsäureanhydrid (S. 261) mit Phenylessigsäure und Kaliumacetat auf 250° (Fels, B. 37, 2138, 2141). — Krystalle (aus Methanol). F: 178—180°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Essigester und Benzol, löslich in Methanol, sehr schwer löslich in Wasser; unlöslich in Ammoniak, leicht löslich in warmen Alkalilaugen mit gelber Farbe. — Verhalten gegen Brom in Eisessig oder Chloroform: F. Liefert beim Erwärmen mit verd. Salzsäure oder Kalilauge 4-Phenacetyl-pyridin-carbonsäure-(3). Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phoephor im Rohr auf 150° 4-β-Phenäthyl-pyridin-carbonsäure-(3). Beim Erhitzen mit konzentriertem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 100° erhält man 4-Phenacetyl-pyridin-carbonsäure-(3)-amid. Beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung entsteht 3.4-[Phenyl-malonyl]-pyridin (Bd. XXI, S. 533). — Chloroplatinat. Gelbes Krystallpulver.

4. 3-Oxo-2-phenyl-indolenin-1.2-oxyd (Phenylisatogen)
C₁₄H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. Vgl. 3-Oxo-2-phenyl-indolenin-1-oxyd,
Bd. XXI, S. 347.

2. Oxo-Verbindungen $C_{15}H_{11}O_2N$.

1. 5 - Oxo - 3.4 - diphenyl - isoxazolin, 3.4 - Diphenyl - isoxazolon - (5) bezw. 5 - Oxy - 3.4 - diphenyl - isoxazol $C_{15}H_{11}O_{2}N = \frac{C_{5}H_{5} \cdot H_{5} - C \cdot C_{5}H_{5}}{OC \cdot O \cdot N}$ bezw. $C_{6}H_{5} \cdot C - C \cdot C_{6}H_{5}$

 $C_6H_5 \cdot C - C \cdot C_6H_5$. Diese Konstitution kommt nach Kohler, Blatt (Am. Soc. 50 [1928], 504) der in Bd. VII, S. 433, Zeile 6 v. u. beschriebenen Verbindung $C_{15}H_{11}O_2N$ von Beckmann, Paul (A. 266, 21) und dem in Bd. X, S. 754 beschriebenen Oxim der Phenyl-benzoyl-essigsäure von Walther, Schickler (J. pr. [2] 55, 316) zu.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3.4 - Diphenyl - isoxasolon - (5) - imid & bezw. & \textbf{5 - Amino - 3.4 - diphenyl - isoxasol} \\ \textbf{C}_{18}\textbf{H}_{19}\textbf{ON}_{8} & = & & & & & & & & & & & & & & \\ \textbf{HN : $\vec{C} \cdot O \cdot N$} & & & & & & & & & & & & & & \\ \textbf{HN : $\vec{C} \cdot O \cdot N$} & & & & & & & & & & & & & & \\ \textbf{Exp. (2) - Co.N} & & & & & & & & & & & & & \\ \textbf{HN : $\vec{C} \cdot O \cdot N$} & & & & & & & & & & & & \\ \textbf{HN : $\vec{C} \cdot O \cdot N$} & & & & & & & & & & & \\ \textbf{HN : $\vec{C} \cdot O \cdot N$} & & & & & & & & & & & \\ \textbf{HS : } & & & & & & & & & & & & \\ \textbf{HS : } & & & & & & & & & & & \\ \textbf{LS : } & & & & & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & & & & \\ \textbf{SS : } & & & & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & \\ \textbf{CS : } & & & & & \\ \textbf{CS : } & & & \\ \textbf{CS : } & & & & \\ \textbf{CS : } & & & \\ \textbf{CS : } & &$

B. Beim Kochen von ms-Cyan-desoxybenzoin mit Hydroxylamin-hydrochlorid in verd.
 Alkohol (Walther, Schickler, J. pr. [2] 55, 312). — Prismen (aus Alkohol). F: 160—162°.
 Spaltet beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° Ammoniak ab.

Diacetylderivat $C_{18}H_{16}O_3N_2 = C_{18}H_{10}ON_3(CO \cdot CH_3)_3$. B. Aus Cyandesoxybenzoinoxim beim Kochen mit Acetanhydrid (Walther, Schickler, J. pr. [2] 55, 313). — Tafeln (aus Alkohol). F: 144—145°.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- 8-Phenyl-4-[4-chlor-phenyl]-isoxazolon-(5) bezw. 5-Oxy-3-phenyl-4-[4-chlor-phenyl]-isoxazol $C_{15}H_{10}O_{2}NCl= \begin{array}{c} C_{6}H_{4}Cl\cdot HC-C\cdot C_{6}H_{5}\\ OC\cdot O\cdot N \end{array}$ bezw. $\begin{array}{c} C_{6}H_{4}Cl\cdot C-C\cdot C_{6}H_{5}\\ HO\cdot C\cdot O\cdot N \end{array}$ B. Beim Erhitzen von 4'-Chlor-ms-cyan-desoxybenzoin-oxim mit alkoh. Salzsäure im Rohr (v. Walther, Hirschberg, J. pr. [2] 67, 382). Krystalle (aus Alkohol). F: 147°. Schwer löslich in Äther; leicht löslich in Ammoniak.
- 2. 2-Oxo-4.5-diphenyl-oxazolin, 4.5-Diphenyl-oxazolon-(2) $C_{15}H_{11}O_2N = C_0H_5 \cdot C_0$ NH $C_0H_5 \cdot C_0 \cdot C_0$
- 4.5 Diphenyl thiasolon (2) imid bezw. 2 Amino 4.5 diphenyl thiasol $C_{18}H_{12}N_2S = C_{-}H_5 \cdot C NH$ bezw. $C_{6}H_5 \cdot C NH$ bezw. $C_{6}H_5 \cdot C \cdot S \cdot C \cdot NH_2$. B. Bei gelindem Erwärmen von ms-Brom-desoxybenzoin mit 1 Mol Thioharnstoff (Hubacher, A. 259, 243). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 185—186°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in Wasser; schwer löslich in kalten Säuren. $C_{15}H_{12}N_2S + HBr$. Nadeln. F: 215—217° (teilweise Zersetzung).
- 3. Anhydro [desoxybenzoinoxim carbonsäure (2')]

 C₁₈H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Desoxybenzoin-earbonsäure-(2') mit salzsaurem Hydroxylamin, Alkohol und einer geringen Menge Salzsäure im Rohr auf 100° (GABRIEL, B. 18, 2448). Rötliche Nadeln (aus Alkohol). F: 137—139°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform; unlöslich in Ammoniak und kalter verdünter Natronlauge, löslich in heißer verdünnter Natronlauge. Natriumsalz. Nadeln.
- 4. 6-Oxo-3-benzyl-4.5-benzo-1.2-oxazin, Anhydro-files-oxybenzoinoxim-carbonsäure-(2)] C₁₅H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Desoxybenzoin-carbonsäure-(2)-äthylamid mit salzsaurem Hydroxylamin, Alkohol und einer geringen Menge Salzsäure auf 170° (GABRIEL, B. 18, 1259). Aus Desoxybenzoin-carbonsäure-(2) in alkal. Lösung, salzsaurem Hydroxylamin und Natriumcarbonat bei Zimmertemperatur oder aus Desoxybenzoin-carbonsäure-(2), salzsaurem Hydroxylamin und Alkohol bei 100° (G.).—Rötliche Nadeln (aus Alkohol). F: 116—117°. Unlöslich in kalter Natronlauge.

3. Oxo-Verbindungen $C_{16}H_{13}O_{2}N$.

1. 5-Oxo-4-phenyl-3-benzyl-isoxazolin, 4-Phenyl-3-benzyl-isoxazolon-(5) bezw. 5-Oxy-4-phenyl-3-benzyl-isoxazol $C_{16}H_{13}O_{2}N=C_{6}H_{5}\cdot HC-C_{6}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{5}$ bezw. $C_{6}H_{5}\cdot C-C_{6}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{5}$. B. Entsteht neben dem Oxim $HO\cdot C\cdot O\cdot N$

OC·O·N HO·C·O·N Ho·C·O·N description of the same of t

Erwärmen von Benzyl-[\alpha-cyan-benzyl]-keton mit salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol auf dem Wasserbad (Walther, Schickler, J. pr. [2] 55, 351). Beim Erwärmen von "Di-benzyl-cyanid" (Bd. X, S. 762) mit salzsaurem Hydroxylamin in verd. Alkohol (v. Meyer, J. pr. [2] 52, 115). — Tafeln. F: 107—108° (W., Sch.), 107° (v. M.). — Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° wird Ammoniak abgespalten (W., Sch.). — C16H14ON2+HCl. Leicht zersetzlich (W., Sch.).

 $\begin{array}{ll} \textbf{4-[4-Chlor-phenyl]-3-bensyl-isoxaselon-(5)-imid bezw. 5-Amino-4-[4-chlor-phenyl]-3-bensyl-isoxasel } C_{16}H_{12}ON_{2}Cl = \\ & \begin{array}{ll} C_{6}H_{4}Cl\cdot HC - C\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{6} \\ HN:C\cdot O\cdot N \end{array} & \text{bezw.} \end{array}$

 $C_6H_6Cl\cdot C$ — $C\cdot CH_1\cdot C_6H_6$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Formel zukommt, ist als $H_1N\cdot \ddot{C}\cdot O\cdot \ddot{N}$ β -Oximino- γ -phenyl- α -[4-chlor-phenyl]-buttersäure-nitril (Bd. X, S. 763) eingeordnet.

C₆H₅·CH₁·C·— N
HO·C·O·C·C₆H₅
Beim Erwärmen von α-Benzyl-hippursäure mit überschüssigem HO·C·O·C·C₆H₅
Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Mohr, Stroschein, B. 42, 2523). — Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 71⁵. — Liefert beim Behandeln mit Wasser α-Benzyl-hippursäure, mit Alkohol den entsprechenden Äthylester, mit Ammoniak das entsprechende Amid; analog verlaufen die Reaktionen mit Amilin und Glykokoll.

- 3. 6-Oxo-3-o-tolubenzyl-4.5-benzo-1.2-oxazin, 6-Oxo-3-o-xylyl-4.5-benzo-1.2-oxazin, Anhydro-[2'-methyl-desoxybenzoinoxim-carbonsäure-(2)] C₁₀H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2'-Methyl-desoxybenzoinoxro-carbonsäure-(2) mit Hydroxylamin und Natronlauge (Bethmann, B. 32, 1106). Blättchen (aus Alkohol). F: 138,5°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Eisesig, Essigester, Schwefelkohlenstoff und Benzol, leicht in warmem Methanol und Alkohol, schwer in Äther und Ligroin, unlöslich in Wasser und Ammoniak.
- 4. 6-Oxo-3-m-tolubenzyl-4.5-benzo-1.2-oxazin, 6-Oxo-3-m-xylyl-4.5-benzo-1.2-oxazin, Anhydro-[3'-methyl-desoxybenzoinoxim-carbonsdure-(2)] C₁₆H₁₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 3'-Methyl-desoxybenzoin-carbonsdure-(2) mit salzsaurem Hydroxylamin, Alkohol und einer geringen Menge Salzsäure im Rohr auf 170° (Hellmann, B. 23, 3160). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 133—134°. Unlöslich in Alkalilaugen. Wird bei längerem Erhitzen mit Alkalilaugen zersetzt.
- 5. 6-Oxo-3-p-tolubenzyl-4.5-benzo-1.2-oxazin, 6-Oxo-3-p-xylyl-4.5-benzo-1.2-oxazin, Anhydro-[4'-methyl-desoxybenzoinoxim-carbonsăure-(2)] C₁₆H₁₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4'-Methyl-desoxybenzoin-carbonsăure-(2) mit salzsaurem Hydroxylamin, Alkohol und einer geringen Menge Salzsaure im Rohr auf 170° (RUHEMANN, B. 24, 3967). Rötliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 126°.

11. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_2 N$.

1. 3.4(CO)-Benzoylen- $\alpha.\beta$ -benzisoxazol, 3.4(CO)-Benzoylen-indoxazen, Anhydro-[1-oxy-anthrachinen-oxim-(9)] (,,Anthronisoxazol") $C_{1d}H_{1}O_{2}N$, Formel I.

3.4 (CO)-Bensoylen - $\alpha.\beta$ - bensisothiasol, Anhydro - [1-mercapto - anthrachinon-oxim - (9)] ("Anthrathiazol", "Thiazolanthron", "Anthrachinonthiazol") C₁₄H₂ONS, Formel II. B. Aus 1-Sulfhydryl-anthrachinon (Bd. VIII, S. 341) beim Erhitzen mit Schwefel, Natriumsulfid und 10% igem wäßrigem Ammoniak auf 100% (BAYEE & Co., D.R.P. 216306; C. 1910 I, 69; Frdl. 9, 743). Beim Erhitzen von 1-Rhodan-anthrachinon (Bd. VIII, S. 342) mit alkoholischem Ammoniak auf 140% (B. & Co., D.R.P. 247600).

217688; C. 1910 I, 590; Frdl. 9, 745). Aus dem Kaliumsalz der Anthrachinon-sulfonsaure-(1) beim Erhitzen mit Schwefel und Natriumsulfid in wäßrigem Ammoniak auf 100° (B. & Co., D.R.P. 216306). — Gelbliche Prismen (aus Pyridin). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe; die Lösung zeigt geringe Fluorescenz (B. & Co., D.R.P. 216306).

¹⁾ Zur Formulierung vgl. a. HELLER, LAUTH, B. 52 [1919], 2295.

2. 2-0x0-[phenanthreno-9'.10':4.5-oxazolin]1), [Phenanthreno-9'.10':4.5-oxazolon-(2)]1), 4.5-Diphenylen-oxazoion-(2) C15H.O.N., s. nebenstehende Formel.

[Phenanthreno-9'.10': 4.5-oxazolon-(2)] - anil, 4.5 - Diphenylenoxazolon - (2) - anil bezw. 2 - Anilino - [phenanthreno - 9'.10': 4.5 - ox-

Erhitzen mit 2—3 Tln. Schwefelkohlenstoff auf 190—210°, neben wenig 4.5-Diphenylenoxazolthion-(2) (s. u.) (JACOBSON, SCHENKE, B. 22, 3242). Aus 4.5-Diphenylen-oxazolthion-(2) beim Erhitzen mit Anilin in Alkohol auf 180° (J., Sch.). — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 192-193°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Eisessig. - Wird beim Erhitzen mit verd. Säuren auf 180° unter Bildung von Anilin zersetzt. Liefert beim Erhitzen mit starker alkoholischer Kalilauge auf 190—195° Anilin und Hydrophenanthrenchinon. — Pikrat C₂₁H₁₄ON₂ + C₄H₂O₇N₂. Prismen. F: 235—236° (Zers.).

N-Acetylderivat C₂₂H₁₆O₂N₃ = C₂₁H₁₃ON₃·CO·CH₃. Blättchen (aus Alkohol). F: 163—164° (JACOBSON, SCHENKE, B. 22, 3244).

[Phenanthreno-9'.10': 4.5-oxasolthion-(2)], 4.5-Diphenylen-oxasolthion-(2) bezw. 2-Mercapto-[phenanthreno-9'.10':4.5-oxasol], 2 - Mercapto - 4.5 - diphenylen - oxasol oxazolon-(2)-anil. — Amorphes Pulver (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig (Jacobson, Schenke, B. 22, 3242). — Liefert beim Erhitzen mit Anilin in Alkohol auf 180° 4.5-Diphenylen-oxazolon-(2)-anil.

3. Oxo-Verbindungen $C_{16}H_{11}O_2N$.

- 1. 5-Oxo-3-phenyl-4-benzal-isoxazolin, 3-Phenyl-4-benzal-isoxazolon-(5) $C_{16}H_{11}O_{2}N = C_{6}H_{5} \cdot CH : C C \cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus 3-Phenyl-isoxazolon-(5) beim Kochen mit Benzaldehyd in Alkohol (Wahl, Meyer, C. r. 146, 638; Bl. [4] 3, 952). — Hellgelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 191° (Zers.). Löslich in Eisessig und Chloroform, schwer löslich in Alkohol, Benzol und Petroläther. — Spaltet beim Erwärmen mit Alkalilaugen Benzaldehyd ab.
- 5-Oxo-2-phenyl-4-benzal-oxazolin, 2-Phenyl-4-benzal-oxazolon-(5) $C_{16}H_{11}O_{2}N = \frac{C_{6}H_{5} \cdot CH : C - N}{OC \cdot O \cdot C \cdot C_{6}H_{5}}.$ Zur Konstitution vgl. Erlenmeyer, B. 33, 2040; A. 337, 267; vgl. a. Heller, Lauth, B. 52 [1919], 2297, 2298. — Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Phenol bestimmt (E., A. 275, 5). — B. Aus Hippursäure und Benzaldehyd krycskopisch in Phenol bestimmt (E., A. 275, 5). — B. Aus Hippursäure und Benzaldehyd beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (E., A. 275, 3; vgl. Plöchl., B. 16, 2815; Rebuffat, G. 19, 55). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 159° (R.), 164—165° (P.), 165—166° (E., A. 275, 4). Ist unter teilweiser Zersetzung im Vakuum destillierbar (E., A. 275, 4). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1853,7 kcal/Mol (E. Fischer, Wrede, C. 1904 I, 1548; vgl. F., W., C. 1908 I, 932; Landolt-Börnstein, 5. Aufl. [Berlin 1923], S. 1617). Unlöslich in Wasser (P.), sehr schwer löslich in Äther, Ligroin und Alkohol (E., A. 275, 4), leichter in heißem Alkohol (P.), leicht in Aceton, Chloroform und Benzol (R.). — Wird durch Mineralsäuren mut sehr langsam gespalten; beim Erwärmen mit verd. Natronlauge auf dem Wasserbad entsteht α -Benzamino-zimtsäure (Bd. X, S. 683) (E., A. 275, 9; vgl. P., B. 16, 2816). Liefert beim Erwärmen mit absol. Alkohol und konz. Schwefelsäure α-Benzamino-zimtsäure-äthylester (Bd. X, S. 684) (E., A. 275, 11). Gibt beim Kochen mit Natronlauge und nachfolgenden Behandeln mit Wasserstoffperoxyd unter Kühlung Phenylessigsäure (ΜΑυτΗΝΕΕ, A. 370, 371). Beim Erwärmen mit alkoholischwäßrigem Ammoniak auf dem Wasserbad entsteht α-Benzamino-zimtsäure-amid (E., B. 33, 2036; A. 337, 266), mit Anilin α-Benzamino-zimtsäure-anilid und mit Piperidin α-Benzamino-zimtsaure-piperidid (E., B. 38, 2036, 2037). Liefert mit Thiophenol in Benzol in Gegenwart von etwas Disthylamin α -Phenylmercapto- α -benzamino- β -phenyl-monothiopropionsaure-S-phenylester (?) (Bd. X, S. 686) (Ruhemann, Soc. 87, 468).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3. BEILSTEINe Handbuch. 4. Aufl. XXVII.

4. 5-0x0-2-benzyl-4-benzal-oxazolin, 2-Benzyl-4-benzal-oxazolon-(5)

C₁₇H₁₈O₂N = C₆H₅·CH:C—N OC·O·C·CH₂·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. Erlenmeyer, A. 387,

266. — B. Aus Phenacetursäure und Benzaldehyd beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (E., B. 31, 2239; E., Kunlin, A. 307, 165). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 105° (E., K.). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Äther, leicht in heißem Alkohol (E., K.). — Gibt bei längerer Einw. von Wasser oder beim Erwärmen mit Natronlauge auf dem Wasserbad α-Phenacetamino-zimtsäure (Bd. X, S. 683) (E., B. 31, 2239; E., K.).

5. 5-0xo-2-phenyl-4-cuminal-oxazolin, 2-Phenyl-4-cuminal-oxazolon-(5)

 $\begin{array}{c} C_{19}H_{17}O_2N = \frac{(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH: C-N}{O\dot{C}\cdot O\cdot \dot{C}\cdot C_6H_8}. & \textit{B. Aus Cuminol und Hippursaure beim} \end{array}$

Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (ERLENMEYER, MATTER, A. 387, 278). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 121°. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Äther, Chloroform und Alkohol. — Gibt beim Erwärmen mit wäßrig-alkoholischem Ammoniak Cuminal-hippursäure-amid, mit einem geringen Überschuß von Natronlauge Cuminal-hippursäure, mit methylalkoholischer Natronlauge den Methylester, mit äthylalkoholischer Natronlauge den Äthylester der Cuminal-hippursäure (Bd. X, S. 718). Beim Kochen mit 3 Mol Natronlauge entsteht Cuminal-glykolsäure (Bd. X, S. 718).

6. $\alpha.\alpha'$ - 0 xido - [2.4 - dibenzyl - nortropinon] $C_{21}H_{21}O_{2}N$, $H_{3}C$ —CH—CH—CH—CH-CeHs. nebenstehende Formel (R = H).

Hydroxymethylat $C_{23}H_{27}O_2N=C_{21}H_{20}O_2N(CH_2)_2\cdot OH.$ —Jodid $C_{22}H_{26}O_2N\cdot I.$ B. Aus $\alpha.\alpha'$ -Oxido-[2.4-dibenzyl-tropinon] beim Behandeln mit Methyljodid in Ather (WILLSTÄTTER, B. 30, 2719). Prismen (aus Alkohol). F: 186—187° (Zers.). Leicht löslich in siedendem Wasser unter Zersetzung.

12. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-23} O_2 N$.

1. Oxo-Verbindungen C₁₆H₂O₂N.

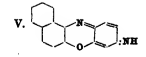
1. 3.4-Benzo-phenoxazon-(2) C₁₆H₂O₂N, Formel I, s. S. 121.

3.4-Benso-phenoxason-(2)-imid, 3.4-Benso-phenoxasim-(2) $C_{16}H_{16}ON_{2}$, Formel II. Vgl. 2-Amino-3.4-benzo-phenoxazin, Syst. No. 4347.

8.4-Benso-phenthiason-(2) C₁₆H₂ONS, Formel III, s. S. 122.

2. 3.4-Benzo-phenoxazon-(7) C₁₆H₂O₂N, Formel IV, s. S. 122.

8.4-Benso-phenoxason-(7)-imid, 8.4-Benso-phenoxasim-(7) $C_{18}H_{10}ON_3$, Formel V. Vgl. 7-Amino-3.4-benzo-phenoxazin, Syst. No. 4347.



3. 4'-Oxo-[chromeno-3'.2':5.6(?)-chinolin]¹), [Chromono-3'.2':5.6(?)-chinolin]¹), [Xanthono-2'.1'(?):2.3-pyridin]¹) (.,Phenochinoxanthon") C₁₆H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Oxy-chinolin und Salicylsäure durch Destillation in Gegenwart von Essignation of the Constant of säureanhydrid (Kostanecki, B. 25, 1644). — Nadeln (aus Alkohol). F: 188°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit schwach grüner Fluorescenz. — C18 H9 O2N + HCl. Nadeln.



1'-Thio - [chromono - 3'.2':5.6 (?) - chinolin], 10'-Thio - [xanthono-2'.1'(?):2.3-pyridin](,,Thioxanthonchinolin')C₁₆H₂ONS,s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Amino-10-thio-xanthon bei der Einw. von Glycerin. Schwefelsäure und Nitrobenzol bei 140—170° (MAYER, B. 42, 3058). — Gelbe Blätter (aus Ligroin oder Eisessig). F: 167°. Ziemlich leicht loslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — Beim Erwärmen mit Zinkstaub in Natronlauge entsteht eine gelbgrüne Lösung, die bei Einw. von Luft das Ausgangsmaterial zurückliefert. — C₁₆H₉ONS + HCl. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich zwischen 240° und 260°. Leicht löslich in heißem Eisessig und heißem Alkohol, schwer in Benzol.



Wird durch heißes Wasser hydrolysiert. 2. Oxo-Verbindungen $C_{18}H_{18}O_{2}N$.

1. 5-Oxo-3-phenyl-4-cinnamal-isoxazolin, 3-Phenyl-4-cinnamal $isoxazolon-(5) C_{18}H_{13}O_{2}N = \frac{C_{6}H_{5} \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C - C \cdot C_{6}H_{5}}{C_{18}H_{13}O_{2}N}$ B. Aus 3-Phenyl-isoxazo-OC · O · N

lon-(5) und Zimtaldehyd beim Kochen in Alkohol (Wahl, Meyer, C. r. 146, 638; Bl. [4] 3, 952). — Orangefarbene Blättchen (aus Eisessig). F: 160° (Zers.).

2. 5 - 0xo - 2 - phenyl - 4 - cinnamal - oxazolin, 2 - Phenyl - 4 - cinnamaloxazolon-(5) $C_{18}H_{13}O_{2}N = C_{6}H_{5} \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C - N$ OC O C C C B. B. Aus Hippursäure und

Zimtaldehyd beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (ERLENMEYER, KUNLIN, B. 35, 384; E., MATTER, A. 337, 273). Beim Erwärmen von Cinnamal-hippursäure mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (E., M.). — Gelbe Nadeln. F: 152° (E., M.). — Beim Erwärmen mit Natronlauge wird Cinnamal-hippursäure zurückgebildet (E., K.; E., M.).

3. 2 - [Phthalidyl - (3) - methyl] - chinolin, ω -[Phthalidyl-(3)]-chinaldin, 3-Chinaldyl-phthalid $C_{18}H_{13}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phthalaldehydsäure und Chinaldin beim Erwärmen auf dem Wasserbad in Gegenwart von Zinkchlorid, neben Di-[phthalidyl-(3)]-[chinolyl-(2)]-methan (Syst. No. 4445) (Nencri, B. 29, 188). — Nadeln (aus Alkohol). F: 104° (N.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser (N.). Zeigt basische Eigenschaften (N.). — Bei Einw. von Brom in Benzol entsteht eine Verbindung C₁₈H₁₃O₂NBr₂ [Blättchen; F: 108°], die beim Erhitzen und nachfolgenden Verreiben mit konz. Schwefelsäure Chinophthalon (Bd. XXI, S. 542) liefert (EIBNER, LANGE, A. 315, 324, 346). — C₁₈H₁₃O₂N $+ HCl + AuCl_3$ (N.). $- 2C_{18}H_{18}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Krystalle (N.).

3. 6.8 - Dimethyl - 2 - [phthalidyl - (3) - methyl] - $^{\text{CH}_3}$ chinolin C₂₀H₁₇O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phthalaldehydsäure und 2.6.8-Trimethyl-chinolin beim Erwärmen auf dem Wasserbad in Gegenwart von Zinkchlorid, neben Di-[phthalidyl-(3)]-[6.8-dimethyl-chinolyl-(2)]-methan (Syst. No. 4445) (Nencki, B. 29, 190). — Nadeln. F: 116°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. Leicht löslich in Säuren, unlöslich in verd. Alkalilaugen.

13. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-25} O_2 N$.

1. Oxo-Verbindungen $C_{18}H_{11}O_2N$.

1. 6-Oxo-3- α -naphthyl-4.5-benzo-1.2-oxazin $C_{18}H_{11}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2- α -Naphthoyl-benzoesäure bei der Einw. von Hydroxylamin (GRAEBE, B. 29, 826). — Nadeln. F: 175—176°. Unlöslich in Alkalicarbonat-Lösungen, löslich in Natronlauge. — Liefert beim Erhitzen

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

N- α -Naphthyl-phthalimid. Wird beim Erhitzen mit Salzsäure auf 130° in Phthalsäure und α -Naphthylamin zerlegt.

2. 2-fPhthalidyliden-methyl]-chinolin, ω -Phthalidyliden - chinaldin, 3 - Chinaldyliden - phthalid, CH = asymm. Chinophthalon, Isochinophthalon C18H11O2N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Chinaldin beim Erhitzen mit Phthalesureanhydrid auf 100-160° (EIBNER, SIMON, B. 34, 2311; El., MERKEL, B. 35, 2297; Et., B. 37, 3606). — Orangegelbe, monokline (Riss, B. 35, 2298) Tafeln (aus Alkohol); krystallisiert aus Chloroform oder Benzol in schwefelgelben, pleochroitischen Krystallen, die beim Aufbewahren im Lösungsmittel allmählich in die orangegelben Tafeln übergehen. F: 187° (El., M., B. 35, 2298; 37, 3010, 3011). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Petroläther (El., M., B. 35, 2297). — Lagert sich beim Erhitzen auf 240-250° oder beim Kochen mit Benzaldehyd (Ei., M., B. 35, 2298) (Ei., M., B. 35, 2299) sowie bei Einw. von Natriumäthylat-Lösung und Zerlegen der erhaltenen Natriumverbindung mit Wasser, Alkohol oder verd. Säuren (El., M., B. 37, 3008; El., B. 39, 2203) in Chinophthalon (Bd. XXI, S. 542) um. Wird durch Kaliumpermanganat in Aceton rasch oxydiert (El., Löbering, B. 39, 2218). Liefert bei Einw. von 1 Mol Brom in Chloroform ms-Brom-isochinophthalon (s. u.), mit überschüssigem Brom dessen Perbromid (s. u.) (Et., HOFMANN, B. 37, 3020). Gibt beim Kochen mit wäßr. Alkalilaugen [ω-Chinolyl-(2)]-acetophenon-carbonsäure-(2) (E1., H., B. 37, 3011). Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak, Anilin oder Phenylhydrazin auf 100° erhält man Chinaldin und Phthalamid bezw. Phthalanil bezw. β.β-Phthalyl-phenylhydrazin (Bd. XXI, S. 502) (El., M., B. 35, 2299). Wird beim Kochen

ω - Brom - ω - phthalidyliden - chinaldin, ms - Bromisochinophthalon C₁₈H₁₉O₃NBr, s. nebenstehende Formel. B.
Aus Isochinophthalon (s. o.) bei Einw. von 1 Mol Brom in Chloroform (ΕΙΒΝΕR, ΗΟΓΜΑΝΝ, B. 37, 3020). — Hellgelbe Nadeln.—
Converts sigh your 1700 an unter Brome hope I infant heim Frank warm mit ward. Ammonial

mit salzsaurem Hydroxylamin und Natronlauge gespalten (EI., M., B. 35, 2300). — Löst

Zersetzt sich von 170° an unter Bromabgabe. Liefert beim Erwärmen mit verd. Ammoniak Isochinophthalon zurück. — Perbromid. Ziegelrote Krystalle.

2. Oxo-Verbindungen C19H13O2N.

1. 2-Benzoyl-phenoxazin C19H18O2N, Formel I.

sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe (E1., M., B. 35, 2298).

4-Nitro-2-benzoyl-phenoxazin $C_{19}H_{19}O_4N_2$, Formel II. B. Aus 3.5-Dinitro-4-[2-oxyanilino]-benzophenon (Bd. XIV, S. 86) beim Erwärmen mit verd. Natronlauge (ULLMANN,

A. 366, 100). — Rote Blättchen (aus Eisessig). F: 216°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig mit orangeroter Farbe.

4-Nitro-2-bensoyl-phenthiazin $C_{19}H_{12}O_8N_8S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.5-Dinitro-4-[2-mercapto-anilino]-benzophenon (Bd. XIV, S. 86) beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (ULLMANN, A. 366, 101). — Rotviolette Nadeln. Schmilzt gegen 200° unter Zersetzung. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in siedendem Alkohol mit braunroter Farbe, löslich in Benzol und Eisessig mit weinroter Farbe. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe.

2. 4-Benzoyl-phenoxazin C₁₀H₁₃O₂N, Formel III.

2-Nitro-4-bensoyl-phenoxaxin

Co-C₆H₅

IV.

NH

NH

NO₂

NO₂

NO₂

NO₃

NO₄

NO₄

NO₄

NO₄

NO₅

NO₅

NO₅

NO₅

NO₆

NO₆

NO₆

NO₇

NO₈

3. 6-Methyl-2-[phthalidyliden-methyl]-chi-nolin, p-Methyl-isochinophthalon C₁₉H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Dimethyl-chinolin beim Erwärmen mit Phthalsäureanhydrid auf dem Wasserbad (Eibner, Hofmann, B. 37, 3016, 3017). — Hellgelbe oder orangegelbe Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 237°. — Liefert beim Behandeln mit Natriumäthylat-Lösung p-Methyl-

chinophthalon (Bd. XXI, S. 546).

4. 8-Methyl-2-[phthalidyliden-methyl]-chinolin,
o-Methyl-isochinophthalon C₁₈H₁₃O₂N, s. nebenstehende
Formel. B. Aus 2.8-Dimethyl-chinolin beim Erwärmen mit
Phthalsäureanhydrid auf dem Wasserbad (EIBNER, HOFMANN, B.
37. 3046. 3047). — Hellgelbe Nadeln (aus Chloroform — Alkohol) F. 235° — Liefert beim

37, 3016, 3017). — Heligelbe Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 235°. — Liefert beim Behandeln mit Natriumathylat-Lösung o-Methyl-chinophthalon (Bd. XXI, S. 547).

3. Oxo-Verbindungen $C_{20}H_{15}O_2N$.

- 1. 3-Oxo-2.2-diphenyl-phenmorpholin, 2.2-Diphenyl-phenmorpholon-(3) C₂₀H₁₅O₂N, s. nebenstehende Formel.

 2.2 Diphenyl 1 thio phenmorpholon (3) C₂₀H₁₅ONS =

 OCCC₆H₄
 S—C(C₆H₂)₂

 B. Beim Erhitzen von 2-Amino-thiophenol mit Benzilsäure und Bromwasserstoff-Eisessig im Rohr auf 100° (LANGLET, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 18). Nadeln (aus Eisessig). F: 239°.
- 2. $2-[5-Oxo-4.4-diphenyl-dihydrofuryl-(2)]-pyrrol, a.a-Diphenyl-y-[a-pyrryl]-<math>A^{\beta,\gamma}$ -crotonlacton $C_{20}H_{18}O_{2}N= HC -CH HC -C(C_{0}H_{8})_{2}$. B. Neben a.a-Diphenyl- β -[a-pyrroyl]-propionsäure beim Erwärmen von 2-Acetyl-pyrrol mit Benzil in konz. Kalilauge auf dem Wasserbad (Angell, B. 23, 1355; G. 20, 554). Gelbe Blättchen (aus Benzol). F: 184°. Leicht löslich in Benzol und Alkohol, unlöslich in Petroläther und Wasser.
- 3. 6.8 Dimethyl-2 [phthalidyliden methyl]-chinolin, o.p.-Dimethyl-isochinophthalon C₂₀H₁₅O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.6.8-Trimethyl-chinolin mit Phthalsäureanhydrid auf dem Wasserbad (Einner, Hofmann, B. 37, 3016; vgl. Ei., D.R. P. 158761; C. 1905 I, 910; Frdl. 8, 529).—Hellgelbe Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 231° (Ei., H.).—Liefert beim Behandeln mit Natriumäthylat-Lösung o.p-Dimethyl-chinophthalon (Bd. XXI, S. 548) (Ei.; Ei., H.).

4. 5.6.8-Trimethyl-2-[phthalidyliden-methyl]chinolin, o.p.ana-Trimethyl-isochinophthalon C₃₁H₁₇O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Aus
2.5.6.8-Tetramethyl-chinolin beim Erhitzen mit Phthalsaureanhydrid auf dem Wasserbad (EIBNER, HOFMANN, B. 37,
3016; vgl. EI., D.R. P. 158761; C. 1905 I, 910; Frdl. 8, 529). — Hellgelbe Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 236° (EI., H.). — Liefert beim Behandeln mit Natriumäthylat-Lösung
o.p.ana-Trimethyl-chinophthalon (Bd. XXI, S. 548) (EI.; EI., H.).

14. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-27} O_2 N$.

1. 0xo-Verbindungen $C_{20}H_{13}O_2N$.

1. 6-Oxo-3-p-diphenylyl-4.5-benso-1.2-oxasin, Anhydro-[4'-phenyl-bensophenonoxim-carbonsdure-(2)] C₂₆H₁₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Ammoniumsals der 4'-Phenyl-benzo-phenon-carbonsaure-(2) beim Erhitzen mit salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol (Karsus, A. 267, 99). —Blättchen. F: 180°. Schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Chloroform. Löslich in warmen Alkalilaugen. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

2. Lactam der 2-[9-Amino-xanthyl]-benzoesäure $C_{20}H_{13}O_{2}N$, Formel I.

Lactam der 2-[9-Anilino-xanthyl]
II. $C_{6}H_{4} < C_{0} > N \cdot C_{6}H_{6}$ $C_{6}H_{4} < C_{0} > N \cdot C_{6}H_{6}$

benzoesäure, "Fluorananilid" $C_{36}H_{17}O_{2}N$, OFFICTORINATION OF Formel II. B. Aus Fluoran (Bd. XIX, S. 146) beim Kochen mit Anilin und salzsaurem Anilin (ALBERT, B. 27, 2793). — Prismen (aus Essigester). F: 242° (A.). — Liefert beim Kochen mit Kaliumhydroxyd und Zinkstaub in Alkohol in geringer Menge Hydrofluoransäure (Bd. XVIII, S. 316) (MEYER, LANGE, B. 40, 1460).

Anhydro - [2 - (9 - phenylhydrazino - xanthyl) - benzoesäure], c_{6H_4} $\stackrel{CO}{\sim}$ N·NH· c_{6H_5} "Fluoranphenylhydrazid" c_{26} c_{18} c_{28} c_{28} c_{28} c_{38} c_{38} c

Anhydro-[2-(3.6 - dichlor - 9 - phenylhydrazino - xanthyl)-benzoesäure], "Fluoresceinchlorid-phenylhydrazid", 3.6 - Dichlorfluoran - phenylhydrazid C₂₆H₁₆O₂N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Fluoresceinchlorid (Bd. XIX, S. 147) beim Erhitzen mit Phenylhydrazin (Gattermann, B. 32, 1133). — Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 265°. Unlöslich in Alkalilaugen.

3. Lacton der 2-[9-Oxy-9.10-dihydro-acridyl-(9)] - benzoesäure $C_{20}H_{13}O_2N$, Formel III.

III. $\begin{array}{c} C_0H_4 < \overset{CO}{C} > 0 \\ NH \end{array}$ IV. $\begin{array}{c} C_0H_4 < \overset{CO}{C} > 0 \\ N \end{array}$

Lacton der 2-[10-Methyl-9-oxy-9.10-di-hydro-acridyl-(9)]-benzoesäure C₂₁H₁₅O₂N,

CH₃

Formel IV. B. Aus den Salzen des {2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure-mcthylester}-hydroxymethylats (Bd. XXII, S. 112) beim Erwärmen mit Natronlauge (Decker, Hock, B. 37, 1009). Neben dem Lactam der 2-[10-Methyl-9-amino-9.10-dihydro-acridyl-(9)]-benzoesäure (Bd. XXIV, S. 234) beim Versetzen der Lösungen des Anhydrids oder der Salze des {2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure-methylester-(oder -äthylester)}-hydroxymethylats oder der Salze des {2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure-methylester-(oder -äthylester)}-hydroxymethylats (Bd. XXII, S. 112) mit konz. Ammoniak (D., Schenk, B. 39, 751). — Blätter und Würfel (aus Benzol oder Xyiol). F: 245° (D., H.). Ist unzersetzt sublimierbar (D., H.). Schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Benzol und Xylol; sehr leicht löslich in Säuren (D., H.). Die sauren Lösungen fluorescieren (D., H.). — Liefert bei Einw. von rauchender Schwefelsäure das Sulfat des Cöramidonin-hydroxymethylats (Bd. XXI, S. 364) (D., A. 348, 248). Liefert beim Erhitzen mit Dimethylsulfat auf 120—140° das methylschwefelsaure Salz des {2-[Acridyl-(9)]-benzoesäure-methylester}-hydroxymethylats (D., H., B. 37, 1012).

Lacton der 2 - [3.6 - Dichlor - 9 - oxy - 9.10 - dihydro-acridyl - (9)] - benzoesäure (?), "Fluoresceinchlorid - i mid"

C₈₀H₁₁O₂NCl₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Fluoresceinchlorid (Bd. XIX, S. 147) beim Erhitzen mit konz. Ammoniak auf 1900 oder mit Ammoniumchlorid unter Zusatz von Kalk und Zinkchlorid auf 240—2600 (Höchster Farbw., D.R.P. 48980; Frdl. 2, 82; vgl. Meyer, B. 33, 2571). Beim Erhitzen von 1 Tl. 3.6-Dichlor-10-thio-fluoran (Bd. XIX, S. 149) mit 15 Tln. konz. Ammoniak im Rohr auf 240—2500 (Wyler, Dissertation [Zürich 1894], S. 23; vgl. M., B. 33, 2571). — Prismen mit 1C₆H₆ (aus Benzol). F: 2330 (W.), 2350 (H. F.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in warmem Alkohol, in Chloroform und Benzol; unlöslich in verd. Säuren und Alkalilaugen (H. F.). — Zur Darstellung von roten und blauvioletten Farbstoffen durch Erhitzen mit Aminen auf 250—2700 in Gegenwart von Zinkchlorid vgl. H. F.

2. 4-0x0-2.5.5-triphenyl-oxazolin, 2.5.5-Triphenyl-oxazolon-(4) $C_{11}H_{15}O_{2}N=$

OC—N $(C_0H_5)_0C \cdot O \cdot C \cdot C_0H_6$. B. Aus Benzilsäure beim Schmelzen mit Benzonitril und kurzen Behandeln des abgekühlten Reaktionsgemisches mit konz. Schwefelsäure, neben $\alpha \cdot [\alpha \cdot Iminobenzyloxy]$ -diphenylessigsäure (Japp, Findlay, Soc. 75, 1028). Aus $\alpha \cdot [\alpha \cdot Iminobenzyloxy]$ -diphenylessigsäure beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Kaliumacetat auf 150—160° oder in geringerer Menge beim Erhitzen für sich unter vermindertem Druck auf 200—210° (J., F.). — Krystalle (aus Essigester). F: 136°. Schwer löslich in Benzol, Alkohol und Eisessig.—

Bei längerer Einw. von konz. Schwefelsäure oder beim Kochen mit starker Essigsäure entsteht a-[a-Imino-benzyloxy]-diphenylessigsäure. Liefert beim Kochen mit starker Jodwasserstoftsäure Benzamid und Diphenylessigsäure.

3. Lactam der 2-[9-Amino-3.6-dimethyl-xanthyl]-benzoesäure $C_{ss}H_{17}O_{s}N$, Formel I.

$$I. \quad \underbrace{\overset{C_6H_4<\overset{CO}{\circ}NH}{\circ}}_{CH_3} \quad \underbrace{\overset{C_6H_4<\overset{CO}{\circ}N\cdot C_6H_5}{\circ}}_{CH_3} \quad \underbrace{\overset{C_6H_4<\overset{CO}{\circ}N\cdot C_6H_5}{\circ}}_{CH_3}$$

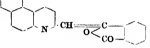
Lactam der 2 - [9 - Anilino - 3.6 - dimethyl - \times anthyl] - benzoesäure $C_{28}H_{21}O_2N$, Formel II. B. Aus 3.6-Dimethyl-fluoran beim Kochen mit Anilin und Anilinlydrochlorid (LAMBRECHT, B. 42, 3595). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 229°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in den gebräuchliehen organischen Lösungsmitteln.

benzoesäure] C₂₈H₂₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.6 Dimethyl-fluoran beim Kochen mit Phenylhydrazin (Lambergert, B. 42, 3595). — Nadeln (aus Xylol). F: 240°. Fast unlöslich in Alkohol und Benzol.

$$\begin{array}{c|c} C_6H_4 < \begin{array}{c} CO \\ \end{array} > N \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ \hline \\ CH_3 \cdot \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \\ CH_3 \end{array}$$

15. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-31} O_2 N$.

2 - [Phthalidyliden - methyl] - 5.6-benzo-chinolin, (ω-Phthalidyliden-5.6-benzo-chinaldin ("β-Naphthoisochinophthalon") C23H13O2N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5.6-Benzo-chinaldin beim Erwärmen mit Phthal-



säureanhydrid auf dem Wasserbad (EINNER, HOFMANN, B. 87, 3016; vgl. Ei., D.R.P. 158761; C. 1905 I, 910; Frdl. 8, 529). — Hellgelbe Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 273° (Ei., H.). — Liefert beim Behandeln mit Natriumäthylat-Lösung β-Naphthochinophthalon (Bd. XXI, S. 551) (Ei., H.; Ei.).

B. Dioxo-Verbindungen.

1. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-3} O_3 N$.

1. Dioxo-Verbindung $C_2HO_3N = O<_{CO}^{CO}>NH$.

N.N'-Diphenyl-S.N-carbonyl-isothioharnstoff, "Carbonylsulfocarbanilid" $C_{14}H_{10}ON_2S = S \underbrace{C(:N \cdot C_6H_6)}_{C(:N \cdot C_6H_6)} N \cdot C_6H_6$. B. Durch Einw. von Phosgen auf N.N'-Diphenylthioharnstoff in Benzol (Will, B. 14, 1486). Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung von N.N'-Diphenyl-S.N-thiocarbonyl-isothioharnstoff (S. 232) mit Quecksilberoxyd (FREUND, WOLF, B. 25, 1461). — Prismen (aus Ather oder verd. Alkohol). F: 87° (Wr.), 84° (F., Wo.). Sehr leicht löslich in Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwerer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser (WI.). - Zerfällt beim Erhitzen über den Sehmelzpunkt in Carbodiphenylimid (Bd. XII, S. 449) und Kohlenoxysulfid (WI.). Liefert beim Kochen mit Wasser, Salzsäurc oder alkoh. Natronlauge N.N'-Diphenyl-harnstoff (WI.). Gibt beim Erwärmen mit alkoh. Ammoniak Harnstoff und N.N'-Diphenyl-thioharnstoff (WI.). Bei Einw. von Anilin erhält man N.N'-Diphenyl-harnstoff und N.N'-Diphenyl-thioharnstoff (WI.).

N-Phenyl-N'-p-tolyl-S.N(oder S.N')-carbonyl-isothioharnstoff $C_{15}H_{12}ON_2S$ == S C(:N·C₆H₄·CH₃) N·C₆H₅ oder S C(:N·C₆H₅) N·C₆H₄·CH₃. B. Aus N-Phenyl-N'-p-tolyl-thioharnstoff und Phosgen in Toluol (FREUND, Wolf, B. 25, 1466). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 89° (Zers.). Löslich in Benzol, Äther, Schwefelkohlenstoff und in heißem Alkohol und Eisessig.

N.N'-Di-p-tolyl-S.N-carbonyl-isothioharnstoff C₁₆H₁₄ON₂S =S CO $N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus N.N'-Di-p-tolyl-thioharnstoff und Phosgen in Benzol (WILL, B. 14, 1487). Beim Erwärmen von N.N'-Di-p-tolyl-S.N-thiocarbonyl-isothioharnstoff (s. u.) mit Quecksilberoxyd und Alkohol (Freund, Wolf, B. 25, 1465). — Nadeln. F: 116° (Wl.), 112° (F., Wo.). Leicht löslich in Ather und Benzol, schwerer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser (Wl.). — Zerfällt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt in Di-p-tolyl-carbodiimid (Bd. XII, S. 955) und Kohlenoxysulfid (Wl.).

N-Phenyl-N'- β -naphthyl-S.N(oder S.N')-carbonyl-isothioharnstoff $C_{18}H_{18}ON_{2}S=S \subset CO$ N· $C_{10}H_{1}$)
N· $C_{2}H_{2}$ oder S $\subset CO$ N· $C_{10}H_{2}$.
N· $C_{10}H_{2}$.
N· $C_{10}H_{3}$.
N· $C_{10}H_{2}$.
N· $C_{10}H_{3}$.
N

 $N^a.N^c$ -Diallyl-Sl. N^b -carbonyl-isodithiobiuret (zur Stellungsbezeichnung vgl. Johnson, Am. 30, 171) $C_9H_{11}ON_3S_2 = S C(:N\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_3) N\cdot CS\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_2$. B. Aus Allylsenföl und der Natriumverbindung des Carbamidsäure-Sthylesters in absol. Äther (Ruhemann, Priestley, Soc. 35, 456). — Gelbliche Prismen (aus verd. Alkohol). F: 132—133°. Leicht löslich in Äther und Alkohol. Löslich in Soda-Lösung.

 $N^a.N^o$ -Diphenyl- $S^1.N^b$ - carbonyl- isodithiobiuret (zur Stellungsbezeichnung vgl. Johnson, Am. 80, 171) $C_{18}H_{11}ON_2S_2 = S \underbrace{C_0 \cdot C_0H_8} N \cdot CS \cdot NH \cdot C_0H_8$. B. Aus Phenylsenföl und der Natriumverbindung des Carbamidsäure-äthylesters in absol. Äther, neben N-Phenyl-N'-carbäthoxy-thioharnstoff (Ruhemann, Priestley, Soc. 95, 455). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). $F: 234-235^o$ (Zers.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und siedendem Alkohol. Löslich in Soda-Lösung und in verd. Natronlauge; die Lösungen sind farblos. — Wird beim Erwärmen mit Alkalilaugen auf dem Wasserbad unter Bildung von Kohlendioxyd, Schwefelwasserstoff, Phenylsenföl, N.N'-Diphenyl-thioharnstoff und Anilin gespalten.

N.N'-Diphenyl-S.N-thiocarbonyl-isothioharnstoff $C_{14}H_{16}N_8S_8=S_6$ CS: N·C₆H₅) N·C₆H₅. B. Aus N.N'-Diphenyl-thioharnstoff und Thiophosgen in Äther bei gewöhnlicher Temperatur (Freund, Wolff, B. 25, 1459). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 78—79°. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff, löslich in Alkohol, heißem Chloroform und heißem Aceton, unlöslich in Wasser. — Wird durch konz. Salzzäure bei 100° nicht verändert, bei 160° vollständig zersetzt. Gibt beim Erhitzen mit Kalilauge (D: 1,4) Phenylsenföl und Anilin. Liefert beim Erwärmen mit Quecksilberoxyd in Alkohol N.N'-Diphenyl-S.N-carbonyl-isothioharnstoff (S. 231). Beim Kochen mit Anilin entsteht N.N'-Diphenyl-thioharnstoff.

N.N'- Di - p - tolyl - S.N - thiocarbonyl - isothioharnstoff $C_{18}H_{14}N_{2}S_{8} = S - \frac{CS}{C(:N \cdot C_{0}H_{4} \cdot CH_{3})} - N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}$. B. Aus N.N'-Di-p-tolyl-thioharnstoff und Thiophosgen in Äther bei gewöhnlicher Temperatur (Freund, Wolf, B. 25, 1465). — Nadeln (aus Äther). F: 109°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser. — Gibt beim Kochen mit Anilin N.N'-Di-p-tolyl-thioharnstoff und N.N'-Diphenyl-thioharnstoff.

N.N'- Di - β - naphthyl - S.N - thiocarbonyl - isothioharnstoff $C_{22}H_{14}N_3S_8 = S C_1 \cdot C_{10}H_{10} \cdot N \cdot C_{10}H_{1}$. B. Aus N.N'-Di- β -naphthyl-thioharnstoff und Thiophosgen in siedendem Benzol (Freund, Wolf, B. 25, 1466). — Mikroskopische Nadeln (aus Benzol). Schmilzt unter Zersetzung bei 152°, erstarrt wieder und schmilzt erneut bei 224°. Ziemlich schwer löslich in heißem Benzol und Alkohol, leichter in Äther, Schwefelkohlenstoff und heißem Eisessig.

2. Dioxo-Verbindungen C₂H₃O₃N.

1. 2.4-Dioxo-oxazolidin, Lactam der Aminoformyl-glykolsdure $C_2H_3O_2N=OC-NH$ H_2C_2O-CO

A. Funktionelle Derivate des 2.4-Dioxo-oxazolidins.

 säurederivat des Glykolsäureanilids (Bd. XII, S. 483) beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (L., Bl. [3] 29, 123). — Mikroskopische Nadeln. F: 126° (L., Bl. [3] 27, 445). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, schwer in Äther, sehr schwer in kaltem Wasser (L., Bl. [3] 27, 445). — Geht beim Auflösen in Soda-Lösung oder Alkalilaugen vollständig, beim Kochen mit Wasser teilweise in das Carbanilsäurederivat der Glykolsäure über; über das Gleichgewicht der Reaktion mit Wasser vgl. L., Bl. [3] 27, 446.

B. 4-Oxo-2-thion-oxazolidin.

4-Oxo-2-thion-oxasolidin, Lactam der Aminothioformyl-glykolsäure C₃H₃O₃NS OC—NH

= H,C·O·CS bezw. desmotrope Formen. B. In geringer Menge bei gelindem Erwärmen von Thiocarbaminyl-glykolsäure (Bd. III, S. 234) (Holmberg, J. pr. [2] 79, 259). — Krystallinisches Pulver. F: 143° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Wasser. Löslich in Soda-Lösung. — Läßt sich mit Barytwasser und Phenolphthalein titrieren.

C. 2.4-Dioxo-thiazolidin (Senfölessigsäure) und Derivate.

2.4 - Dioxo - thiasolidin, Lactam der Aminoformyl - thioglykolsäure, "Senföl-OC—NH bezw. desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. essigsäure" $C_2H_2O_2NS =$ H.c.s.co Liebermann, Lange, B. 12, 1594; Hantzsch, B. 20, 3129; Arapides, A. 249, 27. — B. Beim Erwärmen von Thiocarbamidsäure-O-isoamylester mit Chloressigsäure auf dem Wasserbad (Wheeler, Barnes, Am. 24, 73). Beim Erwärmen eines Gemisches von Chloressigsäure, Thioharnstoff und Wasser auf dem Wasserbad (Volhard, J. pr. [2] 9, 9). Neben anderen Verbindungen beim Schmelzen von Carbaminyl-thioglykolsäure (KLASON, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 10, No. 8, S. 11) und beim Kochen von Carbaminyl-thioglykolsäure mit konz. Salzsäure (Kl., B. 10, 1350). Beim Kochen von Estern der Rhodanessigsäure mit starker Salzsäure (Heintz, A. 136, 232; Kl., B. 10, 1350; Wh., B., Am. 24, 76). Beim Eindampfen von Rhodanessigsäure-amid mit Salzsäure (MIOLATI, G. 23 I, 92). Beim Eindampfen von Rhodanmalonsäurediäthylester mit konz. Salzsäure (WH., Am. 26, 351). Beim Kochen von salzsaurem Pseudothiohydantoin (s. u.) mit Wasser (V., J. pr. [2] 9, 8). Neben Thioglykolsäure beim Erhitzen von Rhodanin (S. 242) mit Salzsäure auf 130° (KL., Bihang 10, No. 8, S. 12). — Tafeln (aus Wasser), Prismen (aus Äther). F: 128° (H., A. 136, 234), 125° bis 126° (KL., B. 10, 1353). Kp₃₉: 178,5—179° (WH., B., Am. 24, 73). Leicht löslich in heißem, löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther (H.; KL., B. 10, 1353). Elektrische Leitfähigkeit in Wasser bei 25°: Ostwald, Ph. Ch. 3, 181; bei 0°, 18° und 25°: KANOLT, Am. Soc. 29, 1407; in absolutem und wäßrigem Alkohol bei 250: HANTZSCH, VORGE-LEN, B. 35, 1003, 1007. Elektrolytische Dissoziationskonstante k in Wasser bei 25° (aus der Leitfähigkeit): 2,4×10⁻⁷ (O.), 1,8×10⁻⁷ (Ka.). — Liefert beim Behandeln mit Brom Bromessigsäure (Klason, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 10, No. 8, S. 5). Gibt beim Erhitzen mit Wasser auf 150° Thioglykolsäure (KL., Bihang 10, No. 8, S. 7). Beim Erwärmen mit wäßr. Silbernitrat-Lösung erhält man eine Verbindung aus Silbernitrat und dem Silberammoniumsalz der Thioglykolsäure (Bd. III, S. 245) (Kl., B. 10, 1354). Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 130° 2.2-Dichlor-thiazolidon-(4) (Ar., A. 249, 30). Beim Erwarmen mit Methyljodid und Natriummethylat-Lösung (AR., A. 249, 28) oder beim Erwarmen des Silbersalzes mit Methyljodid in Ather + Benzol (Wн., B., Am. 24, 73) entsteht 3-Methyl-2.4-dioxo-thiazolidin. Liefert beim Erwärmen mit etwas mehr als 1 Mol Benzaldehyd und 1 Mol wäßrig-alkoholischer Natronlauge das Natriumsalz der α-[Aminoformyl-mercapto]zimtsäure (Bd. X, S. 305) (Andreasch, M. 10, 73). Kondensiert sich mit Salicylaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge zu 2.4-Dioxo-5-salicylal-thiazolidin (ZIPSER, M. 23, 964). — Ammoniums alz. Elektrische Leitfähigkeit in Wasser bei 0°, 18° und 25°: Kanolt, Am. Soc. 29, 1409. — AgC₃H₃O₂NS. Gelbes Pulver; wird am Sonnenlicht braun (WH., B., Am. 24, 73). — Ba(C₂H₃O₂NS)₂ + H₂O. Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser; wird durch Wasser teilweise hydrolysiert (KL., B. 10, 1353).

Funktionelle Derivate des 2.4-Dioxo-thiazolidins.

a) Derivate, die nur durch Veränderung der CO-Gruppen entstanden sind.
OC-NH

4-Oxo-2-imino-thiazolidin, Pseudothiohydantoin 1) $C_3H_4ON_3S = \begin{bmatrix} 4 & 1 & 3 \\ 5 & 1 & 3 \end{bmatrix}$ $H_3C \cdot S \cdot C : NH(N^3)$ bezw. desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. Liebermann, Lange, A. 207, 128.

1) Der für diese Verbindung neuerdings häufig gebrauchte Name Isothiohydantoin sollte (mit Rücksicht auf das früher so benannte 2-Oxo-4-imino-thiazoiidin, S. 238) zugunsten des Namens Pseudothiohydantoin aufgegeben werden.

B. Bei der Einw. von Kaliumrhodanid in alkoholischer oder wäßriger Lösung auf Monochloracetyl-harnstoff, N-Methyl-N'-chloracetyl-harnstoff oder N-Phenyl-N'-chloracetyl-harnstoff (Frenchs, Ar. 237, 313, 321-326). Aus Thioharnstoff und Chloressigsäure beim Erhitzen für sich (MALY, Sitzber. Akad. Wien. [math.-naturwiss. Klasse] 67 II, 244; A. 168, 133; VOLHARD, A. 166, 383; J. pr. [2] 9, 6), in besserer Ausbeute beim Erhitzen in wäßr. Lösung auf 80—90° (Andreasch, M. 8, 424) oder beim Aufbewahren in wäßriger oder alkoholischer Lösung (Mulder, B. 8, 1264). Entsteht in berechneter Menge bei kurzem Kochen von Chloressigsäure-äthylester mit Thioharnstoff in alkoh. Lösung (Klason, B. 10, 1352; vgl. Mu.). Bei der Einw. von Chloracetamid auf Thioharnstoff in alkoholischer (Mu.) oder wäßriger (MALY, B. 10, 1853) Lösung. Beim Erhitzen von 2 Mol Thioharnstoff mit 1 Mol Dichloressigsäure in wäßriger oder wäßrig-alkoholischer Lösung (Dixon, Chem. N. 67, 238; Soc. 63, 816). Aus Thioglykolsäure und Cyanamid beim Erwärmen der wäßr. Lösung (An., B. 18, 1422). Aus Pseudothiohydantoinsäure (Bd. III, S. 251) bei längerem Aufbewahren in kalter Natronlauge oder beim Erwärmen mit Soda-Lösung oder Salzsäure (MA., A. 189, 382). Bei Einw. von wäßr. Ammoniak auf Rhodanessigsäure-äthylester (FR., BECKURTS, Ar. 238, 11, 318) sowie bei Einw. von gasförmigem Ammoniak auf eine alkoh. Lösung von Rhodanacetamid (Miolati, G. 23 I, 94; Fr., Br.). Beim Kochen von Pseudothiohydantoincarbonsaure (5)-athylester mit Salzsaure oder Barytwasser (Conrad, Schmidt, A. 285, 205).

Prismen oder Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei langsamem Erhitzen auf 2000 (MALY, Sitzber. Akad. Wien 67 II, 246; A. 168, 136); zersetzt sich, ohne zu schmelzen, oberhalb 2050 (DIXON, Soc. 63, 817). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol und Ather (Maly, Sitzber. Akad. Wien 67 II, 246; A. 168, 135). Verbrennungswärme bei

konstantem Volumen: 502,4 kcal/Mol (Matignon, A. ch. [6] 28, 387).

Liefert beim Erwarmen mit Salpetersäure (D: 1,2) (Maly, B. 12, 967) oder bei der Einw. von nitrosen Gasen (MALY; HANTZSCH, BARTH, B. 35, 218) 5-Oximino-pseudothiohydantoin (S. 286). Gibt beim Behandeln mit Kaliunichlorat und Salzsäure Chloressigsäure-sulfonsäure (Bd. III, S. 598) und Sulfoessigsäure-ureid (Bd. IV, S. 22) (Andreasch, M. 7, 165; B. 13, 1423). Beim Einleiten von Chlor in mit Wasser angerührtes Pseudothiohydantoin tritt völlige Zersetzung ein unter Bildung von Essigsäure, Harnstoff und Schwefelsäure (CLAUS. B. 10. 825); leitet man dagegen Chlor in eine stark gekühlte Lösung von Pseudothiohydantoin in sehr verdünnter Salzsäure, so erhält man eine Verbindung $C_3H_4O_2N_1S+H_2O$ (?) (undeutliche Nadeln; zersetzt sich langsam bei $110-120^\circ$; unlöslich in Wasser, Alkohol und Ather; löslich in Alkalilaugen unter Zersetzung) (KRAMPS, B. 13, 788). Die Einw. von Brom auf Pseudothiohydantoin in Eisessig-Lösung führt zu Pseudothiohydantoindibromid (s. u.) (An., M. 18, 90; vgl. Mulder, B. 8, 1263; Kr.). Das Hydrochlorid zerfällt beim Kochen in wäßr. Lösung in Senfölessigsäure (S. 233) und Ammoniak (Volhard, J. pr. [2] 9, 8). Verhalten beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 130°: CL. Wird durch langes Kochen mit Silberoxyd (Maly, Sitzber. Akad. Wien 67 II, 247; A. 168, 136), Bleioxyd oder Quecksilberoxyd in Wasser (Vol., A. 166, 384; J. pr. [2] 9, 7; E. Schmidt, Ar. 258 [1920], 234) nur sehr schwer angegriffen; bei der Einw.von Quecksilberoxyd in wäßrig-alkoholischem Ammoniak entstehen Oxalsäure, Guanidin und wenig Harnstoff (SCHM.). Zersetzt sich beim Kochen mit Barytwasser in Thioglykolsäure und Dicyandiamid (An., B. 12, 1385). Beim Erhitzen mit Äthylbromid und Alkohol auf 130-140° entstehen Senfölessigsäure, Thioglykolsäure, deren Äthylester, Ammoniumbromid, Äthyläther und Kohlendioxyd (Klason, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 10, No. 8, S. 6; Of. Sv. 1890, 89; Ch. Z. 14 Rep., 200). Kondensiert sich mit Salicylaldehyd in Gegenwart von wäßrigalkoholischer Natronlauge zu 5-Salicylal-pseudothiohydantoin (ZIPSER, M. 23, 963).

C₃H₄ON₂S + HCl. Prismen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Ather (Maly, Süzber, Akad. Wien 67 II, 244; A. 168, 133; B. 10, 1852). Schmilzt unter Zersetzung. — 2C₃H₄ON₂S + 2HCl + PtCl₄. Blättchen (Volhard, A. 166, 383). — 2C₃H₄ON₂S + H₅SO₄. Tafeln. Leicht löslich in Wasser mit saurer Reaktion (Andreasch, M. 8, 422). — C₃H₄ON₂S + HNO₃. Nadeln oder Prismen (An., M. 8, 422). — Silbersalz. Wurde von An. (M. 8, 415) als Disilbersalz des Pseudothichydantoins aufgefaßt. Wudich (M. 44 [1923], 83, 87) schreibt ihm die Konstitution eines Disilbersalzes des Thioglykolsäure ureids $Ag_2C_2H_4O_2N_2S = Ag\cdot S\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot O\cdot Ag\ zu.$ B. Beim Eingießen einer warmen wäßrigen Pseudothiohydantoin-Lösung in ammoniakalische Silber-Lösung (An.). Pulveriger Niederschlag. Nicht rein erhalten; zersetzt sich teilweise bei längerem Auswaschen (W.). -Pikrat $C_3H_4ON_2S + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (An., M. 8, 423). — Oxalat $C_3H_4ON_2S + C_2H_2O_4 + H_2O$. Säulen oder Prismen (An., M. 8, 423).

O-Methyl-N-[methylmercapto-acctyl]-isoharnstoff $C_5H_{10}O_3N_2S=CH_3\cdot S\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot O\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Wudich, M. 44 [1923], 83. — B. Aus dem im Artikel Fseudothiohydantoin beschriebenen Silbersalz bei Einw. von Methyljodid in methylalkoholischer Lösung bei 50-70° (Andreasch, M. 8, 416; W). — Blättchen (aus Alkohol). F: 1740 (W.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (A.). Liefert beim Behandeln mit Bariumchlorat und Salzsäure Harnstoff (A.). Beim Kochen mit Barytwasser entsteht Cyanamid (A.).

Pseudothiohydantoindibromid $C_3H_4ON_2Br_2S = \frac{OC}{H_2C \cdot SBr_2 \cdot C \cdot NH}$ (?). B. Durch Einw. von Brom auf Pseudothiohydantoin in Eisessig-Lösung (ANDREASCH, M. 18, 89). — Krystallpulver (aus Alkohol durch Äther). Zersetzt sich bei 182°. Sehr schwer löslich in Äther, leicht in Wasser und heißem Alkohol. — Verliert alles Halogen beim Fällen mit Silbernitrat. Spaltet bei der Oxydation den Schwefel teils als solchen, teils als Schwefelsäure ab.

 N^2 -Methyl-pseudothiohydantoin $C_4H_6ON_2S = {OC-NH \atop H_2C\cdot S\cdot C: N\cdot CH_3}$ bezw. desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. die bei N^2 -Phenyl-pseudothiohydantoin (s. u.) zitierte Literatur. — B. Beim Erwärmen von N-Methyl-thioharnstoff mit Chloressigsäure in wäßr. Lösung (Andreasch, M. 6, 840). — Nadeln oder Prismen (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Gibt beim Kochen mit Natronlauge Thioglykolsäure. Beim Einleiten von Stickoxyden in die wäßr. Lösung entsteht N^2 -Methyl-5-oximino-pseudothiohydantoin (S. 286).

N²-Allyl-pseudothiohydantoin $C_6H_8ON_2S = \frac{OC-NH}{H_2C\cdot S\cdot C:N\cdot CH_2\cdot CH:CH_2}$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erwärmen von N-Allyl-thioharnstoff mit Chloressigsäure in wäßr. Lösung (Andreasch, M. 2, 777). Durch mehrtägige Einw. von Thioglykolsäure auf eine wäßr. Lösung von Allylcyanamid (Bd. IV, S. 210) (A., M. 2, 780). — Gelbliche, mikroskopische Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — Das Hydrochlorid gibt beim Kochen mit Wasser ein gelbliches Öl (vermutlich 3-Allyl-2.4-dioxo-thiazolidin,

OC—N·CH₂·CH:CH₂) und Ammoniumchlorid. Gibt beim Kochen mit Alkalilaugen Thio-H₂C·S·CO glykolsäure. — C₆H₈ON₂S + HCl. Nadeln oder Prismen. Löslich in Wasser mit saurer Reaktion, schwer löslich in Alkohol.

N²-[β -Chlor-allyl]-pseudothiohydantoin $C_6H_7ON_2ClS = \frac{OC-NH}{H_2C\cdot S\cdot C:N\cdot CH_2\cdot CCl:CH_2}$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Schmelzen von N-[β -Chlor-allyl]-thioharnstoff mit Chloressigsäure auf dem Wasserbad (Dixon, Soc. 79, 556). — Blättchen (aus Wasser), Prismen (aus Alkohol). F: 149° (korr.). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Benzol und in kaltem Wasser. — Gibt beim Kochen mit Alkalilaugen Thioglykolsäure. Beim Kochen mit

verd. Salzsäure entsteht ein bräunliches Öl (wahrscheinlich 3-[β -Chlor-allyl]-2.4-dioxothiazolidin, $\frac{\text{OC}-\text{N}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CCl}:\text{CH}_2}{\text{H}_2\text{C}\cdot\text{S}\cdot\text{CO}}$), das durch siedende verdünnte Alkalilaugen unter Bildung von Thioglykolsäure und Ammoniak zersetzt wird. — $C_8\text{H}_7\text{ON}_2\text{ClS} + \text{HCl.}$ Krystalle. F: 185—186° (korr.; Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in heißem Wasser. Zerfällt beim Umkrystallisieren aus Wasser in die Komponenten.

N³-Phenyl-pseudothiohydantoin C₉H₈ON₂S = UCC:N:C₅H₅ bezw. desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. Langlet, Of. Sv. 1895, 76; Dixon, Soc. 71, 625; Wheeler, Johnson, Am. Soc. 24, 683; Am. 28, 127. — B. Bei mehrstündigem Kochen einer alkoh. Lösung von Chloressigsäureanilid und Kaliumrhodanid (Frerichs, Beckurts, Ar. 238, 615; Be., Fr., J. pr. [2] 66, 178; vgl. Rizzo, G. 28 I, 369). Aus Chloressigsäureanilid und Thioharnstoff in siedendem Alkohol (P. J. Meyer, B. 10, 1965). Aus Phenyleyanamid und Thioglykolsäure in Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur (Andreasch, M. 2, 775). Durch Umsetzung von N-Phenyl-thioharnstoff mit Chloressigsäureäthylester in siedendem Alkohol (M., B. 10, 1966), mit Chloracetylchlorid in kaltem Aceton (Di., Taylor, Soc. 93, 21). Aus N-Phenyl-isothioharnstoff-S-essigsäure beim Erhitzen mit Wasser auf 150° (R., G. 28 II, 68), bei kurzem Kochen mit Eisessig und beim Kochen mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak (M., B. 14, 1661). Beim Erhitzen von 3-Phenyl-pseudothiohydantoin (S. 239) auf 150° bis 155° (Wh., J., Am. 28, 143).

Gelbliche Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). Triklin pinakoidal (CONDIT, Am. 28, 144; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 625). F: 178° (P. J. MEYER, B. 10, 1966; WHEELER, JOHNSON, Am. 28, 144), 177—178° (DIXON, TAYLOB, Soc. 93, 22). Schwer löslich in kaltem Alkohol, fast unlöslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser, leicht in Äther sowie in Sauren (M., B. 10, 1966; 14, 1661 Anm.). — Spaltet beim Kochen mit sehr verd. Salzsäure Anilin, aber kein Ammoniak ab (Langlet, Of. Sv. 1895, 76). Gibt beim Kochen mit verd. Salzsäure 3-Phenyl-2.4-dioxo-thiazolidin, 2.4-Dioxo-thiazolidin, Anilin und Ammoniak (M., B. 14, 1662; L.; Wh., Jo., Am. 28, 124; Am. Soc. 24, 682). Beim Behandeln mit verd. Natronlauge entsteht ein Natriumsalz, das aus Wasser in Tafeln krystallisiert und bei Einw. von Kohlendioxyd oder Essigsäure N³-Phenyl-pseudothiohydantoin zurückliefert (Wh., Jo.). Liefert bei Einw. von Benzylchlorid in wäßrig-alkoholischer Natronlauge 2-Benzyl-anilino-thiazolon-(4) (Syst. No. 4383) (Wh., Jo.). Kondensiert sich mit Benzaldehyd in siedender Natriumäthylat-Lösung zu N³-Phenyl-5-benzal-pseudothiohydantoin (S. 271) (Wh., Jameson, Am. Soc. 25, 366). Gibt beim Erwärmen mit Acetanhydrid oder mit Acetyl-chlorid in Benzol ein Diacetylderivat (s. u.) (Wh., Jo.). — Hydrochlorid. Nadeln (aus Alkohol). F: 203° (Zers.) (Wh., Jo.); zersetzt sich bei 230° (Di., T., Soc. 93, 21). Unlöslich in Benzol (WR., Jo.).

Diacetylderivat $C_{12}H_{12}O_3N_2S = C_9H_0ON_2S(CO \cdot CH_2)_2$. B. Durch Erwärmen von N²-Phenyl-pseudothiohydantoin mit Acetanhydrid oder mit Acetylchlorid in Benzol (Wheeler, Johnson, Am. 28, 146). — Prismen (aus Benzol). F: 161—162°. Unlöslich in kalten verdünnten Alkalilaugen; wird beim Erwärmen unter Rückbildung von N³-Phenyl-pseudo-

thiohydantoin gelöst.

N³-o-Tolyl-pseudothiohydantoin C₁₀H₁₀ON₂S = hezw. desmotrope Formen. B. Aus Chloracetylthiocarbimid CH₂Cl·CO·NCS (erhalten durch Erhitzen eiges Gemisches von Chloracetylchlorid, Bleirhodanid, Toluol und Sand) und o-Toluidin in Benzol (Dixon, Soc. 71, 621). Durch Umsetzung von N-o-Tolyl-thioharnstoff mit Chloressigsäureäthylester in siedendem Alkohol (D., Soc. 71, 623). Aus 3-o-Tolyl-pseudothiohydantoin (S. 240) beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt und bei längerem Kochen mit Benzol (Wheeler, Johnson, Am. 28, 149). — Prismen (aus Wasser). F: 144—145° (korr.) (D.). Sehr schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser und heißem Alkohol; leicht löslich in Salzsäure (D.). — Gibt beim Kochen mit verd. Salzsäure 3-o-Tolyl-2.4-dioxo-thiazolidin (S. 239) (D.). Beim Kochen mit Barytwasser entsteht Thioglykolsäure (D.). — Hydrochlorid. Prismen (aus Wasser). Färbt sich bei 190° orange; schmilzt unter Zersetzung bei 212—213° (unkorr.) (D.). Ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol.

(D.). Ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol.

Diacetylderivat C₁₄H₁₄O₃N₂S = C₁₀H₂ON₂S(CO·CH₂)₂. B. Beim Erwärmen von N²-o-Tolyl-pseudothiohydantoin mit Acetanhydrid (Wheeles, Johnson, Am. 28, 149). — Tafeln (aus Alkohol). F: 91—92°. Sehr leicht löslich in Benzol. Unlöslich in kalten Alkali-

laugen.

 N^2 -p-Tolyl-pseudothiohydantoin $C_{10}H_{10}ON_2S = \frac{OC-NH}{H_1C \cdot S \cdot C : N \cdot C_0H_4 \cdot CH_2}$ bezw. desmotrope Formen. B. Neben Pseudothiohydantoin aus Chlere-p-toluidid und Thioharnstoff in siedendem Alkohol (P. J. Mayora, P. 40, 40,62). Aug 2. Aug 3. Au

in siedendem Alkohol (P. J. MEYER, B. 10, 1966). Aus 3-p-Tolyl-pseudothiohydantoin (S. 240) bei längerem Erwärmen auf dem Wasserbad (Wheeler, Johnson, Am. 28, 152). — Nadeln und Prismen. F: 183° (M.; Wh., J.).

und Prismen. F: 183° (M.; WH., J.).

Diacetylderivat C₁₄H₁₄O₂N₂S = C₁₀H₀ON₂S(CO·CH₂)₂. B. Beim Erwärmen von N²-p-Tolyl-pseudothiohydantoin mit Acetanhydrid (Wheeler, Johnson, Am. 28, 152). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 163—164°.

 $N^2-\beta$ -Phenäthyl-pseudothiohydantoin $C_{11}H_{12}ON_2S = \frac{OC-NH}{H_2C\cdot S\cdot \dot{C}:N\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_0H_5}$

bezw. desmotrope Formen. B. Aus N- β -Phenäthyl-thioharnstoff und Chloressigsäure in siedendem Alkohol (Neuberg, B. 19, 1823). — $C_{11}H_{12}ON_3S + HCl.$ Krystalle (aus Alkohol). F: 188° (Zers.). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol und Wasser, unlöslich in Äther.

 N^2 -[3.4 - Dimethyl - phenyl] - pseudothiohydantoin $C_{11}H_{12}ON_1S = OC-NH$

bezw. desmotrope Formen. B. Aus Rhodanessigsäure-asymm.-o-xylidid (Bd. XII, S. 1104) beim Erhitzen mit Thioessigsäure in Benzol (Wherler, Johnson, Am. 28, 153). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 179°. Löslich in Alkalilaugen, durch Essigsäure fällbar.

 N^2 -[2.4-Dimethyl-phenyl]-pseudothiohydantoin $C_{11}H_{12}ON_2S = OC-NH$ $H_1\dot{C}\cdot S\cdot\dot{C}:N\cdot C_2H_2(CH_2)_2$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erwärmen von N-[2.4-Dimethyl-phenyl]-isothioharnstoff-S-essigsäure (Bd. XII, S. 1122) mit Eisessig auf dem Wasserbad (Johnson, Am. Soc. 25, 490). — Nadeln (aus Alkohol). F: 157°. Leicht löslich in heißem Alkohol. — Gibt beim Erwärmen mit Natronlauge ein in Tafeln krystallisierendes Natriumsalz. Liefert mit Acetanhydrid bei 100° N²-[2.4-Dimethyl-phenyl]-3-acetyl-pseudothiohydantoin (S. 241).

 N^2 -[2.5 - Dimethyl - phenyl] - pseudothiohydantoin $C_{11}H_{12}ON_2S = OC-NH$

bezw. desmotrope Formen. B. Neben anderen Verbindungen beim H_3 C·S·C·S·C:N·C₆ H_3 (CH₃)₂ Kochen von Chloressigsäure-p-xylidid mit Kaliumrhodanid in Alkohol (Wheeler, Johnson, Am. 28, 154, 156). — Prismen (aus Benzol + Petroläther). F: 161—162°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol. Löslich in verd. Natronlauge, durch Kohlendioxyd fällbar.

N²-[4-Isopropyl-benzyl] - pseudothiohydantoin, N²-Cuminyl-pseudothiohydantoin $C_{13}H_{16}ON_8S = {OC-NH \atop H_1\dot{C}\cdot S\cdot\dot{C}:N\cdot CH_8\cdot C_8H_4\cdot CH(CH_3)_2}$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erwärmen von Cuminylthioharnstoff (Bd. XII, S. 1174) mit Chloressigsäure in Alkohol (Goldschmidt, Gessner, B. 22, 933). — Hydrochlorid. Krystalle. Schmilzt unter Zersetzung bei 225—235°.

N²- β -Naphthyl-pseudothiohydantoin $C_{13}H_{10}ON_2S = \frac{OC-NH}{H_2\dot{C}\cdot S\cdot\dot{C}:N\cdot C_{10}H_7}$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erwärmen von N- β -Naphthyl-isothioharnstoff-S-essigsäure (Bd. XII, S. 1295) mit Eisessig auf dem Wasserbad (Johnson, Am. Soc. 25, 487). Aus 3- β -Naphthyl-pseudothiohydantoin (S. 241) bei mehrstündigem Kochen mit verd. Alkohol oder bei kurzem Kochen mit starker Salzsäure (J.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 213—214° (Zers.). Schwer löslich in Benzol.

 N^2 -[4-Äthoxy-phenyl]-pseudothiohydantoin $C_{11}H_{12}O_2N_2S = OC-NH$

bezw. desmotrope Formen. B. Neben anderen Verbindungen beim Kochen von Chloressigsäure-p-phenetidid mit Kaliumrhodanid in Alkohol (Wheeler, Johnson, Am. 28, 157; vgl. Grothe, Ar. 238, 612). Beim Erhitzen von 3-[4-Äthoxy-phenyl]-pseudothiohydantoin (S. 241) auf 140—145° (Wh., J.). — Krystalle (aus verd. Essigsäure oder aus Benzol + Petroläther). F: 163—164° (Wh., J.), 164—165° (G.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig und Essigester, schwer in heißem Wasser, unlöslich in Äther und Ligroin (G.; Wh., J.).

 N^3 . Methylanilinoformyl-pseudothiohydantoin $C_{11}H_{11}O_2N_3S = OC$ —NH

bezw. desmotrope Formen. B. Beim Schmelzen von c-Methyl- $H_2C \cdot S \cdot C : N \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_8 H_5$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Schmelzen von c-Methyl-c-phenyl-monothiobiuret (Bd. XII, S. 418) mit Chloressigsäure (Dixon, Soc. 75, 403). — Gelbliches Pulver. F: 199—200° (korr.; Zers.). Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in Alkohol, leicht in Chloroform. Leicht löslich in konz. Salzsäure und in verd. Alkalilaugen.

 N^2 -Äthylanilinoformyl-pseudothiohydantoin $C_{12}H_{13}O_2N_3S=OC-NH$

bezw. desmotrope Formen. B. Beim Schmelzen von c-Äthylc-phenyl-monothiobiuret (Bd. XII, S. 423) mit Chloressigsäure (Dixon, Soc. 75, 406). — Gelbliches Pulver. F: 184—185° (korr.) unter Rotfärbung.

bezw. desmotrope Formen. B. Beim Schmelzen von c.c.-Diphenylmonothiobiuret (Bd. XII, S. 429) mit Chloressigsäure (Dixon, Soc. 75, 398). — Nadeln (aus
verd. Alkohol). F: 184—185° (korr.) unter Rotfärbung. Unlöslich in Wasser, löslich in heißem
Alkohol. Leicht löslich in kalten Alkalilaugen. — Gibt beim Kochen mit Alkalilaugen Thioglykolsäure.

 N^3 -Bensylanilinoformyl-pseudothiohydantoin $C_{17}H_{15}O_2N_2S = OC...NH$

H₂C·S·C:N·CO·N(C₆H₅)·CH₅·C₆H₅ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Schmelzen von c-Phenyl-c-benzyl-monothiobiuret (Bd. XII, S. 1054) mit Chloressigsäure (Dixon, Soc. 75, 409). — Gelbliches Pulver. F: 194—195° (korr.) unter Rotfärbung. — Beim Kochen mit Kalilauge entsteht Thioglykolsäure.

N³-[4-Dimethylamino-phenyl]-pseudothiohydantoin $C_{11}H_{13}ON_3S = OC-NH$ bezw. desmotrope Formen. B. Durch Umsetzung von N-[4-Dimethylamino-phenyl]-thioharnstoff mit ehioressigsaurem Ammonium und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Eisessig (Wheeler, Jamieson, Am. Soc. 25, 370). — Gelbes Krystall-pulver (aus Alkohol). Sintert bei 210°, schmilzt bei 222°.

- 2-Oxo-4-imino-thiazolidin (Isothiohydantoin)¹) C₃H₄ON₂S = HN:C—NH
 H₂C·S·CO
 desmotrope Formen. B. Durch Einw. von starker Schwefelsäure auf Rhodanessigsäureamid bei gewöhnlicher Temperatur (MIOLATI, G. 23 I, 93). Nadeln (aus Äther). F: 71°.
 Leicht löslich in Wasser und Alkohol.
 - b) Funktionelle Derivate des 2.4-Dioxo-thiazolidins, entstanden durch Veränderung der NH-Gruppe bezw. dieser und der CO-Gruppen.
- 3-Methyl-2.4-dioxo-thiazolidin $C_4H_tO_2NS = \frac{OC-N\cdot CH_3}{H_2C\cdot S\cdot CO}$. B. Aus 2.4-Dioxo-thiazolidin beim Erwärmen mit Methyljodid und Natriummethylat-Lösung (Arapides, A. 249, 28) oder beim Erwärmen des Silbersalzes nit Methyljodid in Äther + Benzol (Wheeler, Barnes, Am. 24, 73). Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 37—39° (Wh., B.). Kp₁₅: 131—132° (Wh., B.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehwerer in Äther (A.). Gibt beim Kochen mit Natronlauge Thioglykolsäure und Methylamin (A.).
- 3.N³-Dimethyl-pseudothiohydantoin $C_5H_8ON_2S = \frac{OC-N\cdot CH_3}{H_2C\cdot S\cdot C:N\cdot CH_3}$. B. Beim Erwärmen von N.N'-Dimethyl-thioharnstoff mit Chloressigsäure in wäßr. Lösung (Andreasch, M. 8, 408). Prismen (aus Wasser). F: 71°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff. Gibt beim Kochen mit Alkalilaugen Thioglykolsaure.

N² (oder 3) - Methyl - 3 (oder N²) - äthyl - pseudothiohydantoin $C_6H_{10}ON_2S = OC - N \cdot C_1H_3$ OC $-N \cdot CH_3$ OC $-N \cdot CH_3$ Durch Erwärmen von N-Methyl-N'-äthylthioharnstoff mit Chloressigsäure in wäßr. Lösung (Andreasch, C. 1899 II, 804; vgl. A., B. 31, 137). — Nadeln. F: 44°. Löslich in heißem Wasser, Alkohol und Aceton.

3.N²-Diäthyl-pseudothiohydantoin $C_7H_{12}ON_2S = \frac{OC - N \cdot C_2H_5}{H_2C \cdot S \cdot C \cdot N \cdot C_2H_5}$. B. Beim Erwärmen von N.N'-Diäthyl-thioharnstoff mit Chloressigsäure in wäßr. Lösung (Andreasch, B. 31, 137; C. 1899 II, 804). — Nadeln. F: 41°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

 $\begin{array}{lll} \textbf{N^2} (\text{oder 3)-Methyl-3} (\text{oder N^2)-allyl-pseudothiohydantoin} & C_7H_{10}ON_2S = \\ \text{OC--N\cdot CH}_2 \cdot \text{CH: CH}_2 & \text{OC--N\cdot CH}_3 \\ \text{H}_2\overset{.}{\text{C}} \cdot \text{S} \cdot \overset{.}{\text{C}} : \text{N\cdot CH}_3 & \text{H}_2\overset{.}{\text{C}} \cdot \text{S} \cdot \overset{.}{\text{C}} : \text{N\cdot CH}_2 \cdot \text{CH: CH}_2 \\ \text{N'-allyl-thioharnstoff} & \text{mit Chloressigsäure (Andreasch, } \textit{C. 1899 II, 804).} & - Ol. \end{array}$

. N^2 (oder 3) - Äthyl - 3 (oder N^2) - allyl - pseudothiohydantcin $C_8H_{12}ON_2S = OC - N \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2 OC - N \cdot C_2H_5$ OC - $N \cdot C_2H_5$ B. Durch Erwärmen von N-Äthyl- $C \cdot S \cdot C : N \cdot C_2H_5$ B. Durch Erwärmen von N-Äthyl-N'-allyl-thioharnstoff mit Chloressigsäure (Andreasch, B. 31, 437; C. 1899 II, 805). — Gelbliches Öl. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkoliol und Äther.

3-Phenyl-2.4-dioxo-thiazəlidin, Lactam der Anilinoformyl-thioglykolsäure (Phenylsenfölglykolid) $C_9H_7O_2NS = \frac{OC - N \cdot C_6H_6}{H_2C \cdot S \cdot CO}$. Zur Konstitution vgl. Wheeler, Barnes, Am. 24, 64, 74; Wh., Johnson, Am. 28, 124; Am. Soc. 24, 682. — B. Beim Er-

¹⁾ Vgl. S. 233 Anm.

hitzen von Chloressigsäure mit Thiocarbanilsäure-O-äthylester (Liebermann, A. 207, 137; Wh., B., Am. 24, 74), mit N.N'-Diphenyl-thioharnstoff in Alkohol (Lange, B. 12, 597), mit Dithiocarbanilsäure-äthylester in sehr verd. Alkohol (Evers, B. 21, 975) oder mit Phenylsenföl in Gegenwart von Etwas Alkohol oder Äther auf 160° (Lie., A. 207, 140). Beim Kochen von N-Phenyl-isothioharnstoff-S-essigsäure mit verd. Salzsäure (P. J. Meyer, B. 14, 1662). Aus S-[Äthoxy-phenylimino-methyl]-thioglykolsäure-amid bei der Einw. von Acetanhydrid (Rizzo, G. 28 I, 366). Beim Kochen von N²-Phenyl-pseudothiohydantoin (S. 235) mit verd. Salzsäure (M., B. 14, 1662; Langlet, Öf. Sv. 1895, 76), neben 2.4-Dioxo-thiazolidin (Wh., J., Am. 28, 124; Am. Soc. 24, 682). Beim Kochen von 3.N²-Diphenyl-pseudothiohydantoin (s. u.) mit verd. Salzsäure (Lange, B. 12, 598). — Nadeln und Blättehen (aus Wasser). F: 148° (Lange; M.; Lie.), 147—148° (Wh., B., Am. 24, 74). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln und in heißem Wasser (Lange). Löst sich allmählich in starken Säuren und Alkalilaugen (Lie.). — Gibt beim Kochen mit Barytwasser Thioglykolsäure und Anilin (Lie.; E., B. 21, 975). Liefert mit Benzaldehyd bei Gegenwart von etwas Piperidin in Alkohol 3-Phenyl-2.4-dioxo-5-benzal-thiazolidin (Ruhemann, Soc. 95, 120). Beim Behandeln mit Piperidin erhält man Thioglykolsäure und N-Phenyl-N'.N'-pentamethylen-harnstoff (Bd. XX, S. 54) (R.).

3-Phenyl-pseudothiohydantoin $C_9H_8ON_2S = {OC - N \cdot C_8H_5 \over H_2C \cdot S \cdot C \cdot NH}$. B. Aus Rhodanessigsäure-anilid bei kurzem Erhitzen über den Schmelzpunkt (Wheeler, Johnson, Am. 28, 141). — Gelbliche Tafeln (aus Benzol oder Alkohol). Rhombisch (Condit, Am. 28, 142; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 626). F: 148° unter Rotfärbung. — Geht beim Erhitzen auf 150—165° oder bei längerem Erhitzen auf 100° in N²-Phenyl-pseudothiohydantoin (S. 235) über; N²-Phenyl-pseudothiohydantoin entsteht auch, neben N-Phenyl-isothioharnstoff-S-essigsäure, beim Kochen mit verd. Alkohol. Löst sich in verd. Natronlauge unter Bildung von N-Phenylisothioharnstoff-S-essigsäure. Liefert beim Erwärmen mit Thioessigsäure in Benzol oder mit Acetanhydrid 3-Phenyl-N²-acetyl-pseudothiohydantoin. — $C_9H_8ON_2S+HCl.$ F: 192—193° (Zers.). — Pikrat. Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 180°.

 N^2 (oder 3) - Äthyl - 3 (oder N^2) - phenyl - pseudothiohydantoin $C_{11}H_{12}ON_2S=H_2C-N\cdot C_6H_5$ oder $O_{\cdot}^{\dagger}\cdot S\cdot C:N\cdot C_2H_5$. B. Durch Erwärmen von N-Äthyl-N'-phenylthioharnstoff mit Chloressigsäure in alkoh. Lösung (Andreasch, B. 31, 137; C. 1899 II, 805). — Gelbliches Öl.

3.N²-Diphenyl-pseudothiohydantoin $C_{15}H_{12}ON_2S = \frac{OC-N\cdot C_6H_5}{H_2C\cdot S\cdot C:N\cdot C_6H_6}$. B. Aus N.N′-Diphenyl-thioharnstoff beim Kochen mit Chloressigsäure in alkoh. Lösung (Lange, B. 12, 596) oder beim Schmelzen mit Chloressigsäure oder Bromessigsäure (Pozzt-Escot, C. r. 139, 1032). — Blättchen (aus Alkohol). F: 176° (La.), 174° (P.-E.). Sublimiert unter teilweiser Zersetzung (La.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, leicht in heißem Alkohol (La.). Löslich in konz. Mineralsäuren, durch Wasser fällbar (La.). — Gibt beim Kochen mit verd. Salzsäure 3-Phenyl-2.4-dioxo-thiazolidin und Anilin (La.). Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge N.N′-Diphenyl-harnstoff und Thioglykolsäure (La.; Liebermann, A. 207, 123; P.-E.). Kondensiert sich mit Salicylaldehyd in alkal. Lösung zu 3.N²-Diphenyl-5-salicylal-pseudothiohydantoin (Andreasch, Zipser, M. 24, 516). — $2C_{15}H_{12}ON_2S + 2HCl + PtCl_4 + 3H_2O$. Gelbe Nadeln oder Prismen. Wird durch Wasser in die Komponenten zerlegt (La.).

 $\textbf{3-Phenyl-N$^2-acetyl-pseudothiohydantoin} \quad C_{11}H_{10}O_2N_2S = \frac{OC-N\cdot C_6H_5}{H_2C\cdot S\cdot C:N\cdot CO\cdot CH_3}.$

B. Aus 3-Phenyl-pseudothiohydantoin und Thioessigsäure in siedendem Benzol (Wheeler, Johnson, Am. 28, 143). Aus 3-Phenyl-pseudothiohydantoin, aus Rhodanessigsäure-anilid und aus N-Phenyl-isothioharnstoff-S-essigsäure beim Erwärmen mit Acetanhydrid (Wh., J.). — Prismen (aus Alkohol). F: 191—192°.

3 - [3 - Nitro - phenyl] - pseudothiohydantoin $C_9H_7O_3N_3S = \frac{H_2C-N\cdot C_8H_4\cdot NO_2}{OC\cdot S\cdot C:NH}$

B. Beim Kochen von Chloressigsäure-[3-nitro-anilid] mit Kaliumrhodanid in Benzol (Jониson, Am. Soc. 25, 491). — Tafeln (aus Alkohol). F: 183—184°. — Gibt beim Auflösen in kalter verdünnter Natronlauge und Ansäuern mit Essigsäure 3-Nitro-phenylcyanamid.

3-o-Tolyl-2.4-dioxo-thiazolidin (o-Tolylsenfölglykolid) $C_{10}H_9O_2NS = OC - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Wheeler, Barnes, Am. 24, 74; Wh., Johnson, $H_2\dot{C} \cdot S \cdot \dot{C}O$ Am. 28, 124. — B. Beim Erhitzen von o-Tolylsenföl mit Chloressigsäure und etwas Alkohol

auf 150° (Völtzkow, B. 13, 1580). Aus o-Tolyl-dithiocarbamidsaure-athylester und Chloressignaure in siedendem verdünntem Alkohol (Evens, B. 21, 976). Beim Kochen von No-o-Tolylpseudothiohydantoin mit verd. Salzsäure (Dixon, Soc. 71, 623). — Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 120° (V.; E.), 119—120° (korr.) (D.). Sehr leicht löslich in kaltem Alkohol, Ather, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol (V.); leicht löslich in warmem Alkohol, schwer in kaltem Wasser (D.). - Gibt beim Kochen mit Barytwasser o-Toluidin und Thioglykolsaure (V.).

8-o-Tolyl-pseudothiohydantoin $C_{10}H_{10}ON_2S = \frac{OC-N\cdot C_0H_4\cdot CH_3}{H_2C\cdot S\cdot C:NH}$. B. Aus Rhodan-

essigsäure-o-toluidid bei ½-stündigem Erhitzen auf 110° (Wheeler, Johnson, Am. 28, 148). — Krystalle (aus Benzol). Schmilzt bei 131—132°, erstarrt wieder unter Umwandlung in No-o-Tolyl-pseudothiohydantoin (S. 236) und schmilzt erneut bei 142-1456. Die Umwandlung in No-o-Tolyl-pseudothiohydantoin erfolgt auch bei längerem Kochen mit Benzol.

 $\mathbf{8.N^2-Di-o-tolyl-pseudothiohydantoin} \quad \mathbf{C_{17}H_{16}ON_{2}S} = \frac{\mathbf{H_{2}C--N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}}}{\mathbf{OC \cdot S \cdot C : N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}}}$

Aus N.N'-Di-o-tolyl-thioharnstoff beim Erwärmen mit Chloressigsäure in alkoh. Lösung (Wheeler, Jamieson, Am. Soc. 25, 369) oder beim Schmelzen mit Chloressigsäure oder Bromessigsäure (Pozzi-Escot, C.r. 139, 1032). — Prismen (aus Alkohol). F: 151—152° (Wh., J.). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Toluol, Chloroform und siedendem Alkohol (P.-E.). Unlöslich in Alkalien (Wh., Ja.). — Gibt beim Behandeln mit alkoh. Alkalilaugen N.N'-Di-o-tolyl-harnstoff und Thioglykolsäure (P.-E.).

8-p-Tolyl-2.4-dioxo-thissolidin (p-Tolylsenfölglykolid) $C_{10}H_aO_aNS =$

OC-N·C₆H₄·CH₃. Zur Konstitution vgl. Wheeler, Babnes, Am. 24, 74; Wh., Johnson, H.C.S.CO

Am. 28, 124. — B. Beim Erhitzen von p-Tolylsenföl mit Chloressigsäure und etwas Alkohol im Rohr auf 150° (Völtzkow, B. 13, 1579). Aus p-Tolyl-dithiocarbamidsäure-äthylester und Chloressigsäure in siedendem verdünntem Alkohol (Evers, B. 21, 976). — Nadeln oder Blättchen (aus Wasser). F: 162° (V.), 159° (E.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol (V.). — Liefert beim Kochen mit Barytwasser p-Toluidin und Thioglykolsäure (V.).

3-p-Tolyl-pseudothiohydantoin $C_{10}H_{10}ON_{2}S = \frac{OC - N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}}{H_{3}C \cdot S \cdot C : NH}$. B. Bei \(^1/_{2}\)-stün-

digem Kochen von Chloressigsäure-p-toluidid mit Kaliumrhodanid in Alkohol (Grothe, Ar. 388, 611; Wherler, Johnson, Am. 28, 126, 151). Beim Erhitzen von Rhodanessigsäure-p-toluidid (Bd. XII, S. 961) auf den Schmelzpunkt (Wn., J., Am. 28, 151). — Nadeln (aus Alkohol). F: 125—126° (G.; Wn., J.). Leicht löslich in heißem Wasser und in organischen Lösungsmitteln (G.). — Wandelt sich bei längerem Erhitzen auf dem Wasserbad in N*-p-Tolylpseudothiohydantoin (S. 236) um (WH., J.).

dothionydantoin (8. 250) um (wh., 5.).

8.N²-Di-p-tolyl-pseudothiohydantoin $C_{17}H_{16}ON_{3}S = \frac{OC - N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}}{H_{3}C \cdot S \cdot C \cdot N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}}$

Durch Schmelzen von N.N'-Di-p-tolyl-thioharnstoff mit Chloressigsäure oder Bromessigsäure (Pozzi-Escot, C. r. 139, 1032). — Blättchen (aus Alkohol). F: 115°. — Gibt beim Behandeln mit alkoh. Alkalilaugen N.N'-Di-p-tolyl-harnstoff und Thioglykolsäure.

 $\textbf{8-p-Tolyl-N^2-acetyl-pseudothiohydantoin} \ \ C_{12}H_{12}O_2N_2S = \frac{OC --N \cdot C_0H_4 \cdot CH_2}{H_2C \cdot S \cdot C : N \cdot CO \cdot CH_2}.$

B. Aus 3-p-Tolyl-pseudothiohydantoin durch Erwärmen mit Thioessigsäure in Benzol oder mit Acetanhydrid (Wheeler, Johnson, Am. 28, 151). — Tafeln (aus Alkohol). F: 175—176°.

3 - [8.4 - Dimethyl - phenyl] - pseudothiohydantoin $C_{11}H_{12}ON_2S =$ $OC \longrightarrow N \cdot C_4 H_2(CH_2)_4$

Diese Konstitution wird von Wheeler, Johnson (Am. 28, 153) H.C.S.C.NH der als Rhodanessigsäure-asymm.o-xylidid (Bd. XII, S. 1104) abgehandelten Verbindung zugeschrieben.

8 - [2.5 - Dimethyl - phenyl] - pseudothiohydantoin $C_{11}H_{12}ON_{\bullet}S =$

 $OC-N\cdot C_4H_4(CH_4)_8$. B. Beim Kochen von Rhodanessigsäure-p-xylidid mit Äther (Wheeler,

JOHNSON, Am. 28, 155). — Nadeln (aus Benzol). F: 109—110°. — Gibt beim Behandeln mit Alkalien 2.5-Dimethyl-phenylcyanamid.

139—140°.

 $8.N^{g} - Di - \alpha - naphthyl - pseudothiohydantoin \quad C_{gg}H_{16}ON_{g}S = \frac{OC - N \cdot C_{10}H_{7}}{H_{g}C \cdot S \cdot C : N \cdot C_{10}H_{7}}. \quad B.$

Beim Schmelzen von N.N'-Di-α-naphthyl-thioharnstoff mit Chloressigsäure oder Bromessigsäure (Evers, B. 21, 974; Pozzi-Escot, C. r. 139, 1032). — Blättchen oder Prismen (aus Alkohol). F: 176° (E.), 183° (P.-E.). Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol (E.). — Gibt beim Behandeln mit alkoh. Alkalilaugen N.N'-Di-α-naphthyl-harnstoff und Thioglykolsäure (P.-E.).

 $3-\beta-Naphthyl-pseudothiohydantoin C₁₃H₁₀ON₂S = \frac{H_2C-N\cdot C_{10}H_7}{OC\cdot S\cdot C:NH}. B. Durch$

Einw. von Kaliumrhodanid auf Chloressigsäure- β -naphthylamid in siedendem Alkohol (Johnson, Am. Soc. 25, 485). — Prismen (aus Alkohol). F: 147°. — Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt, besser beim Kochen mit verd. Alkohol oder beim Aufkochen mit starker Salzsäure, in N 3 - β -Naphthyl-pseudothiohydantoin (S. 237) über.

8.N²-Di- β -naphthyl-pseudothiohydantoin $C_{23}H_{16}ON_2S = \frac{OC - N \cdot C_{10}H_7}{H_2C \cdot S \cdot C : N \cdot C_{10}H_7}$. B

Beim Schmelzen von N.N'-Di-β-naphthyl-thioharnstoff mit Chloressigsäure oder Bromessigsäure (Evers, B. 21, 974; Pozzi-Escot, C. r. 139, 1032). — F: 174° (E.). — Gibt beim Behandeln mit alkoh. Alkalilaugen N.N'-Di-β-naphthyl-harnstoff und Thioglykolsäure (P.-E.).

3- β -Naphthyl-N²-acetyl-pseudothiohydantoin $C_{18}H_{12}O_2N_2S=OC-N\cdot C_{10}H_7$. B. Durch Einw. von Thioessigsäure auf 3- β -Naphthyl-pseudothiohydantoin in siedendem Benzol (Johnson, Am. Soc. 25, 486). — Nadeln (aus Benzol). F:

3.N³ - Bis - [2 - methoxy - phenyl] - pseudothiohydantoin $C_{17}H_{16}O_3N_3S = OC - N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ Beim Eintragen von N.N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-thioharn-H₂C·S·C:N·C₆H₄·O·CH₃
B. Beim Eintragen von N.N'-Bis-[2-methoxy-phenyl]-thioharn-stoff in schmelzende Chloressigsäure (Foerster, B. 21, 1867). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 190°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in heißem Alkohol, leicht in Eisessig und Benzol.

 $\textbf{3-[4-$\ddot{A}$ thoxy-phenyl]-pseudothiohydantoin $C_{11}H_{12}O_2N_2S$} = \frac{OC-N\cdot C_2H_4\cdot O\cdot C_2H_5}{H_2\dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}:NH}.$

B. Beim Kochen von Chloressigsäure-p-phenetidid mit Kaliumrhodanid in Alkohol (Wheeler, Johnson, Am. 28, 156). — Krystalle (aus Benzol). F: 128°. — Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in N³-[4-Äthoxy-phenyl]-pseudothiohydantoin (S. 237) über.

3-[4-Äthoxy-phenyl]-N⁴-acetyl-pseudothiohydantoin $C_{13}H_{14}O_3N_2S = OC -N \cdot C_9H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 3-[4-Äthoxy-phenyl]-pseudothiohydantoin und Thioessigsäure in siedendem Benzol (Wheeler, Johnson, Am. 28, 157). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 155°.

N² - [2.4 - Dimethyl - phenyl] - 3 - acetyl - pseudothiohydantoin $C_{13}H_{14}O_2N_2S = H_2C - N \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von N²-[2.4-Dimethyl-phenyl]-pseudothiohydantoin mit Acetanhydrid auf 100° (Johnson, Am. Soc. 25, 490). — Krystallkörner (aus Alkohol). F: 165—166° (unter geringer Zersetzung).

cohol). F: 165—166° (unter geringer zersetzung). $N^2 - \beta - Naphthyl - 3 - acetyl - pseudothiohydantoin C_{15}H_{12}O_2N_2S = \frac{OC - N \cdot CO \cdot CH_2}{H_2C \cdot S \cdot C : N \cdot C_{16}H_7}$

B. Beim Erwärmen von N³-β-Naphthyl-pseudothiohydantoin mit Acetanhydrid (Johnson, Am. Soc. 25, 487). — Nadeln (aus Benzol). F: 142—143°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

Pseudothiohydantoin - carbonsäure - (3) - äthylester $C_2H_8O_3N_2S=OC-N\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. Frerichs, Beckurts, Ar. 238, 319. — B. Bei $H_2\dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}:NH$ 1—2-stündigem Kochen von Chloracetyl-carbamidsäure-äthylester mit Kaliumrhodanid in Alkohol (F., Ar. 237, 304). Bei 1-stündigem Kochen von Rhodanacetyl-carbamidsäure-äthylester (Bd. III, S. 258) mit Wasser (F., Ar. 237, 307). Aus Pseudothiohydantoin beim Behandeln mit Chlorameisenssureäthylester und alkoh. Kalilauge bei 50° (F., B., Ar. 238, 318). — Krystallwarzen (aus Alkohol oder Wasser). F: 174° (F.). Schwer löslich in Äther und

Essigester; sehr leicht löslich in Natronlauge (F.). — Gibt beim Kochen mit Natronlauge Thioglykolsäure (F.).

Pseudothiohydantoin - carbonsäure - (3) - isoamylester $C_9H_{14}O_8N_8S =$ OC-N·CO₂·C₃H₁₁ B. Beim Kochen von Rhodanacetyl-carbamidsäure-isoamylester H.C.S.C.NH (Bd. III, S. 258) mit verd. Alkohol (Freeichs, Ar. 237, 312; vgl. F., Beckurts, Ar. 238, 319). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 147° (F.). — Gibt beim Kochen mit Natronlauge Thioglykolsäure (F.).

Pseudothiohydantoin - carbonsäure - (3) - amid $C_4H_5O_5N_3S = \frac{OC - N \cdot CO \cdot NH_5}{H_3C \cdot S \cdot C \cdot NH}$ B. Neben anderen Produkten beim Kochen von Chloracetylharnstoff (Bd. III, S. 62) mit

Kaliumrhodanid in Alkohol (Frerichs, Ar. 237, 313, 318; vgl. F., Beckurts, Ar. 238. 319). — Mikroskopische Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (F.). Unlöslich oder fast unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. Löslich in Natronlauge und Soda-Lösung; durch Salzsäure unverändert fällbar (F.). — Gibt beim Kochen mit Natronlauge Thioglykolsäure (F.).

Pseudothiohydantoin - carbonsäure - (3) - methylamid $C_5H_7O_5N_5S=$

OC-N·CO·NH·CH, B. Beim Kochen von N-Methyl-N'-chloracetyl-harnstoff mit H.C.S.C.NH Kaliumrhodanid in wäßriger oder alkoholischer Lösung (Frerichs, Ar. 237, 322, 324; vgl. F., Beckurts, Ar. 238, 319). — Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (F.). Löslich in heißem Wasser und Alkohol (F.). — Gibt beim Erhitzen mit Natronlauge Thioglykolsäure (F.).

Pseudothiohydantoin - carbonsäure - (3) - anilid C₁₀H₂O₂N₃S =

 $OC - N \cdot CO \cdot NH \cdot C_0H_5$. B. Neben anderen Verbindungen beim Kochen von N-Phenyl-H.C.S.C.NH N'-chloracetyl-harnstoff mit Kaliumrhodanid in Alkohol (Frenchs, Ar. 237, 326, 329; vgl. F., Beckurts, Ar. 238, 319). — Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (F.). Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln (F.). Leicht löslich in Natronlauge (F.).

3-Anilino-pseudothiohydantoin $C_9H_9ON_9S = \frac{OC-N\cdot NH\cdot C_9H_5}{H_2C\cdot S\cdot C:NH}$. Zur Konstitution

vgl. Frerichs, Förster, A. 371 [1910], 237. — B. Bei 6—7-stündigem Kochen von Rhodanessigsäure-äthylester mit Phenylhydrazin und absol. Alkohol (HARRIES, KLAMT, B. 33, 1156; F., F., A. 371, 245). Aus 1-Phenyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 294) und Chloressigsaure in siedendem Wasser (F., F., A. 871, 246). — Säulen (aus Alkohol). F: 176° (H., K.; F., F.). Unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin, schwer löslich in siedendem Wasser, löslich in siedendem Alkohol und in Isoamylalkohol (H., K.). Leicht löslich in Kalilauge; die Lösung färbt sich infolge Oxydation violett und scheidet bei genügender Konzentration ein farbloses Kaliumsalz aus (F., F.). — Wird durch alkoh. Salzsäure unter Bildung von Phenylhydrazin gespalten (H., K.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure nach HARRIES, KLAMT mit blauer, beim Verdünnen verschwindender Farbe, nach Freeichs, Förster mit grüner, nach kurzer Zeit in Blau übergehender Farbe. — C. H. ON. S. + HCl. Nadeln. F: 190° (H., K.). Löslich in 10 Tln. heißem Wasser, leichter in Alkohol.

Verbindung C₂H₈O₂N₄S. B. Aus 3-Anilino-pseudothiohydantoin durch Einw. von Natriumnitrit und verd. Salzsäure (HARRIES, KLAMT, B. 33, 1158). — Nicht rein erhalten. Krystallinisch. Färbt sich bei 75° schwarz, schmilzt unter Zersetzung bei ca. 130°. Wird an der Luft violett. Leicht löslich in Alkohol mit violetter Farbe, schwer in Benzol, unlöslich in Äther.

D. 4-Oxo-2-thion-thiazolidin (Rhodanin) und Derivate.

4-Oxo-2-thion-thiasolidin, Rhodanin (Rhodaninsaure) $C_3H_3ONS_3 = \frac{OC-NH}{H_3C\cdot S\cdot CS}$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erwärmen von Chloressigsäure mit Ammoniumrhodanid und Wasser (Nencki, J. pr. [2] 16, 2). Beim Erwärmen von Chloressigsäureäthylester und dithiocarbamidsaurem Ammonium mit Alkohol und etwas Salzsaure (MIOLATI, A. 262, 85). Beim Sättigen einer Lösung von Thioglykolsäure und Kaliumrhodanid in absol. Alkohol mit Chlorwasserstoff (Freydl., M. 10, 83). Aus Thiocarbaminyl-thioglykolsäure (Bd. III, S. 252) beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt oder beim Aufbewahren in wäßriger oder saurer Lösung (Holmberg, B. 39, 3069; J. pr. [2] 79, 261, 265). Aus Rhodanessigsäure und Rhodanwasser-stoff beim Verdunsten der ather. Lösungen oder aus deren Salzen beim Ansäuern der wäßrigen

Lösungen mit Schwefelsäure (Klason, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 10, No. 8, S. 11). Durch Sättigen einer warmen alkoholischen Lösung von Rhodanessigsaureäthylester mit Schwefelwasserstoff, Zufügen von etwas Salzsäure und nachfolgendes Eindampfen (M., A. 262, 86). Beim Kochen von Thiocarbaminyl-thioglykolsäureäthylester mit Alkohol oder Wasser (Delépine, Bl. [3] 29, 53). Beim Erhitzen von Pseudothiohydantoin (S. 233) mit Schwefelkohlenstoff in Alkohol im Rohr auf 160° (M., A. 262, 84). — Blaßgelbe Krystalle (aus Wasser). F: 168—170° (Zers.) (N., J. pr. [2] 16, 7), 168—169° (Zers.) (H., B. 39, 3069; J. pr. [2] 79, 265), 166—167° (Zers.) (M., A. 262, 85). 1 l bei 25° gesättigter wäßriger Lösung enthält 2,25 g (H., J. pr. [2] 79, 265). Leicht löslich in heißem Wasser, in Alkohol und Äther sowie in Alkalien und Ammoniak (N., J. pr. [2] 16, 4). Mit Phenolphthalein und Alkalilauge titrierbar (H., J. pr. [2] 79, 265). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3×10-8 (ermittelt aus der Geschwindigkeit der Zersetzung von Diazoessigester) (H., J. pr. [2] 79, 266). Schmeckt schwach bitter (N., J. pr. [2] 16, 4). — Gibt bei der Oxydation mit Eisenchlorid in heißer wäßriger Lösung Rhodaninrot (s. u.) und andere farbige Frodukte (N., J. pr. [2] 16, 8). Beim Erhitzen mit Wasser auf 2006 entsteht Thioglykolsaure (N., B. 17, 2279). Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure auf 130° Thioglykolsäure und 2.4-Dioxo-thiazolidin (Klason, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 10, No. 8, S. 12). Gibt beim Erwärmen mit Alkalilaugen oder Barytwasser Rhodanwasserstoff und Thioglykolsäure (GINSBURG, BONDZYNSKI, B. 19, 114, 117; vgl. N., B. 17, 2280). Kondensiert sich mit Benzaldehyd in alkoh. Schwefelsäure oder Salzsäure zu 5-Benzal-rhodanin (S. 272) (N., B. 17, 2278; BARGEL-LINI, G. 36 II, 133; R. A. L. [5] 15 I, 39). Gibt mit Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) LINI, G. 3611, 133; R. A. L. [5] 151, 39). Gibt mit Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) in alkal. Lösung [3-Oxy-naphthalin-(1)]-[2-thion-thiazolin-(5)]-indolignon (S. 311) (Sachs, Beethold, Zaar, C. 1907 I, 1129). — Cu(C₃H₂ONS₂)₂ + H₂O. Gelbgrün, amorph (N., J. pr. [2] 16, 4). — 2C₃H₃ONS₂ + CuCl. Goldgelbe Nadeln (N., J. pr. [2] 16, 4). — Pb(C₃H₂ONS₂)₂ + PbO. Mikroskopische Nadeln (N., J. pr. [2] 16, 6).

Rhodaninrot C₂H₃O₃N₃S₅. B. Bei der Einw. von Eisenchlorid auf Rhodanin in siedender wäßriger Lösung, neben anderen Produkten (Nencki, J. pr. [2] 16, 8). — Braunrotes Pulver. Sehr schwer löslich in heißem Wasser, leichter in Alkohol und Äther. Leicht löslich in Alkohol und Armensiek. Die Lösungen eine ret

in Alkalien und Ammoniak. Die Lösungen sind rot.

N-Methyl-rhodanin $C_4H_5ONS_2 = \frac{OC - N \cdot CH_3}{H_2C \cdot S \cdot CS}$. B. Aus Methylsenföl (Bd. IV,

S. 77) und Thioglykolsäure in siedendem verdünntem Alkohol (Andreasch, Zipser, M. 25, 167). — Grünlichgelbe Nadeln oder Platten (aus Alkohol), fast farblose Nadeln (aus Wasser). F: 72°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Eisessig. — Kondensiert sich mit Benzaldehyd in heißem Eisessig zu 3-Methyl-5-benzal-rhodanin.

 $\textbf{N-\ddot{A}thyl-rhodanin} \quad C_5H_7ONS_2 = \frac{OC - N \cdot C_2H_5}{H_2C \cdot S \cdot CS}. \quad \textit{B.} \quad \text{Analog der vorangehenden}$

Verbindung (Andreasch, Zipser, M. 25, 173). — Öl. N-Isohexyl-rhodanin $C_9H_{15}ONS_2 = {OC - N \cdot [CH_2]_3 \cdot CH(CH_3)_2 \over H_2C \cdot S \cdot CS}$.

wärmen von N-isohexyl-dithiocarbamidsaurem Isohexylamin (Bd. IV, S. 192) mit Chloressigsäureäthylester und etwas Alkohol auf dem Wasserbad (KALUZA, M. 30, 709). — Hellgelbes Öl. Kp₁₁: 199—200°.

glykolsäure in siedendem verdünntem Älkohol (Andreasch, Zipser, M. 24, 504). — Gelbliches Öl. Läßt sich auch unter vermindertem Druck nicht unzersetzt destillieren. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln.

N-Phenyl-rhodanin $C_0H_7ONS_2 = \frac{OC-N \cdot C_0H_5}{H_2C \cdot S \cdot CS}$. Beim Kochen von Phenyl-

senföl mit Thioglykolsäure in wäßrig-alkoholischer Lösung unter Durchleiten von Wasserstoff (Andreasch, Zipser, M. 24, 500). Aus phenyl-dithiocarbamidsaurem Ammonium durch Einw. von Chloressigsäureäthylester in siedendem Alkohol (A., Z., M. 25, 159) oder durch Behandeln mit Bromessigsäureäthylester ohne Kühlung (v. Braun, B. 35, 3387). Beim Erhitzen von Dithiocarbanilsäure-carbāthoxymethylester auf 100—110° (v. B.). Aus dem Anilinsalz der Thiocarbonyl-bis-thioglykolsäure (Bd. XII, S. 119) beim Kochen mit Wasser (Holmberg, J. pr. [2] 79, 268). — Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 192° bis 193° (unkort.) (A., Z., M. 24, 501), 192—193° (H.), 188° (v. B.). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Äther und Ligroin, ziemlich schwer in Alkohol, ziemlich leicht in heißem Aceton, Chloroform und Eisessig (A., Z., M. 24, 501, 502). — Gibt beim Kochen mit Alkalilaugen oder Barytwasser Thioglykolsäure und N.N'-Diphenyl-thioharnstoff (A., Z., M. 25, 166). Gibt mit Benzaldehyd in essigsaurer Lösung 3-Phenyl-5-benzal-rhodanin (A., Z., M. 34, 505).

N-m-Tolyl-rhodanin $C_{10}H_0ONS_3 = \frac{OC - N \cdot C_6H_6 \cdot CH_3}{H_3C \cdot S \cdot CS}$. B. Beim Erhitzen von m-tolyl-dithiocarbamidsaurem Ammonium mit Chloressigsäureäthylester in Alkohol (Andreasch, M. 29, 399). — Fast farbloses Krystallpulver (aus Alkohol). F: 148°. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol, in Chloroform, Aceton und Äther.

N-p-Tolyl-rhodanin $C_{10}H_9ONS_3 = \frac{OC - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3}{H_2C \cdot S \cdot CS}$. B. Aus p-tolyl-dithiocarbamidsaurem Ammonium und Chloressigsäureäthylester (Andreasch, Zipser, M. 26, 1194). — Hellgelbe Nadeln. F: 160° .

N-Bensyl-rhodanin $C_{10}H_{9}ONS_{3} = \frac{OC-N\cdot CH_{3}\cdot C_{6}H_{5}}{H_{2}C\cdot S\cdot CS}$. B. Aus dem Benzylaminsalz der Benzyl-dithiocarbamidsäure und Chloressigsäureäthylester in siedendem Alkohol (Andreasch, M. 29, 406). — Blättchen (aus Alkohol). F: 83°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, in Chloroform und Aceton, schwerer in Äther, fast unlöslich in Petroläther, unlöslich in Wasser.

 $\begin{aligned} \mathbf{N}\text{-}[\mathbf{2.4}\text{-}\mathbf{Dimethyl}\text{-}\mathbf{phenyl}]\text{-}\mathbf{rhodanin} & & & & & & & & & & & & & & & \\ \mathbf{C_{11}H_{11}ONS_2} &= & & & & & & & & & & \\ \mathbf{H_2^{'}C\cdot S\cdot CS} &= & & & & & & & & \\ \mathbf{H_2^{'}C\cdot S\cdot CS} &= & & & & & & & \\ \mathbf{H_2^{'}C\cdot S\cdot CS} &= & & & & & \\ \mathbf{H_2^{'}C\cdot S\cdot CS} &= & & & & & \\ \mathbf{H_2^{'}C\cdot S\cdot CS} &= & \\ \mathbf{H_2^{'}C\cdot S\cdot CS}$

N- α -Naphthyl-rhodanin $C_{13}H_0ONS_2=\frac{OC-N\cdot C_{10}H_7}{H_2C\cdot S\cdot CS}$. B. Aus α -naphthyl-dithiocarbamidsaurem Ammonium und Chloressigsäureäthylester in siedendem verdünntem Alkohol (Wagner, M. 27, 1234). — Blättchen (aus Alkohol). F: 167—168°. Leicht löslich in Aceton, Eisessig und Benzol, schwer in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Wasser, unlöslich in Petroläther.

N- β -Naphthyl-rhodanin $C_{13}H_9ONS_2 = \frac{OC-N\cdot C_{10}H_7}{H_2C\cdot S\cdot CS}$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Wagner, M. 27, 1238). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unscharf zwischen 180° und 190°.

N-[2-Oxy-phenyl]-rhodanin $C_9H_7O_2NS_3=\frac{OC-N\cdot C_6H_4\cdot OH}{H_1C\cdot S\cdot CS}$. B. Durch Umsetzung von 2-Amino-phenol mit Schwefelkohlenstoff und konzentriertem wäßrigem Ammoniak und Erhitzen des entstandenen Ammoniumsalzes der [2-Oxy-phenyl]-dithiocarbamidsäure mit Chloressigsäureäthylester in verdünntem Alkohol (ANDREASCH, ZIPSER, M. 26, 1199). — Farbloses oder schwach gelblichgrünes Krystallpulver (aus Alkohol). Beginnt bei 160° zu sintern und ist bei 185° völlig geschmolzen. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton. Löslich in kalten Alkalilaugen unter teilweiser Zersetzung.

N-[4-Äthoxy-phenyl]-rhodanin $C_{11}H_{11}O_2NS_2 = \frac{OC - N \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot C_2H_5}{H_2C \cdot S \cdot C_3}$. B. Durch

Einw. von Chloressigsäureäthylester auf das in Alkohol suspendierte Ammoniumsalz der [4-Äthoxy-phenyl]-dithiocarbamidsäure (WAGNER, M. 27, 1241). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unscharf bei 180—188°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig und Aceton, schwer in Alkohol und Äther.

Rhodanin - N - essigsäure $C_6H_8O_3NS_3 = \frac{OC - N \cdot CH_3 \cdot CO_2H}{H_3C \cdot S \cdot CS}$. B. Aus N-Carboxymethyl-dithiocarbamidsäure-carboxymethylester (Bd. IV, S. 360) beim Erhitzen auf 100°, beim Aufbewahren über konz. Schwefelsäure oder beim Umkrystallisieren aus absol. Alkohoë (Körner, B. 41, 1904). Bei Einw. von Chloressigsäureäthylester auf das bei der Umsetzung

von 1 Mol Glycinhydrochlorid mit 3 Mol Kalilauge und 1 Mol Schwefelkohlenstoff entstehende Dikaliumsalz der N-Carboxymethyl-dithiocarbamidsäure (K., B. 41, 1905; vgl. Andreasch, M. 29, 414, 415). — Gelbe Nadeln. F: 148° (K.), 145° (A.). Leicht löslich in Alkohol und Ather (K.). — Geht beim Auflösen in warmem Wasser in N-Carboxymethyl-dithiocarbamidsäure-carboxymethylester über (K.). — Ba(C₂H₄O₂NS₂)₈ (bei 100°). Gelbe Blättchen (aus Wasser) (A.).

wasserstoff in absolut-alkoholische Lösungen von Rhodanin-N-essigsäure oder von N-Carboxy-methyl-dithiocarbamidsäure-carboxymethylester (Körner, B. 41, 1904). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 58°. Leicht löslich in Alkohol.

N-Amino-rhodanin $C_8H_4ON_8S_8 = \frac{OC-N\cdot NH_8}{H_2C\cdot 8\cdot CS}$. B. Durch Erwärmen von dithiocarbazinsaurem Hydrazin (Bd. III, S. 221) mit Chloressigsäureäthylester in alkoh. Suspension auf dem Wasserbad (ANDREASCH, M. 29, 409). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 92°. Sehr leicht löslich in Aceton, Äther und heißem Alkohol, sehr schwer in Chloroform.

N-Anilino-rhodanin $C_0H_0ON_2S_2=\frac{OC-N\cdot NH\cdot C_0H_0}{H_1C\cdot S\cdot CS}$. B. Neben ω -Phenyl-dithio-carbazinsäure-carbäthoxymethylester beim Erwärmen von ω -phenyl-dithiocarbazinsaurem Ammonium (Bd. XV, S. 299) mit Chloressigsäureäthylester in Alkohol auf dem Wasserbad (Andreasch, M. 27, 1213). Aus ω -Phenyl-dithiocarbazinsäure-carbäthoxymethylester (Bd. XV, S. 301) beim Erhitzen auf 110° oder besser beim Erwärmen mit Eisessig und etwas Acetanhydrid (A., M. 27, 1215). — Gelbe, mikroskopische Krystalle. F: 125°. Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Petroläther, schwer löslich in kaltem Alkohol, Eisessig und Äther, leicht in Aceton. — Gibt beim Erhitzen mit Benzaldehyd und etwas Eisessig 3-Anilino-5-benzal-rhodanin.

E. 2.4-Dioxo-selenazolidin.

2.4 - Dioxo - selenasolidin (2.4 - Dioxy - selenasol) $C_3H_2O_3NSe = {OC - NH \atop H_2C \cdot Se \cdot CO}$ bezw. desmotrope Formen. B. Bei 1-stündigem Kochen von Selenharnstoff mit Chloressigsäure und Wasser (G. Hofmann, A. 250, 313). — Prismen (aus Wasser). F: 147°. Sublimiert unterhalb 100°. Ziemlich leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol. Leicht löslich in Natronlauge, schwerer in Soda-Lösung.

4 - Oxo - 2 - imino - selenazolidin, Pseudoselenohydantoin C₃H₄ON₂Se = OC—NH
bezw. desmotrope Formen. B. Bei ¹/₂-stündigem Kochen von Selenharnstoff H₂C·Se·C:NH mit Chloressigsäure in alkoh. Lösung (G. Hofmann, A. 250, 312). Neben anderen Verbindungen beim Kochen von N-Phenyl-N'-selencyanacetyl-harnstoff (Bd. XII, S. 362) mit Wasser (Frenchen, Ar. 241, 192). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 190° (Zers.) (H.; F.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser und in Alkohol, unlöslich in Äther (H.). Gibt mit Säuren gut krystallisierende Salze (H.). — Geht beim Kochen mit Wasser in 2.4-Dioxo-selenazolidin über (H.).

2. 2.5 - Dioxo - oxazolidin, [Glycin-N-carbonedure]-anhydrid $C_2H_2O_3N = H_2C_-NH$ $OC \cdot O \cdot CO$ B. Man behandelt Carbāthoxy-glycin oder Carbonethoxy-glycin mit Thionyl-chlorid und erwärmt die entstandenen Chloride unter vermindertem Druck auf 85° bezw. auf 70° (Leuchs, B. 39, 858). — Bitter schmeckende Prismen (aus Essigester). Entwickelt beim Erhitzen auf 100° Kohlendioxyd. Ziemlich leicht löslich in Alkohol. — Löst sich in eiskaltem Wasser ziemlich leicht mit saurer Reaktion; beim Erwärmen der Lösung auf 15° entstehen Glycin und Kohlendioxyd. Beim Erhitzen, beim Verreiben mit 2 Tln. Wasser von gewöhnlicher Temperatur und beim Kochen mit Alkohol entsteht eine Verbindung $(C_2H_2ON)_x$ (feinpulveriger Niederschlag; hat keinen Schmelzpunkt; unlöslich in organischen Lösungsmitteln, leicht löslich in konz. Salzsäure; gibt mit Natronlauge und Kupfersalzen die Biuret-Reaktion). Liefert mit alkoh. Salzsäure Glycināthylester-hydrochlorid. Bei Behandlung mit eiskaltem Barytwasser entsteht das Bariumsalz der Glycin-N-carbonsäure.

3-Phenyl-2.5-dioxo-oxasolidin, [N-Phenyl-glydin-N-carbonsaure]-anhydrid, [N-Phenyl-N-carboxy-glydin]-anhydrid $C_2H_7O_2N=\frac{H_2C-N\cdot C_6H_6}{OC\cdot O\cdot CO}$. B. Beim Erwärmen von N-Phenyl-N-carbāthoxy-glydylchlorid auf 80—90° (Leuchs, Manasse, B. 40,

3243). — Tafeln (aus Aceton oder Chloroform). F: 1420 (korr.; Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und Essigester, schwerer in Benzol, sehr schwer in Ather, Wasser und Ligroin. — Geht beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt in eine amorphe, bei ca. 2450 schmelzende, in Säuren und Alkalien unlösliche Substanz über. Gibt beim Behandeln mit alkoh. Ammoniak Anilinoessigsäure-amid.

N-[8-Phenyl-2-oxo-oxasolidyliden-(5)]-glycin, 8-Phenyl-2-oxo-5-[carboxy-

 $\mathbf{C_{11}H_{10}O_4N_3} = \mathbf{HO_3C \cdot CH_3 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot CO}$

(Bd. XII, S. 479) beim Kochen mit verd. Salzsäure oder beim Kochen des Silbersalzes mit Wasser (Leuchs, Manasse, B. 40, 3246, 3248). — Prismen (aus Wasser). F: 255—256° (korr.). Sehr leicht löslich in Eisessig, schwerer in Aceton, Essigester und Alkohol, löslich in 200 Tln. heißem Wasser, unlöslich in Ligroin, Benzol und Chloroform. — AgC₁₁H₂O₄N₂. Tafeln. Löslich in 50 Tln. heißem Wasser. Färbt sich am Licht braun.

Balzsatre auf die Vorangenende Verbindung oder auf [N-Phenyl-N-carbaty-grycyl]-grychl (Bd. XII, S. 479) (Leuchs, Manasse, B. 40, 3247). Aus dem [N-Phenyl-N-carbathoxy-glycyl]-glycinäthylester der β -Reihe (Bd. XII, S. 479) beim Erhitzen auf 220° oder beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure (L., M., B. 40, 3249). — Prismen (aus Alkohol). F: 155° (korr.). Leicht löslich in Aceton, Chloroform, Essigester und Benzol, löslich in Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Åther und Wasser, unlöslich in Petroläther. — Gibt mit alkoh. Ammoniak das entsprechende Amid (s. u.).

N-carbäthoxy-glycyl]-glycinäthylesters der α-Reihe (Bd. XII, S. 479) mit bei 0° gesättigtem methylalkoholischem Ammoniak im Rohr auf 100° (Leuchs, Manasse, B. 40, 3245). Aus dem [N-Phenyl-N-carbathoxy-glycyl]-glycinamid der β -Reihe (Bd. XII, S. 479) beim Erhitzen auf 220° (L., M., B. 40, 3246). Durch Einw. von alkoh. Ammoniak auf den Äthylester (s. o.) (L., M., B. 40, 3248). — Prismen (aus Methanol). Sintert von 280° an; schmilzt bei 305° (korr.). Schwer löslich in siedendem Methanol, unlöslich in anderen organischen Lösungsmitteln und in Wasser.

 $\{N \cdot [3 - Phenyl - 2 - oxo - oxasolidyliden \cdot (5)] - glycyl\} \cdot glycin (?) C₁₈H₁₈O₅N₂ =$ $\begin{array}{c} \text{H}_{1}\text{C} \longrightarrow \text{N} \cdot \text{C}_{6}\text{H}_{5} \\ \text{HO}_{2}\text{C} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{NH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{N} : \vec{\text{C}} \cdot \text{O} \cdot \vec{\text{CO}} \end{array} \text{(?) bezw. desmotrope Formen. } B.$ Aus dem

[N-Phenyl-N-carboxy-glycyl]-glycyl-glycin der β -Reihe (Bd. XII, S. 479) beim Erhitzen für sich sowie beim Kochen mit Wasser oder verd. Salzsäure (Leuchs, La Forge, B. 41, 2591). Aus dem [N-Phenyl-N-carbathoxy-glycyl]-glycyl-glycin der a-Reihe (Bd. XII, S. 480) durch 1-stündiges Erwärmen mit 2 Mol 1n-Natronlauge und nachfolgendes Kochen mit verd. Salzsäure (L., La F., B. 41, 2590). — Nadeln (aus Wasser). F: 212—213° (korr.). Ziemlich leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol und Essigester, sehr schwer in kaltem Wasser.

 $\mathbf{H_{2}C-N\cdot C_{6}H_{5}}$ (?). B. Durch Äthylester $C_{15}H_{17}O_5N_8 = C_8H_5 \cdot O_8C \cdot CH_8 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_8 \cdot N : C \cdot O \cdot CO$

Einw. von alkoh. Salzsäure auf die vorangehende Verbindung oder auf den [N-Phenyl-N-carbäthoxy-glycyl]-glycyl-glycin-äthylester der β -Reihe (Bd. XII, S. 480) (Leucus, La Force, B. 41, 2590, 2592). — Nadeln (aus Alkohol). F: 182—183° (korr.). Sehr leicht löslich in Aceton und Chloroform, schwerer in Essigester, schwer in Wasser und Benzol.

3. Dioxo-Verbindungen CAH,ON.

1. 2.4-Dioxo-tetrahydro-1.3-oxazin $C_4H_4O_2N = \frac{H_1C \cdot CO \cdot NH}{H_1C - O - O}$

2.4-Dioxo-tetrahydro-1.3-thiasin (Sinapanpropionsaure) C.H.O.NS = H.C.CO.NH $H_2C-S-CO$. B. Beim Erhitzen von Xanthogenamid (Bd. III, S. 137) mit β -Jod-propionsäure und Essigsäureanhydrid (LANGLET, B. 24, 3851). — Nadeln oder Blättchen (aus Wasser). F: 159°. Sublimiert unzersetzt. Ziemlich schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser. — Gibt beim Kochen mit Quecksilberoxyd β-Mercapto-propionsäure.

4-Oxo-2-methylimino-tetrahydro-1.3-thiasin $C_5H_2ON_2S = H_2C-CO\cdot NH$ bezw. desmotrope Formen. B. Das Hydrojodid entsteht beim Kochen von N-Methyl-thioharnstoff mit β -Jod-propionsäure und Essigsäureanhydrid; man zerlegt es mit einer Lösung von Ammoniak in wasserfreiem Ather (Langlet, Of. Sv. 1895, 37). — Prismen (aus Alkohol). F: 210° (Zers.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Ather und Eisessig. — $C_5H_2ON_2S+HCl$. Nadeln (aus Alkohol). Fast unlöslich in kaltem Eisessig.

4-0x0-2-allylimino-tetrahydro-1.8-thiasin $C_7H_{10}ON_{\bullet}S =$

H.C.-S.-C:N·CH₂·CH:CH₂ bezw. desmotrope Formen. B. Das Hydrojodid entsteht beim Kochen von N-Allyl-thioharnstoff mit β -Jod-propionsäure und Essigsäureanhydrid (Langlet, Of. Sv. 1895, 40). — Nadeln (aus Äther + Alkohol). F: 129° (Zers.). Kaum löslich in kaltem Wasser. — $C_7H_{10}ON_2S + HCl$. Nadeln. — $C_7H_{10}ON_2S + HI$. Nadeln (aus Alkohol). Sehr schwer löslich in siedendem Eisessig.

4 - Oxo - 2 - phenylimino - tetrahydro-1.3 - thiazin $C_{10}H_{10}ON_2S = H_2C \cdot CO \cdot NH$ $H_2C - S - C : N \cdot C_0H_5$

bezw. desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. Langlet, Of. Sv. 1895, 69, 75; Wheeler, Johnson, Am. 28, 131. — B. Beim Kochen von Phenylcyanamid mit β -Mercapto-propionsaure in Eisessig (L., Of. Sv. 1895, 74). Das Hydrojodid entsteht beim Erhitzen von N-Phenylsaire in Ensessig (B., 97. 86-8), 12. Das Hydrojouhi entstein beim Eminzen von N-Thenyt-thioharnstoff mit β -Jod-propionsäure und Acetanhydrid; man zerlegt es mit einer Lösung von Ammoniak in Äther (L., Of, Sv. 1894, 374). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 157° (L.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, sehr schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Äther (L., Of, Sv. 1894, 374). Die Salze mit Mineralsäuren werden durch Wasser leicht zerlegt (L., Of, Sv. 1894, 375). — Das Hydrochlorid gibt bei kurzem Erhitzen mit Wasser auf 100° N-Phenyl-isothioharnstoff-S- β -propionsäure (Bd. XII, S. 411) (L., Of, Sv. 1895, 71). Beim Erhitzen mit verd. Salzsäure wird Anlin abgespalten (L., Of, Sv. 1895, 76). — Salze: L., Of. Sv. 1894, 375. — $C_{10}H_{10}ON_2S + HCl$. Tateln (aus Eisessig). Sehr schwer löslich in kaltem Eisessig. — $C_{10}H_{10}ON_2S + HI$. Nadeln (aus Eisessig). — $C_{10}H_{10}ON_2S + H_2SO_4$. Tafeln. — $C_{10}H_{10}ON_2S + HNO_2$. Nadeln. — $2C_{18}H_{10}ON_2S + 2HCl + PtCl_4$. Hellorangefarbene Krystalle.

4-Oxo-2-o-tolylimino-tetrahydro-1.3-thiazin $C_{11}H_{12}ON_2S =$

H.C.—S.—C:N·C.H. CH, bezw. desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. LANGLET, Öf. Sv. 1895, 69; WHEELER, JOHNSON, Am. 28, 131. — B. Beim Kochen von N-o-Tolyl-thioharnstoff mit β -Jod-propionsāure und Essigsāureanhydrid (Langlet, Of, Sv. 1894, 376). — Nadeln (aus Alkohol). F: 145°. — $C_{11}H_{18}ON_{2}S + HCl$. Nadeln. Schwer löslich in Eisessig.

4-Oxo-2-p-tolylimino-tetrahydro-1.3-thiazin $C_{11}H_{12}ON_2S =$

H.C.-S.-C.N.C.H. CH. bezw. desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. Langler, Of. Sv. 1895, 69; Wheeler, Johnson, Am. 28, 131. — B. Beim Kochen von N-p-Tolyl-thioharnstoff mit β -Jod-propionsäure und Essigsäureanhydrid (Langlet, Of. Sv. 1894, 377). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 153°. — C₁₁H₁₂ON₂S + HCl. Krystalle (eus Eisessig). — 2C₁₁H₁₂ON₂S+2HCl+PtCl₄. Hellorangefarbene Nadeln.

4 - Oxo - 2 - α - naphthylimino - tetrahydro - 1.3 - thiaxin $C_{14}H_{12}ON_{e}S =$ H₂C·CO·NH

bezw. desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. Langlet, Of. Sv. H.C.S.C:N.C10H2 1895, 69; Wheeler, Johnson, Am. 28, 131. — B. Beim Kochen von N-α-Naphthyl-thioharnstoff mit β-Jod-propionsäure und Essigsäureanhydrid (Langlet, Of. Sv. 1894, 378). Nadeln. F: 147°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig. — C₁₄H₁₉ON₂S + HCl. Nadeln. Schwer löslich in Eisessig.

4 - Oxo - 2 - β - naphthylimino - tetrahydro - 1.3 - thiasin $C_{14}H_{12}ON_{1}S =$ H.C.CO.NH bezw. desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. Langlet, Of. Sv. H.C.S.C:N.C.H. 1895, 69; Wheeler, Johnson, Am. 28, 131. — B. Analog der vorangehenden Verbindung (LANGLET, Of. Sv. 1894, 378). — Nadeln (aus Alkohol). Sehr schwer löslich in Alkohol. F: 164°. — C_MH₁₂ON₂S + HCl. Gelbliche Krystalle.

4. Oxo. 2. acetimino-tetrahydro. 1.8. thiazin $C_2H_6O_2N_2S = H_2C \cdot CO \cdot NH_4C \cdot S \cdot CO \cdot CH_4$ bezw. desmotrope Formen. B. Das Hydrojodid entsteht beim Kochen von Thioharnstoff mit Acetanhydrid und β-Jod-propionsäure; man zerlegt es mit Ammoniak in Alkohol (LANGLET, Of. Sv. 1895, 34, 42). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 195° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, sehr leicht in Eisessig. — Wird durch Alkalilaugen in Kohlendioxyd, Ammoniak, Essignaure und β-Mercapto-propionsaure, durch Sauren in Ammoniak, Essigsaure und Sinapanpropionsaure (S. 246) zerlegt. — C. H. O. N. S + HCl. Nadeln. — C.H.O.N.S+HI. Gelbliche Blatter (aus Eisessig). Schwer löslich in Eisessig, löslich in Ather. — $C_0H_0O_0N_0S + HNO_0$. Nadeln.

H₂C·CO·N·CH₂·CH:CH₂ 8-Allyl-2.4-dioxo-tetrahydro-1.8-thiasin $C_yH_0O_2NS =$ H.C-8-CO

- B. Beim Erwärmen von N-Allyl-thiocarbamidsäure-O-äthylester mit β -Jod-propionsäure und Essigsäureanhydrid (Langler, Öf. Sv. 1892, 166). — Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 780.
- 8-Phenyl-2.4-dioxo-tetrahydro-1.8-thiamin $C_{10}H_2O_2NS = \frac{H_1C \cdot CO \cdot N \cdot C_0H_2}{H_2C S CO}$. B. Beim Erwärmen von Thiocarbanilsäure-O-äthylester mit β -Jod-propionsäure und Essigsäureanhydrid (Langler, Of. Sv. 1892, 167). — Nadeln (aus Alkohol). F: 1390. Leicht löslich in warmem Alkohol, schwer in Wasser und kaltem Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol.
- 8-Phenyl-4-oxo-2-phenylimino-tetrahydro-1.8-thiasin C. H., ON.S = $H_sC-S-C:N\cdot C_0H_s$. B. Beim Kochen von N.N'-Diphenyl-thioharnstoff mit β -Jod-propionsäure und Essigsäureanhydrid (LANGLET, Öf. Sv. 1895, 41). — Blätter. F: 106°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in siedendem Wasser.
 - $\textbf{8-o-Tolyl-2.4-dioxo-tetrahydro-1.8-thiasin } C_{11}H_{11}O_{8}NS = \frac{H_{8}C\cdot CO\cdot N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{8}}{H_{8}C-S-CO}.$
- Aus N-o-Tolyl-thiocarbamidsaure-O-athylester, β-Jod-propionsaure und Essigsaureanhydrid bei mehrtägigem Erhitzen auf 100° (LANGLET, Of. Sv. 1892, 307). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 1476. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Ather und Benzol, unlöslich in Petrolather und kaltem Wasser.
 - 8 p Tolyl 2.4 dioxo-tetrahydro-1.8-thiasin $C_{11}H_{11}O_{2}NS = H_{1}C S CO$ H₂C·CO·N·C₂H₄·CH₂
- B. Beim Erwärmen von N-p-Tolyl-thiocarbamidsäure-O-äthylester mit β -Jod-propionsäure und Essigsäureanhydrid (L., Of. Sv. 1892, 308). Prismen (aus Alkohol). F: 153°. Ziemlich schwer löslich in siedendem Alkohol.
- 8 [2.4 Dimethyl phenyl] 2.4 dioxo tetrahydro 1.8 thiazin C_{1} , H_{1} , O_{2} , NS = 0 $H_2C \cdot CO \cdot N \cdot C_0H_2(CH_2)_3$. Bei mehrtägigem Erhitzen von (nicht näher beschriebenem) [2.4-Dimethyl-phenyl]-thiocarbamidsäure-O-athylester mit β -Jod-propionsäure und Acetanhydrid auf 100° (Langlet, Of. Sv. 1892, 30°). — Nadeln (aus alkoholhaltigem Wasser). F: 134.5°. Sehr leicht löslich in Alkohol.
- H₂C · CO · N · C₁₀H₂ 8- α -Naphthyl-2.4-dioxo-tetrahydro-1.8-thiasin $C_{14}H_{11}O_{2}NS = H_{2}C_{-}S_{-}CO$ B. Analog der vorangehenden Verbindung (LANGLET, Of. Sv. 1892, 310). — Nadeln (aus Alkohol). F: 173°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.
- 8- β -Naphthyl-2.4-dioxo-tetrahydro-1.8-thiasin $C_{14}H_{11}O_2NS = \frac{H_2O_2}{H_2O_2}O_2$ $\mathbf{H_{1}C \cdot CO \cdot N \cdot C_{10}H_{7}}$ B. Analog den vorangehenden Verbindungen (Langler, Öf. Sv. 1892, 311). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 197°. Sehr schwer löslich in Alkohol.
- 2. 2.5 Dioxo morpholin, Lacton des N Glykoloyl glycins $C_AH_*O_*N =$ $0 < CH_{\bullet} \cdot CO > NH.$
- 4-Phenyl-2.5-dioxo-morpholin, Lacton des N-Phenyl-N-glykoloyl-glycins $C_{19}H_{0}O_{2}N = O < \begin{array}{c} CH_{1} \cdot CO \\ CO \cdot CH_{2} \end{array} > N \cdot C_{0}H_{2}. \quad B. \quad \text{Beim Erhitzen von N-Phenyl-N-glykoloyl-glyoin}$ (Bd. XII, S. 488) auf 160° (ABENIUS, J. pr. [2] 40, 500). — Nadeln (aus Alkohol). F: 169°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Wird durch siedendes Wasser in N-Phenyl-N-glykoloyl-glycin, durch alkoh. Ammoniak in dessen Amid übergeführt.
- 4-o-Tolyl-2.5-dioxo-morpholin, Lacton des N-o-Tolyl-N-glykoloyl-glycins $C_{11}H_{11}O_{2}N = O < \begin{matrix} \overrightarrow{CH_{2}} \cdot \overrightarrow{CO} \\ \overrightarrow{CO} \cdot \overrightarrow{CH_{2}} \end{matrix} > N \cdot C_{0}H_{4} \cdot \overrightarrow{CH_{3}}. \quad \textit{B.} \quad \text{Beim Erhitzen von N-o-Tolyl-N-glykoloyl-order}$

glycin (Bd. XII, S. 818) auf 160° (ABENIUS, J. pr. [2] 40, 503). — Prismen (aus Alkohol). F: 108—109°. Leichter löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln als die vorangehende Verbindung. — Wird bei längerem Kochen mit Wasser, beim Behandeln mit Alkalilaugen schon in der Kälte, in das Ausgangsmaterial zurückverwandelt.

- 3. 2.6 Dioxo morpholin, Iminodiessigsäure anhydrid $C_4H_5O_3N=O<\frac{CO\cdot CH_2}{CO\cdot CH_2}>NH$.
- 4-Phenyl-2.6-dioxo-morpholin, Phenyliminodiessigsäure-anhydrid $C_{10}H_0O_2N=0 < \frac{\text{CO} \cdot \text{CH}_2}{\text{CO} \cdot \text{CH}_2} > N \cdot C_0H_3$. B. Beim Erhitzen von Anilin-N.N-diessigsäure mit Essigsäure-anhydrid auf dem Wasserbad (Bischoff, Hausdörffer, B. 25, 2272). Tafeln (aus Aceton). F: 148°. Schwer löslich in Ligroin, löslich in Aceton, Chloroform, Benzol und Eisessig. Löslich in Ammoniak, Natronlauge und konz. Schwefelsäure. Liefert beim Kochen mit Wasser das Ausgängsmaterial zurück.
- 4. 3.5-Dioxo-morpholin, Diglykolsäure-imid C₄H₃O₂N = O< CH₂·CO NH.

 B. Bei der Destillation des sauren Ammoniumsalzes der Diglykolsäure (Bd. III, S. 234) (HEINTZ, A. 128, 134; WURTZ, A. ch. [3] 69, 349). Nadeln oder Prismen (aus Alkohol), F: 142° (W.). Destillierbar (H.; W.). Schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther (H.), löslich bei 14° in 57 Thn. Wasser (W.), leicht löslich in siedendem Wasser und Alkohol (H.). Wird durch warmes Barytwasser in Diglykolsäuremonoamid, durch Kalilauge in Diglykolsäure übergeführt (H.). AgC₄H₄O₄N. Blätter (aus Ammoniak) (H.).
- 4 Phenyl 3.5 dioxo morpholin, Diglykolsäure anil $C_{10}H_{\bullet}O_{\bullet}N = O < CH_{\bullet} \cdot CO > N \cdot C_{\bullet}H_{\bullet}$. B. Beim Kochen von Diglykolsäuremonoanilid (Bd. XII, S. 483) mit Acetylchlorid (Anschütz, Biernaux, A. 273, 66). Prismen (aus Chloroform). F: 195° (A., Jaeger, B. 55 [1922], 674 Anm.).
- 8.5-Dioxo-thiomorpholin, Thiodiglykolsäure-imid $C_4H_8O_3NS=8 < \frac{CH_2 \cdot CO}{CH_2^2 \cdot CO} > NH$. B. Aus dem sauren Ammoniumsalz der Thiodiglykolsäure (Bd. III, S. 253) beim Erhitzen auf 180—200° (SCHULZE, Z. 1866, 182). Prismen, Nadeln oder Blättchen (aus Wasser). F: 128°. Sublimiert unzersetzt. Sehr schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser. Wird von Barytwasser in der Kälte in Thiodiglykolsäuremonoamid, in der Siedehitze in Thiodiglykolsäure übergeführt. $AgC_4H_4O_3NS$. Mikroskopische Nadeln. Leicht löslich in Ammoniak.
- 5. 2.4-Dioxo-5-methyl-oxazolidin, Lactam der Aminoformyl-milchedure $C_4H_5O_2N={{\rm OC-NH}\atop {\rm CH_3\cdot HC\cdot O\cdot CO}}$.
- 8-[1-Menthy1]-2.4-dioxo-5-methy1-oxazolidin $C_{14}H_{28}O_3N = \frac{OC-N\cdot C_{16}H_{19}}{CH_2\cdot HC\cdot O\cdot CO}$.

 B. Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen Milchsäureäthylester und [1-Menthy1]-isocyanat
- B. Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen Milchsäureäthylester und [I-Menthyl]-isocyanat in Äther bei Gegenwart von Natrium auf dem Wasserbad (VALLEE, A. ch. [8] 15, 414). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 77,5°.

 8-Phenyl-2.4-dioxo-5-methyl-oxazolidin, Lactam der Anilinoformyl-milch-
- săure $C_{10}H_{\bullet}O_{\bullet}N = OC_{\bullet}N \cdot C_{0}H_{\bullet}$. B. Aus dem Carbanilsăurederivat der Milchsäure (Bd. XII, S. 340) beim Kochen mit Wasser (Lambling, C. r. 127, 189; Bl. [3] 19, 780), allmählich auch bei längerem Aufbewahren mit Wasser (L., Bl. [3] 27, 449). Neben dem O-Carbanilsăurederivat des Milchsäureanilids und N.N'-Diphenyl-harnstoff beim Erwärmen von 1 Mol Milchsäure mit 2 Mol Phenylisocyanat auf dem Wasserbad (L., Bl. [3] 29, 124). Neben N.N'-Diphenyl-harnstoff beim Erwärmen von 1 Mol Milchsäureäthylester mit 2 Mol Phenylisocyanat in Äther bei Gegenwart von Natrium auf dem Wasserbad (Valläx, A. ch. [8] 15, 379). Bildet sich ferner aus dem O-Carbanilsäurederivat des Milchsäureanilids (Bd. XII, S. 491) beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (L., Bl. [3] 29, 125). Nadeln. F: 142° (L., Bl. [3] 27, 449; V.). Schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther, löslich in Eisessig; [Calich in siedender Soda-Lösung unter Aufspaltung zum Carbanilsäurederivat der Milchsäure (L., C. r. 127, 189; Bl. [3] 19, 780).

- 8-Phenyl-2.4-dioxo-5-dichlormethyl-oxasolidin C1aH-O.NCla ==
- OC-N·CaHa B. Aus dem Carbanilsäurederivat des β.β.β-Trichlor-milchsäureäthyl-CHCL · HC·O·CO esters beim Behandeln mit 10% iger Natronlauge (LAMBLING, C. r. 127, 189; Bl. [3] 19, 781). Aus dem Carbanilsäurederivat des $\beta.\beta$ -Dichlor-milchsäurenitrils beim Kochen mit Salzsäure oder Schwefelsäure (L., C. r. 127, 189; Bl. [3] 19, 783). Aus dem Carbanilsäurederivat des β.β.β-Trichlor-milchsäurenitrils beim Erhitzen mit konz. Salzsäure unter Druck oder beim Kochen mit Soda-Lösung (L., C. r. 127, 189; Bl. [3] 19, 783). Beim Erhitzen von Trichlor-milchsäure mit Phenylisocyanat in Benzol auf 80° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Soda-Lösung (L., Bl. [3] 29, 125). — Nadeln (aus Alkohol). F: 202° (L., C. r. 127, 189; Bl. [3] 19, 781).
- 2.4 Dioxo 5 methyl thiasolidin, Lactam der Aminoformyl thiomilchsäure OC—NH bezw. desmotrope Formen. B. Beim Eindampfen von α -Rho- $C_4H_5O_2NS =$ CH. HC S CO dan-propionsauremethylester (Bd. III, S. 293) mit konz. Salzsaure auf dem Wasserbad (Whee-LER, BARNES, Am. 24, 78). — Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 46-47°. Kpao: 165° bis 168°. — Wird durch warmes Wasser zersetzt.
- 4-Oxo-2-imino-5-methyl-thiasolidin, 5-Methyl-pseudothiohydantoin C.H.ON.S= OC-NH bezw. desmotrope Formen. B. Beim Kochen von Thioharnstoff mit CH.·HC·S·C:NH α-Brom-propionsaure (Dixon, Chem. N. 67, 238; Soc. 63, 818) bezw. deren Äthylester (Andreasch, M. 18, 91) in Alkohol; entsteht analog aus α-Chlor-propionsaure (D.). — Prismen (aus Alkohol). F: 204—205° (Zers.) (A.), 205—206° (unkorr.; Zers.) (D.). Schwer löslich in siedendem Alkohol, leichter in siedendem Wasser; leicht löslich in Salzsaure (D.). — Wird bei längerem Kochen mit Barytwasser in Kohlendioxyd, Ammoniak und α -Mercapto-propionsäure gespalten (D.). Einw. von siedender Salzsäure: D. — $C_4H_6ON_2S+2Br$. B. Aus 5-Methyl-pseudothiohydantoin und 1 Mol Brom in Eisessig (A.). Krystalle. F: 176—177°. Unlöslich in Äther. Spaltet sehr leicht, schon in wäßr. Lösung, vollständig beim Behandeln mit Silbernitrat-Lösung oder schwefliger Säure, Brom ab (A.). - Hydrochlorid. Nadeln (D.). — C.H.ON.S+HBr. Krystalle, Leicht löslich in Wasser und Alkohol (D.).
- N^2 Åthyl 5 methyl pseudothiohydantoin $C_8H_{10}ON_9S = CH_8 \cdot HC \cdot S \cdot C : N \cdot C_9H_8$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erwärmen von α-Brom-propionsäureäthylester mit N-Äthyl-thioharnstoff in alkoh. Lösung (Andreasch, C. 1899 II, 804; B. 31, 137). — Ol.
- $\mathbf{N^3}\text{-}\mathbf{Phenyl-5}\text{-}\mathbf{methyl-pseudothiohydantoin} \quad \mathbf{C_{10}H_{10}ON_{9}S} = \mathbf{CH_{8}\cdot HC\cdot S\cdot C: N\cdot C_{0}H_{5}}$ bezw. desmotrope Formen. B. Das Hydrobromid entsteht aus N-Phenyl-thioharnstoff und a-Brom-propionsaurebromid in warmem Aceton (Dixon, Taylor, Soc. 93, 20). — C₁₀H₁₀ON₂S + HBr. Tafeln. F: 238—239° (unkorr.; Zers.). Löslich in Wasser und Alkohol.
 - N^3 o Tolyl 5 methyl pseudothiohydantoin $C_{11}H_{12}ON_2S =$
- OC---NH bezw. desmotrope Formen. B. Beim Kochen von a-Brom-CH₂·HC·S·C:N·C₄H₄·CH₅ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Rochen von 2-Brom-propionsäurebromid mit Bleirhodanid in wasserfreiem Toluol und Behandeln der Reaktions-Lösung mit o-Toluidin (Dixon, Soc. 71, 634). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 72—73° (unkorr.). Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in Äther, Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in siedendem Wasser. Leicht löslich in verd. Alkalilaugen. — Bei längerem Kochen mit verd. Alkalien entsteht α-Mercapto-propionsäure.
- 8-Phenyl-2.4-dioxo-5-methyl-thiasolidin, Lactam der Anilinoformyl-thio-OC-N·C₆H₈ milchsäure $C_{10}H_{0}O_{2}NS =$. B. Beim Erhitzen von Thiocarbanilsäure CH, ·HC·S·OO O-äthylester mit a-Brom-propionsäureäthylester erst auf dem Wasserbad, zum Schluß auf 120-140° (Wheeler, Barnes, Am. 24, 74). - Nadeln (aus Alkohol). F: 103°.
- N²(oder 8) Athyl 8 (oder N²) phenyl 5 methyl pseudothiohydantoin OC-N·CaHs OC-N·C.H. $\begin{array}{ll} C_{12}H_{14}ON_2S = & CH_3 \cdot H\dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} : N \cdot C_2H_5 & Oder \\ CH_3 \cdot H\dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} : N \cdot C_2H_5 & CH_3 \cdot H\dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} : N \cdot C_4H_5 & CH_3 \cdot H\dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} : N \cdot C_4H_5 & CH_3 \cdot H\dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} : N \cdot C_4H_5 & CH_3 \cdot H\dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} : N \cdot C_4H_5 & CH_3 \cdot H\dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} : N \cdot \dot{C} \cdot \dot{$ Alkohol). F: 1010

- 4-Oxo-2-thion-5-methyl-thiazolidin, 5-Methyl-rhodanin (Methylrhodanin-oC—NH bezw. desmotrope Formen. B. Bei gelindem Erwärmen von α-Chlor-propionsäure mit Ammoniumrhodanid in wäßr. Lösung (Berlinerblau, B. 19, 125). Bei der spontanen Alkohol-Abspaltung aus Thiocarbaminyl-thiomilchsäureäthylester (Bd. III, S. 293) (Deltépine, Bl. [3] 29, 53). Beim Kochen von α-Rhodan-isobernsteinsäurediäthylester mit Thioessigsäure in Benzol (Wheeler, Johnson, Am. Soc. 24, 686). Gelbliche Nadeln (aus Wasser), Tafeln (aus Alkohol + Benzol). F: 124° (Wh., J.), 123° (unkorr.) (B.; D.).
- 3-Phenyl-5-methyl-rhodanin $C_{10}H_0ONS_0 = \frac{OC N \cdot C_0H_5}{CH_3 \cdot HC \cdot S \cdot CS}$. B. Beim Kochen von dithiocarbanilsaurem Ammonium mit α -Brom-propionsaureäthylester in Alkohol (Andreasch, Zipsee, M. 25, 179) oder von Phenylsenföl mit α -Mercapto-propionsäure in verd. Alkohol (A., Z., M. 25, 178). Grünliche Nadeln oder Platten (aus Alkohol). F: 119°. Leicht löslich in Aceton, schwer in Eisessig, Äther und Alkohol in der Kälte.
- 5-Methyl-rhodanin-essigsäure-(3) $C_0H_7O_3NS_2=\frac{OC-N\cdot CH_2\cdot CO_3H}{CH_2\cdot HC\cdot S\cdot CS}$. B. Bei Einw. von α -Brom-propionsäure auf das bei der Umsetzung von 1 Mol salzsaurem Glycin mit 3 Mol Kalilauge und 1 Mol Schwefelkohlenstoff entstehende Dikaliumsalz der N-Carboxymethyl-dithiocarbamidsäure (Körner, B. 41, 1901, 1905). Krystalle (aus Alkohol).
- 4-Oxo-2-imino-5-methyl-selenazolidin, 5-Methyl-pseudoselenohydantoin $C_4H_5ON_5Se = CH_5\cdot HC\cdot Se\cdot C:NH$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Kochen von [α -Selencyan-propionyl]-harnstoff (Bd. III, S. 295) mit alkoh. Ammoniak (Frerichs, Ar. 241, 196). Nadeln. F: 179°.

4. Dioxo-Verbindungen C₅H₇O₈N.

- 1. 3.5-Dioxo-2-methyl-morpholin, Methyldiglykolsåure-imid $C_5H_7O_2N=0 < \frac{CH_3-CO}{CH(CH_3)\cdot CO} > NH$. B. Beim Behandeln von Methyldiglykolsåure-anhydrid (Bd. XIX, S. 154) mit trocknem Ammoniak in Benzol-Lösung (Jungfleisch, Godohot, C. r. 145, 72). Harte, glasige Masse.
 - 2. 2.4-Dioxo-5-āthyl-oxazolidin $C_5H_7O_5N = \frac{OC-NH}{C_2H_5 \cdot HC \cdot O \cdot CO}$.
- 8-Phenyl-2.4-dioxo-5-äthyl-oxasolidin $C_{11}H_{11}O_3N = \frac{C_2H_5 \cdot H_C \cdot O \cdot CO}{C_2H_5 \cdot H_C \cdot O \cdot CO}$. B. Aus dem Carbanilsäurederivat der α -Oxy-buttersäure beim Schmelzen oder beim Kochen mit Wasser (Lambling, Bl. [3] 27, 607). Mikroskopische Nadeln. F: 88°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, sehr schwer in kaltem, leichter in siedendem Wasser unter teilweiser Rückbildung des Ausgangsmaterials.
- 2.4-Dioxo-5-äthyl-thiasolidin $C_8H_7O_2NS = \frac{OC-NH}{C_2H_5 \cdot HC \cdot S \cdot CO}$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Eindampfen von α -Rhodan-buttersäure-methylester oder -äthylester (Bd. III, S. 306) mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (Wherler, Barnes, Am. 24, 80). Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 63—65°.
- 4-Oxo-2-imino-5-äthyl-thiasolidin, 5-Äthyl-pseudothiohydantoin C₅H₃ON₃S = OC—NH

 C₂H₃·HC·S·C:NH

 α-Brom-buttersaure in wäßr. Lösung (Andreasch, M. 8, 419). Nadeln (aus Wasser). F: 200°. Leicht löslich in heißem Wasser.
- N³- Phenyl 5 äthyl pseudothiohydantoin $C_{11}H_{12}ON_8S = \frac{1}{C_2H_3}\cdot H\dot{C}\cdot S\cdot\dot{C}:N\cdot C_8H_6$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Umsetzen von α -Brom-buttyrylthiocarbimid (dargestellt aus α -Brom-buttersäurebromid und Bleirhodanid) mit Anilin in Benzol (Dixon, Soc. 71, 635). Nadeln (aus Alkohol). F: 148—149° (korr.). Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol. Leicht löslich in Alkalilaugen, unlöslich in verd. Salzsäure.

- $N^3 o Tolyl 5 athyl pseudothiohydantoin <math>C_{12}H_{14}ON_3S =$
- OC—NH

 C₂H₃·HC·S·C:N·C₆H₄·CH₃

 bezw. desmotrope Formen. B. Analog der vorangehenden

 C₂H₃·HC·S·C:N·C₆H₄·CH₃

 Verbindung (Dīxon, Soc. 71, 636). F: 95—98°. Fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer

 löslich in siedendem Wasser, leicht in den üblichen organischen Lösungsmitteln außer Petrol
 ather. Leicht löslich in warmen verdünnten Alkalilaugen. C₁₅H₁₄ON₂S + HBr. Nadeln

 (aus Alkohol). F: 224—225° (korr.).
- 3. 2.4-Dioxo-5.5-dimethyl-oxazolidin ("Acetonylcarbaminat") C_δH₇O₅N = OC—NH

 (CH₄)₂C·O·OO

 B. Beim Erwärmen von "Acetonylsulfocarbaminat" (s. u.) mit Silbernitratoder Bleiacetat-Lösung (URECH, B. 11, 467; 13, 485). Prismen (aus Wasser). F: 75,5—76°
 (korr.) (U., B. 13, 485). Destillierbar (U., B. 11, 468). Löslich in Wasser, Alkohol und Ather
 (U., B. 11, 468). Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure oder mit Barytwasser in
 Kohlendioxyd, Ammoniak und α-Oxy-isobuttersäure (U., B. 13, 486). AgC_δH₈O₃N. B.
 Beim Behandeln von Acetonylcarbaminat mit ca. ½ Mol Silberoxyd in wäßr. Lösung (U., B.
 13, 486). Lichtbeständige Krystalle. 2C_δH₇O₃N + AgNO₃. Krystalle (U., B. 13, 486).
- 3-Phenyl-2.4-dioxo-5.5-dimethyl-oxazolidin $C_{11}H_{11}O_8N = \frac{CCH_3}{(CH_3)_8C\cdot O\cdot CO}$ B. Aus dem Carbanilsäurederivat der α -Oxy-isobuttersäure beim Kochen mit Wasser (Lambling, C. r. 127, 190; Bl. [3] 19, 784) oder beim Erwärmen von α -Oxy-isobuttersäure mit 1 Mol Phenylisocyanat in Äther bei Gegenwart von Natrium (Vallie, A. ch. [8] 15, 380). Mikroskopische Tafeln. F: 118—119° (L.). Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform (L.). Löslich in siedender Soda-Lösung unter Rückbildung des Ausgangsmaterials (L.).
- 4 Oxo 2 thion 5.5 dimethyl oxasolidin ("Acetonylsulfocarbaminat") OC—NH OC—NH (CH₃)₃C·O·CS B. Beim Behandeln aquimolekularer Mengen Aceton, Kalium-cyanid und Kaliumrhodanid mit Salzsaure (URECH, B. 6, 1117; 11, 469). Nadeln (durch Sublimation). F: 152° (U., B. 6, 1117). Sehr leicht löslich in Äther, schwerer in kaltem Wasser (U., B. 6, 1117). Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsaure im Rohr auf 120° in Kohlendioxyd, Ammoniak, Schwefelwasserstoff und α -Oxy-isobuttersaure (U., B. 6, 1117; 11, 467). AgC₂H₃O₂NS. B. Beim Behandeln von Acetonylsulfocarbaminat mit verd. Silbernitrat-Lösung (U., B. 11, 468). Nadeln. Schwer löslich.
- 2.4-Dioxo-5.5-dimethyl-thiasolidin $C_5H_7O_5NS = \frac{OC-NH}{(CH_9)_2C\cdot S\cdot CO}$. B. Beim Erhitzen von α -Rhodan-isobuttersäuremethylester (Bd. III, S. 320) mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (Wheeler, Barnes, Am. 24, 79). Prismen (aus Wasser). F: 79—80°.
- 4-Oxo-2-imino-5.5-dimethyl-thiasolidin, 5.5-Dimethyl-pseudothiohydantoin OC—NH C₃H₂ON₃S = $(CH_3)_3$ C·S·C·NH bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erhitzen von α -Bromisobuttersäure mit Thioharnstoff (Andreasch, M. 8, 410). Körner, Spieße oder Tafeln (aus Wasser). F: 242°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol. Gibt bei der Oxydation mit Bariumchlorat und Salzsäure α -Sulfo-isobuttersäure und Harnstoff. Zerfällt beim Kochen mit Kalilauge in Cyanamid und α -Mercapto-isobuttersäure.
- 3-Åthyl-5.5-dimethyl-rhodanin $C_7H_{11}ONS_2 = \frac{OC-N\cdot C_2H_5}{(CH_2)_2C\cdot S\cdot CS}$. B. Beim mehrstündigen Aufbewahren von α -Brom-isobuttersäureäthylester, Äthylamin und Schwefelkohlenstoff in Alkohol und nachfolgender Destillation des Reaktionsprodukts im Vakuum (v. Braun, B. 35, 3385). Gelbgrünes Öl. Kp₁₀: 122—124°. Liefert beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Alkalilauge α -Mercapto-isobuttersäure.
- 3-Phenyl-5.5-dimethyl-rhodanin $C_{11}H_{11}ONS_2 = \frac{OC-N \cdot C_6H_5}{(CH_2)_2} \cdot S \cdot CS$. Bei Einw. von α -Brom-isobuttersäureäthylester auf dithiocarbanilsaures Ammonium (v. Braun, B. 35, 3387). Krystalle (aus Äther). F: 116°.
- 5. Dioxo-Verbindungen C₆H₉O₃N.
- 1. 3.5 Dioxo 2.6 dimethyl-morpholin, Dilactyledure imid $C_4H_9O_9N=O<\frac{CH(CH_9)\cdot CO}{CH(CH_2)\cdot CO}NH$. B. Beim Erhitzen von Dilactyledure-diamid (Bd. III, S. 284) auf

160-1700 (JUNGFLEISCH, GODCHOT, C. r. 145, 72). - Prismen (aus Benzol). F: 1220. Löslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer löslich in Äther.

- Wasser und Alkohol, sehr schwer löslich in Ather.

 2. 2.4-Dioxo-5-propyl-oxazolidin $C_6H_2O_3N = \frac{OC-NH}{C_2H_3\cdot CH_2\cdot HC\cdot O\cdot CO}$
- 3 Phenyl 2.4 dioxo-5-propyl-oxasolidin $C_{12}H_{13}O_{5}N = \frac{1}{C_{2}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot HC \cdot O \cdot CO}$.

 B. Aus dem Carbanilsäurederivat der α -Oxy-n-valeriansäure (Bd. XII, S. 341) beim Erhitzen
- auf 100° oder (neben α-Oxy-n-valeriansäureanilid) beim Kochen mit Wasser (LAMBLING, Bl. [3] 27, 609). — Prismen. F: 95—96°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwer löslich in Petroläther. Fast unlöslich in kaltem, sehr schwer löslich in siedendem Wasser unter teilweiser Rückbildung des Ausgangsmaterials.
- Wasser unter tellweiser Indexposition $C_6H_9O_8N = (CH_8)_9CH \cdot HC \cdot O \cdot CO \cdot CC M \cdot C_6H_5$
- 8-Phenyl-2.4-dioxo-5-isopropyl-oxazolidin $C_{12}H_{13}O_3N = \frac{O_3-1}{(CH_2)_3CH \cdot HC \cdot O \cdot CO}$.

 B. Aus dem Carbanilsäurederivat der α -Oxy-isovaleriansäure (Bd. XII, S. 341) bei längerer Einw. von kaltem Wasser oder (neben α-Oxy-isovaleriansäureanilid) beim Kochen mit Wasser (LAMBLING, Bl. [3] 27, 611). - Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 66-67°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser unter teilweiser Rückbildung des Ausgangsmaterials.

6. Dioxo-Verbindungen $C_2H_{11}O_3N_1$

- 1. 2.5-Dioxo-4-isobutyl-oxazolidin, [Leucin-N-carbonsäure]-anhydrid $C_7H_{11}O_2N = \frac{(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot HC - NH}{(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot HC - NH}$ $OC \cdot O \cdot CO$. B. Man erwärmt dl-Leucin-N-carbonsäuremethylester mit Thionylchlorid auf 40° und erhitzt das entstandene Säurechlorid auf 75° (Leuchs, GEIGER, B. 41, 1725). — Prismen (aus Benzol). F: 48-50°. Leicht löslich in Äther, Aceton, Chloroform und Essigester, fast unlöslich in Petroläther. — Spaltet bei 80° Kohlendioxyd ab. Beim Kochen mit absol. Alkohol entstehen mehrere in Säuren und Alkalien unlösliche Produkte der Zusammensetzung (C₆H₁₁ON)_x.
 - 2. 2.4-Dioxo-5.5-diāthyl-oxazolidin $C_7H_{11}O_3N = \frac{OC-NH}{(C_2H_b)_2C\cdot O\cdot CO}$.
- 4 Oxo 2 imino 5.5 diäthyl thiazolidin, 5.5 Diäthyl pseudothiohydantoin OC-NH $C_7H_{12}ON_2S = \bigcup_{(C_2H_6)_2 \overset{1}{C} : S \cdot \overset{1}{C} : NH} \overset{\text{bezw. desmotrope Formen.}}{} B. Beim Erhitzen von <math>\alpha$ -Oxydiathylessigsaure mit einem Überschuß von Thioharnstoff auf 2000 (Clemmensen, Heitman, Am. 40, 297). — Würfel und Oktaeder (aus Wasser), Nadeln (aus Chloroform). F: 224°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser, sehr schwer in Äther. Löslich in Alkalien und Säuren. Geht beim Kochen mit überschüssigem Barytwasser in α-Mercapto-diathylessigsäureamid, bei längerem Kochen in α-Mercapto-diathylessigsäure über.

7. Dioxo-Verbindungen C₂H₁₂O₃N.

- 1. 3.6-Dioxo-2-isobutyl-morpholin. Lacton des N-[α -Oxy-isocaproyl]-glycins $C_6H_{13}O_3N=0<\frac{CO}{CH[CH_3\cdot CH(CH_3)_3]\cdot CO}>NH$.
- 4-Phenyl-3.6-dioxo-2-isobutyl-morpholin, Lacton des N-Phenyl-N-[α -oxy-isocaproyl]-glycins $C_{14}H_{17}O_8N = O < \frac{CO}{CH[CH_2 \cdot CH(CH_2)_2] \cdot CO} > N \cdot C_6H_6$. B. Beim Erhitzen von N-Phenyl-N-[α -oxy-isocaproyl]-glycin (Bd. XII, S. 498) auf 140° (E. FISCHER, GLUUD, A. 369, 260). Mikroskopische Prismen oder Tafeln (aus Alkohol), Prismen (aus Wasser). F: 75—76°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und Essigester, schwerer in kalkom Alkohol und Xthen sehr schwerer in kalkom Alkohol und Xthen sehr schwerer in kalkom Versen und Petroläther. in kaltem Alkohol und Äther, sehr schwer in kaltem Wasser und Petroläther.
- 2. 3.5-Dioxo-2.6-didthyl-morpholin, $[\alpha,\alpha'-Didthyl-diglykolsdure]$ -imid ("Butodiglykolimid") $C_2H_{19}O_3N=0$ $< \frac{CH(C_2H_5)\cdot CO}{CH(C_2H_6)\cdot CO} > NH$. B. Aus dem Ammoniumsalz der α.α'-Diäthyl-diglykolsäure bei der trocknen Destillation (Lossen, Smelkus, A. 342, 150). — Krystalle (aus Äther oder verd. Alkohol). Kp. ca. 200—215°. Schwer löslich in Petroläther, leicht in Alkohol und Tetrachlorkohlenstoff.

2. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-5} O_3 N$.

1. 4.5-Dioxo-isoxazolin $C_3HO_3N = \frac{OC-CH}{OC\cdot O\cdot N}$

4.5-Dioximino-isoxazolin, Metafulminursäure ("Isocyanursäure") C.H.O.N. = HO·N:C---CH . Zur Konstitution vgl. Wieland, Hess, B. 42, 1349. Das Mol.-Gew. wurde HO·N:C·O·N kryoskopisch in Eisessig bestimmt (PALAZZO, TAMBURELLO, C. 1907 I, 26; G. 37 I, 31). — B. Beim Behandeln von Formylchloridoxim mit 0,5 Mol Soda-Lösung oder 1 Mol Ammoniak unter Kühlung (W., H., B. 42, 1354, 1357). Beim Versetzen einer wäßr. Lösung von knallsaurem Natrium mit verd. Schwefelsäure unter Kühlung (Scholvien, J. pr. [2] 32, 462). — Nadeln mit 1—2H₂O (aus Wasser); schmilzt wasserhaltig bei 85—86° (W., H.), 81° (Sch.). Verwittert langsam an der Luft und wird beim Aufbewahren über konz. Schwefelsäure rasch wasserfrei (W., H.; P., T.); die wasserfreie Verbindung verpufft bei 106° oder beim Erhitzen auf dem Spatel; explodiert nicht beim Schlagen oder Reiben (W., H.; vgl. dagegen Sch.). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Ather, schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Ligroin und Benzol (W., H.); löslich in Alkalicarbonat-Lösungen (Sch.). Reagiert sauer gegen Lackmus (Sch.). - Bei längerem Aufbewahren von Isocyanursäure erhält man Isofulminursäure (Syst. No. 4602) (Sch.). Beim Erhitzen der wäßr. Lösung im Rohr auf 130° entstehen Kohlendioxyd und Ammoniak (Sch.). Isocyanursäure liefert beim Erhitzen mit Wasser oder beim Behandeln mit Ammoniak, Alkalilaugen oder Barytwasser bei Zimmertemperatur Isonitroso-cyan-acethydroxamsäure (Bd. III, Š. 776) (W., H.; vgl. Scn.). Liefert beim Kochen mit verd. Schwefelsäure oder Salzsäure Ammoniak, Hydroxylamin, Blausäure, Ameisensäure und Kohlendioxyd (P., T.). Verhalten beim Behandeln mit Diazomethan in Äther bei —10°: P., T. — Gibt in kalter wäßriger Lösung mit Ferrichlorid eine braunrote Färbung, die auf Zusatz von Salzsäure verschwindet (W., H.). — $Ag_2C_3HO_3N_3 + H_2O$. Rotes Pulver. Verpuftt beim Erhitzen auf dem Platinblech oder beim Reiben im Mörser (Sch.). Sehr schwer löslich in siedendem Wasser; leicht löslich in Ammoniak und Salpetersäure. Verhalten beim Behandeln mit Äthyljodid in Äther: Sch. — $PbC_3HO_3N_3 + H_2O$. Gelbes Pulver. Zersetzt sich bei 70°; verpufft schwach bei höherem Erhitzen (Sch.). Sehr schwer löslich in siedendem Wasser.

2. Dioxo-Verbindungen $C_4H_3O_3N_4$

1. 4.5-Dioxo-3-methyl-isoxazolin $C_4H_3O_3N = \frac{OC-C\cdot CH_3}{OC\cdot O\cdot N}$.

 $C_4H_4O_3N_2 = \frac{HO \cdot N : C - C \cdot CH_3}{1 - 1}$ B. Entsteht neben α.β-Dioximino-buttersäureäthylester beim Behandeln von α.α-Dibrom-acetessigsäureäthylester mit salzsaurem Hydroxylamin in Soda-Lösung (Effrecht, A. 278, 87). Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf $\alpha.\beta$ -Dioximino-buttersäure bei Zimmertemperatur (Nussberger, B. 25, 2157). Beim Eindampfen einer äther. Lösung von $\alpha.\beta$ -Dioximino-buttersäure (Jowitschitsch, B. 28, 2679). Entsteht neben $\alpha.\beta$ -Dioximino-buttersäureäthylester beim Behandeln von Isonitrosoacetessigester mit salzsaurem Hydroxylamin in Wasser (Bouveault, Wahl, C. r. 140, 439; Bl. [3] 33, 553; B. 38, 928; vgl. a. Ceresole, Koeckert, B. 17, 823; N., B. 25, 2157; J., B. 28, 2675; 30, 2421). Aus α.β-Dioximino-buttersäureäthylester beim Behandeln mit Chlorwasserstoff in Ather (B., W., C. r. 140, 439; Bl. [3] 33, 556; B. 38, 929; vgl. N., B. 25, 2155), beim Erwärmen mit Salzsäure auf dem Wasserbad (B., W., Bl. [3] 88, 555) oder, neben dem Monoacetylderivat des α.β-Dioximino-buttersäureäthylesters, beim Erwärmen mit Acetylchlorid in Äther (B., W., B. 38, 930; vgl. N., B. 25, 2156). Aus dem Diacetylderivat des α . β -Dioximino-buttersäureäthylesters bei anhaltendem Kochen mit Soda-Lösung (N., B. 25, 2158). — Blättchen (aus Eisessig + Benzol oder aus Wasser). F: 159° (B., W., C. r. 140, 439; Bl. [3] 38, 554; B. 38, 2066). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, kaum löslich in Chloroform, Ligroin und Benzol 2000). Sent leicht losich in Alkohol und Ather, Raum losich in Chloroform, Ligroin und Benzol (N.; J., B. 28, 2675); 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 3,7 Tle. (J., B. 28, 2675). Löslich in Ammoniak, Soda-Lösung und 1 Mol Natronlauge mit roter Farbe; beim Versetzen mit überschüssiger Alkalilauge wird die Lösung entfärbt (N.; J., B. 28, 2675). Reagiert stark sauer (J., B. 28, 2675). — Gibt beim Oxydieren mit Salpetersäure (D: 1,2) in der Kälte 4-Nitro-3-methyl-isoxazolon-(5) (J., B. 28, 2096, 2682). Das Silbersalz liefert beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,2) Methyl-furoxan-carbonsäure (Syst. No. 4585) und 4-Nitro-3-methyl-isoxazolon-(5) (J., B. 28, 2684). Geht in wäßr. Lösung langsam in α.β-Dioximino-buttersäure über (J., B. 28, 2097, 2678, 2679); die Reaktion verläuft nicht quantitativ, das Gleichgewicht ist aber sahr weit zugunsten der Rildung der «β. Dioximino-buttersäure rosteleben. gewicht ist aber sehr weit zugunsten der Bildung der α.β-Dioximino-buttersäure verschoben;

5 - Oxo - 4 - oximino-3-methyl-isoxazolin, 4-Isonitroso-3-methyl-isoxazolon-(5)

Geschwindigkeit dieser Reaktion (gemessen durch die Änderung der elektrischen Leitfähigkeit): GUINCHARD, B. 32, 1734. Die Umwandlung erfolgt quantitativ beim Erwärmen mit Alkalicarbonat-Lösungen (J., B. 28, 2679), beim Versetzen mit überschüssiger Alkalilauge oder langsamer beim Versetzen mit Ammoniak (G., B. 32, 1732). 4-Isonitroso-3-methyl-isoxazolon-(5) liefert beim Kochen mit 3 Mol Kalilauge Blausaure und 4-Oximino-3-methyl-5-[α-oximino-āthyl]-isoxazolin (S. 257) (J., B. 28, 2675). Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure oder mit Salzsäure erhält man 4-Oximino-3-methyl-5-[α-oximino-āthyl]-isoxazolin, Hydroxylamin, Kohlendioxyd, etwas Blausäure und eine sehr geringe Menge Ameisensäure (?) (J., B. 28, 2676). Beim Behandeln des Silbersalzes mit Methyljodid unter Kühlung erhält man eine geringe Menge 5-0x0-4-methyloximino-3-methyl-isoxazolin (s.u.); zuweilen explodiert das Reaktionsgemisch ziemlich heitig (G.). — Die alkal. Lösung gibt mit Ferrosulfat eine schokoladenbraune Färbung (WHITELEY, Soc. 83, 26). Gibt in wäßr. Lösung mit Ferrichlorid eine dunkelrote Farbung, mit Mercuronitrat einen carminroten und mit Mercurinitrat einen gelben Niederschlag (J., B. 28, 2677; B., W., B. 38, 2066). — Ammoniumsalze. Über ein gelbes und ein rotes Ammoniumsalz vgl. G. — NaC₄H₃O₃N₂. Hellrot (Hantzsch, Kemmerich, B. 42, 1014). — KC₄H₃O₃N₂ + C₄H₄O₃N₂. Gelb (G.; H., Ke.). — KC₄H₃O₃N₂. Hellrotes Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser mit rötlicher Farbe, die nach einigen Tagen verschwindet; löslich in absol. Methanol, schwer löslich in absol. Alkohol; zersetzt sich beim Aufbewahren, selbst im Exsiccator, langsam unter Entwicklung von Blausäure (G.). Ein Kaliumsalz der gleichen Zusammensetzung wurde von H., Kr. erhalten, jedoch krystallisiert dieses in violetten Krystallen; es löst sich in Wasser mit carminroter, in Alkohol mit orangeroter und in Pyridin mit violetter Farbe (H., Ke.). — $AgC_4H_3O_3N_3$. Carminrotes Krystallpulver. Wird bei 100° heller und explodiert sehr heftig bei 110° (J., B. 28, 2678). Unlöslich in kaltem Wasser (C., Koe.). — $AgC_4H_3O_3N_2 + 2NH_3$. Rotviolett (H., Ke.). — $Ba(C_4H_3O_3N_2)_3 + 1,5H_2O$. Rot, amorph. Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren oder beim langsamen Erhitzen auf 80° und explodiert bei raschem Erhitzen bei 70° (C., Koe.). Löslich in Alkohol und Wasser mit roter Farbe. — Piperidinsalz $C_4H_4O_3N_2+C_5H_1N$. Orange (H., Ke.). — Pyridinsalz $C_4H_4O_3N_3+C_5H_5N$. Citronengelb (H., Ke.). — Verbindung des Silbersalzes mit Pyridin $2AgC_4H_3O_3N_2+C_5H_5N$. Rosa (H., Ke.).

 $\textbf{5-Oxo-4-methyloximino-3-methyl-isoxazolin} \quad C_5H_6O_3N_3 = \frac{CH_2 \cdot O \cdot N : C - C \cdot CH_3}{OC \cdot O \cdot N} .$

B. Entsteht in geringer Menge bei der Einw. von Methyljodid auf das Silbersalz des 5-Oxo-4-oximino-3-methyl-isoxazolins (s. o.) (GUINCHARD, B. 32, 1733). — Krystalle. F: 65—66°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser und Petroläther. Löst sich langsam in Alkalilaugen.

5-Oxo-4-bensoyloximino-3-methyl-isoxazolin $C_{11}H_8O_4N_2=C_4H_5\cdot CO\cdot O\cdot N:C--C\cdot CH_3$ Beim Schütteln einer wäßr. Lösung von 5-Oxo-4-oximino-

OC·O·N 3-methyl-isoxazolin mit Benzoylchlorid (Jowitschitsch, B. 28, 2101). — Fast unlöslich in Wasser und Alkalien.

B. Durch Einw. von 1 Mol Natriumnitrit-Lösung auf eine Lösung von je 1 Mol Acetessigester, Anilin und Salzsäure in konzentrierter wäßriger Hydroxylamin-hydrochlorid-Lösung (Schiff, B. 28, 2732). Durch Einw. eines Benzoldiazoniumsalzes auf das Oxim des Acetessigesters (Sch., Sch., Viciani, B. 30, 1164; G. 27 II, 78). Bei der Einw. von salpetriger Säure auf das Oxim des Acetessigester anilids in heißer Essigsäure (Knorr, Reuter, B. 27, 1174). Aus Benzolazoacetessigester und Hydroxylamin in alkal. Lösung (Sch., V.; vgl. Bülow, Hecking, B. 44 [1911], 238, 242). Beim Erhitzen von β-Oximino-α-phenylhydrazono-buttersäure-anilid mit starker Natronlauge (K., R.). Aus 3-Methyl-isoxzolon-(5) und Benzoldiazonium-chlorid in essigsaurer Lösung unter Kühlung (K., R.). Durch Einw. von Benzoldiazonium-chlorid auf das Natriumsalz des 3-Methyl-4-isopropyliden-isoxazolons-(5) in Wasser (Sch., Betti, B. 30, 1342; G. 27 II, 214). Bei längerem Erwärmen von 5-Imino-4-phenylhydrazono-3-methyl-isoxazolin (S. 256) mit Salzsäure (v. Meyer, J. pr. [2] 52, 96). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 188—189° (v. M.), 189° (K., R.), 192° (Zers.) (Sch., V.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in verd. Alkalilaugen, unlöslich in Wasser und Säuren (K., R.). — Gibt bei schwachem Erwärmen mit Phenylhydrazin in starker Essigsäure auf dem Wasserbad 1-Phenyl-5-oxo-4-phenylhydrazono-3-methyl-pyrazolin (Bd. XXIV, S. 328) (K., R., B. 27, 1172, 1176). — NaClo H₂O₈N₈ + H₂O. Zur Zusammensetzung vgl. B., H., B. 44 [1911], 240. Gelbrote Krystalle. Leicht löslich in Alkohol und Wasser (Sch., V.).

5-Oxo-4-o-tolylhydrasono-8-methyl-isoxasolin bezw. 4-o-Toluolaso-5-oxy-3-methyl-isoxasol (4-o-Toluolaso-3-methyl-isoxasolon-(5)) $C_{11}H_{11}O_2N_5 = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot NH \cdot N \cdot C - C \cdot CH_2$ $CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot N \cdot N \cdot C - C \cdot CH_3$ bezw. weitere desmotrope $CC_1 \cdot C_2 \cdot N$ $CC_2 \cdot C_3 \cdot N$

Form. B. Durch Einw. von 1 Mol Natriumnitrit-Lösung auf eine Lösung von je 1 Mol Acetessigester, o-Toluidin und Salzsäure in konzentrierter wäßriger Hydroxylamin-hydrochlorid-Lösung (SCHIFF, VICIANI, B. 30, 1165; G. 27 II, 80; vgl. SCH., B. 28, 2732). — Gelbe Kry-

stalle (aus Alkohol). F: 154-155° (Sch., V.).

5-Oxo-4-p-tolylhydrasono-8-methyl-isoxasolin bezw. 4-p-Toluolaso-5-oxy-3-methyl-isoxasol (4-p-Toluolaso-3-methyl-isoxasolon-(5)) $C_{11}H_{11}O_2N_3 = CH_5 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N \cdot C - C \cdot CH_5 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N \cdot C - C \cdot CH_5 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N \cdot C - C \cdot CH_5 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N \cdot C - C \cdot CH_5 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N \cdot C - C \cdot CH_5 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N \cdot C - C \cdot CH_5 \cdot C_6H_5 \cdot C_6$

81). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 202°.

5-Oxo-4- α -naphthylhydrasono-8-methyl-isoxasolin bezw. 4- α -Naphthalinaso-5-oxy-8-methyl-isoxasol (4- α -Naphthalinaso-3-methyl-isoxasolon-(5)) $C_{14}H_{11}O_{3}N_{3}=C_{10}H_{7}\cdot NH\cdot N:C$ $C_{10}H_{7}\cdot N:N\cdot C$ $C_{10}H_{7}\cdot N:N\cdot C$ bezw. bezw. weitere desmotrope Form.

 $O\dot{C} \cdot O \cdot \dot{N}$ $O\dot{C} \cdot \dot{N}$ $O\dot{C$

Ziegelrote Krystelle (aus Benzol). F: 168-170°.

5-Oxo-4- β -naphthylhydrasono-3-methyl-isoxasolin bezw. 4- β -Naphthalinaso-5-oxy-3-methyl-isoxasol (4- β -Naphthalinaso-3-methyl-isoxasolon-(5)) $C_{14}H_{11}O_{5}N_{5}=C_{10}H_{7}\cdot NH\cdot N:C$ — $C\cdot CH_{5}$ $C_{10}H_{7}\cdot N:N\cdot C$ — $C\cdot CH_{5}$ bezw. weitere desmotrope Form.

OCON HOCON HOCON B. Analog den vorangehenden Verbindungen (Schiff, Viciani, B. 30, 1166; G. 27 II, 81). —

Rote Krystalle (aus Benzol). F: 200°.

 $\begin{array}{lll} \textbf{5-Oxo-4-[2-methoxy-phenylhydrasono]-8-methyl-isoxasolin} & \text{bezw. Anisol-} \\ \textbf{2aso 4}-[5-oxy-3-methyl-isoxasol] & \textbf{(Anisol-(2aso 4)-[3-methyl-isoxasolon-(5)])} \\ \textbf{C}_{11}\textbf{H}_{11}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{3} & \textbf{C}\textbf{H}_{3}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{N}\textbf{H}\cdot\textbf{N}:\textbf{C}-\textbf{C}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_{3}} & \textbf{C}\textbf{H}_{3}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{C}_{4}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{N}:\textbf{N}\cdot\textbf{C}-\textbf{C}\cdot\textbf{C}\textbf{C}\textbf{H}_{3}} \\ \textbf{O}_{C}^{\dagger}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{N} & \textbf{bezw.} & \textbf{HO}\cdot\overset{\dagger}{\textbf{C}}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{N} & \textbf{bezw.} \\ \textbf{O}_{C}^{\dagger}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{N} & \textbf{HO}\cdot\overset{\dagger}{\textbf{C}}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{N} & \textbf{bezw.} \\ \textbf{Weitere desmotrope Form. } \textbf{\textit{B}}. & \textbf{Analog den vorangehenden Verbindungen (SCHIFF, VICIANI, \\ \textbf{\textit{B}}. & \textbf{30}, \ 1164; \ \textbf{\textit{G}}. & \textbf{27} \ \textbf{II}, \ 79). & \textbf{Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol)}. & \textbf{Zersetzt sich bei 172}^{\bullet} \\ \end{array}$

5-Imino-4-phenylhydrasono-3-methyl-isoxasolin bezw. 4-Benzolaso-5-amino-3-methyl-isoxasol $C_{10}H_{10}ON_4 = \begin{pmatrix} C_6H_5 \cdot NH \cdot N \cdot C - C \cdot CH_2 \\ HN \cdot C \cdot O \cdot N \end{pmatrix} bezw.$ bezw. weitere desmotrope Form. B. Bei der neiter kalten wäßrigen Lösung von Benzoldissoniumehlorid auf 5-Amino-3-methyl-isoxasol (8, 157) (v. Mayers. Lorg. (2), 59, 95)

diszoniumchlorid auf 5-Amino-3-methyl-isoxazol (S. 157) (v. MEYER, J. pr. [2] 52, 95). — Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). Schmilzt unter geringer Zersetzung bei 119°. — Bei längerem Erwärmen mit Salzsäure entsteht 5-Oxo-4-phenylhydrazono-3-methyl-isoxazolin (S. 255).

- 2. 5 Formyl isoxazolon (4), Isoxazolon (4) aldehyd (5) $C_4H_2O_2N = OC CH$ OHC·HC·O·N
- $\begin{array}{c} \textbf{4-Oximino-5-oximinomethyl-isoxasolin, Isoxasolon-(4)-aldehyd-(5)-dioxim \\ HO\cdot N:C---CH \\ HO\cdot N:C---CH \\ \text{bezw. desmotrope Form. } B. \ \text{Beim Eindampfen von 2 Mol} \\ \text{Glyoxal mit 3 Mol Hydroxylamin-hydrochlorid in wenig Wasser (Miolati, } G.\ 25\ II,\ 214). --Nadeln (aus Wasser). F: 176° (Zers.). Explodiert beim Erhitzen auf dem Platinblech. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther; leicht löslich in Alkalilaugen, Alkalicarbonaten und Säuren. -- <math>C_4H_8O_2N_5+HCl.$ Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, \\ \end{array}
- 3. 2.4-Dioxo-5-äthyliden-oxazolidin $C_sH_sO_sN = \frac{OC-NH}{CH_s \cdot CH \cdot C \cdot O \cdot OO}$.

 4-Oxo-2-thion-5-äthyliden-thiasolidin, 5-Äthyliden-rhodanin $C_sH_sONS_s = 0$

OC-NH
CH₂·CH: C·S·CS

B. Beim Erwärmen einer Lösung von 1 Tl. Aldehydammoniak und 1 Tl.

Rhodanin in der 3-fachen Menge 90% igem Alkohol mit 4 Tln. roher Salzsäure auf dem Wasserbad (Nencer, B. 17, 2278). — Nadeln (aus Wasser). F: 147—148°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Äther und verd. Alkalien. — Wird durch Erwärmen mit Alkaliaugen unter Abspaltung von Aldehyd leicht zersetzt. — Pb(C₅H₄ONS₂)₂. Gelber, amorpher Niederschlag.

4. 3-Methyl-5-acetyl-isoxazolon-(4) $C_8H_7O_8N = \frac{OC-C\cdot CH_3}{CH_3\cdot CO\cdot HC\cdot O\cdot N}$

3-Methyl-5-acetyl-isoxasolon-(4)-oxim, 4-Oximino-3-methyl-5-acetyl-isoxaso-HO·N:C—C·CH₃ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Behandeln von 3-Methyl-5-[α -oximino-āthyl]-isoxazolon-(4)-oxim mit konz. Salpetersäure + rauchender Salpetersäure ohne Wärmezufuhr (SCHOLL, BAUMANN, B. 30, 1308). — Konnte nicht isoliert werden. — Liefert beim Behandeln mit Hydroxylamin das Ausgangsmaterial zurück. Beim schwachen Erwärmen mit einem Gemisch aus konzentrierter Salpetersäure + rauchender Salpetersäure und nachfolgenden Umsetzen mit Hydroxylamin entsteht 3-Methyl-5-[α - β -dioximino-āthyl]-isoxazolon-(4)-oxim (S. 287). Beim Behandeln mit Phenylhydrazin erhält

man 3-Methyl-5-[α-phenylhydrazono-äthyl]-isoxazolon-(4)-oxim (s. u.).

8-Methyl-5-[α-oximino-äthyl]-isoxazolon-(4)-oxim, 4-Oximino-3-methyl-HO·N:C—C·CH₈

bezw. des-

 $5 \cdot [\alpha \cdot \text{oximino-athyl}] \cdot isoxasolin \ C_8H_9O_3N_8 = \underbrace{CH_8 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot HC \cdot O \cdot N}_{A \cdot A \cdot OH}$ motrope Form. Zur Konst. vgl. Diels, Sasse, B. 40, 4055; Ponzio, Avogadro, G. 53 [1923], 312. — B. Bei kurzem Kochen von Isonitrosoaceton mit salzsaurem Hydroxylamin in Wasser (Scholl, B. 23, 3578; Jowitschitsch, B. 28, 2673; Sch., Baumann, B. 30, 1297). Beim Kochen von 4-Isonitroso-3-methyl-isoxazolon-(5) (S. 254) mit 3 Mol Alkalilauge, mit 15% ger Schwefelsäure oder mit Salzsäure (J., B. 28, 2675). Als Nebenprodukt beim Erwärmen von Isonitrososcetessigester mit Hydroxylamin-hydrochlorid in Wasser auf dem Wasserbad (J., B. 30, 2421). — Nadeln (aus Wasser). Wird zwischen 180° und 200° braun und verpufft zwischen 238° und 247° (Sch.); verpufft bei 245—246° (J.). Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol, fast unlöslich in den anderen üblichen organischen Lösungsmitteln; löslich in ca. 500 Tln. siedendem Wasser (Sch.). Leicht löslich in Mineralsäuren, Alkalilaugen, Soda-Lösung und Ammoniak, fast unlöslich in Essigsäure (Sch.; Sch., B.). Kryoskopisches Ver-halten in Phenol: Sch. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 185° Essigsäure und Ammoniak (Sch., B.). Gibt beim Erhitzen mit 30% giger Schwefelsäure im Rohr oberhalb 140° Ameisensäure, Essigsäure, Hydroxylamin und Ammoniak (J., B. 28, 2673). Liefert bei kürzerer Einw. von Stickstoffdioxyd in Äther unter Kühlung 3-Methyl-5-[α.β-dioximino-āthyl]-isoxazolon-(4)-oxim; bei längerer Einw. von Stickstoffdioxyd in Ather oder beim Behandeln mit nitrosen Gasen und nachfolgenden Kochen des Reaktionsgemisches mit Wasser erhält man außerdem noch 3-Methyl-5-oximinoacetyl-isoxazolon-(4)-oxim und die Verbindung C₁₈H₁₈O₇N₆ (S. 287) (Sch., B.). Liefert beim Behandeln mit einem Gemisch aus konz. Salpetersaure + rauchender Salpetersaure ohne Warmezufuhr 3-Methyl-5-acetyl-isoxazolon-(4)-oxim (s. o.) und eine sehr geringe Menge 3-Oximinomethyl-5-oximinoacetyl-isoxazolon-(4)-oxim (S. 289); wird das Reaktionsgemisch dagegen nach einiger Zeit schwach erwarmt und dann mit Hydroxylamin behandelt, so erhält man 3-Methyl-5-[α.β-dioximinoāthyl]-isoxazolon-(4)-oxim (S. 287) (Sch., B.). Gibt beim Behandeln mit reiner rauchender Salpetersäure (D: 1,51) unter anfänglicher Eiskühlung 3-Methyl-5-oximinoacetyl-isoxazolon-(4)-oxim (Sch., B.). — C₆H₉O₃N₂ + HCl. Nadeln. F: 112—113° (Sch.). Verpufft bei höherer Temperatur. Ziemlich leicht löslich in Alkohol.

3-Methyl-5-[α -phenylhydrasono-äthyl]-isoxasolon-(4)-oxim, 4-Oximino-8-methyl-5-[α -phenylhydrasono-äthyl]-isoxasolin $C_{12}H_{14}O_2N_4=HO\cdot N:C-C\cdot CH_2$ bezw. desmotrope Form. B. Durch Einw. von Phenyl-

bezw. desmotrope Form. B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf 3-Methyl-5-acetyl-isoxazolon-(4)-oxim in essigsaurer Lösung (Scholl, Baumann,
B. 30, 1309). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 208°.

5. Dioxo-Verbindungen C7H2O8N.

1. [Piperidin-dicarbonsdure-(3.4)]-anhydrid, Loipon-sdureanhydrid C₁H₂O₂N, s, nebenstehende Formel.

HN CH2 CH CO

H₂C CH CO

CH₂CH CO

N-Acetyl-loiponsäure-anhydrid $C_8H_{11}O_4N = CH_8 \cdot CO \cdot NC_8H_8 < \frac{CO}{CO} > O$. B. Beim Kochen von Loiponsäure (Bd. XXII, S. 122) mit Eesigsäureanhydrid (SKRAUP, M. 17, 380). — BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufi. XXVII.

Krystalle. F: 161—163°. Sehr schwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig. — Beim Erwärmen mit Wasser entsteht das N-Acetylderivat der Loiponsäure.

2. 5.5'-Dioxo-2-methyl-hexahydro-[furano-2'.3':2.3-pyrrol]¹) $C_7H_9O_9N=H_9C-CH-CH_2$ Vgl. β -Acetyl-glutarsäure-imid, Bd. III, S. 809. Über weitere $OC\cdot NH\cdot C(CH_9)\cdot O\cdot CO$ analog gebaute Verbindungen vgl. die Artikel β -Acetyl-glutarsäure-anil (Bd. XII, S. 535), β -Acetyl-glutarsäure-o-tolylimid (Bd. XII, S. 825), β -Acetyl-glutarsäure-p-tolylimid (Bd. XII, S. 973), β -Acetyl-glutarsäure- α -naphthylimid (Bd. XII, S. 1251), β -Acetyl-glutarsäure- β -naphthylimid (Bd. XII, S. 1304) und Anhydro-[β -acetyl-glutarsäure-mono-(β -äthyl- β -phenyl-hydrazid)] (Bd. XV, S. 378).

6. Dioxo-Verbindungen CaH11O2N.

1. 6 - Oxo - 3.5 - dimethyl - 4 - $acetyl - \Delta^0$ - dihydro - 1.2 - $oxazin C_1H_{11}O_2N = CH_3 \cdot HC \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot C \cdot CH_3$

6-Oxo-8.5-dimethyl-4-[α -oximino-äthyl]- Δ 8-dihydro-1.2-oxasin $C_2H_{12}O_2N_6=CH_2\cdot HC\cdot CH[C(CH_2):N\cdot OH]\cdot C\cdot CH_2$

B. Bei 24-stündigem Kochen von α-Methyl-β-β-diacetyl-propionsäure-äthylester mit überschüssigem Hydroxylamin-hydrochlorid und Kalium-carbonat in Alkohol (March, C. r. 184, 180; A. ch. [7] 26, 330). — Krystalle (aus Alkohol). F: 203—204° (Maquennescher Block). Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol, sehr schwer in Äther, unlöslich in Wasser. — Gibt in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid eine rote Färbung.

- 2. [Piperidin carbons dure (3) essigs dure (4)]- $_{\rm H_{5}O}$ CH₂ CH₂ CH₂ CH₃ CO₄ CH₃ CH₄ CO₅ CH₄ CH₄ CH₅ CH₅
 - a) a-Cincholoiponsaure-anhydrid CaH110aN.

Inaktive Form, dl-a_Cincholoiponsdure-anhydrid C.H.10.N.

N-Acetyl-dl- α -cincholoiponsäure-anhydrid $C_{10}H_{18}O_6N = CH_3 \cdot CO \cdot NC_8H_8 \cdot CO \cdot OC_8H_8 \cdot$

- B. Beim Kochen von dl-α-Cincholoiponsäure-hydrobromid (Bd. XXII, S. 127) mit Acetanhydrid (Wohl, Maag, B. 42, 629). Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 121°. Leicht löslich in Wasser, schwerer in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther. Beim Erwärmen mit Wasser auf dem Wasserbad entsteht das N-Acetylderivat der dl-α-Cincholoiponsäure.
 - b) β-Cincholoiponsäure-anhydrid C₂H₁₁O₂N.
 - a) $d-\beta$ -Cincholoiponsäure-anhydrid $C_9H_{11}O_9N$.

N-Acetyl-d- β -cincholoiponsäure-anhydrid $C_{18}H_{13}O_6N = CH_3 \cdot CO \cdot NC_8H_6 \cdot CO \cdot OC_8H_6 \cdot CO \cdot OC_8H_8 \cdot OC_8H_$

B. Beim Erwärmen von salzsaurer d-β-Cincholoiponsäure mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (Seraup, M. 17, 372). — Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 130—131°. — Beim Erwärmen mit Wasser entsteht N-Acetyl-d-β-cincholoiponsäure.

β) dl-β-Cincholoiponsäure-anhydrid C₂H₁₁O₂N.

N-Acetyl-dl- β -cincholoiponsäure-anhydrid $C_{10}H_{13}O_6N = CH_8 \cdot CO \cdot NC_6H_8 \cdot CO \cdot OC_6H_8 \cdot CO$

B. Beim Kochen von bromwasserstoffsaurer dl- β -Cincholoiponsäure mit Acetanhydrid (Wohl, Maag, B. 42, 630). — Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 135—136°. — Beim Erwärmen mit Wasser auf dem Wasserbad erhält man das N-Acetylderivat der dl- β -Cincholoiponsäure.

7. 3.6-Dioxo-2-Isobutyl-4.5-trimethylen-morpholin, Lacton des N- $[\alpha$ -Oxy-Isoca-H₂O (CH_3-N) -OH (CH_3) -OH

a) Linksdrehende Form, Lacton des N-[akt.-α-Oxy-isocaproyi]-l-prolins C₁₁H₁₇O₂N. B. Beim Erhitzen von N-[akt.-α-Oxy-isocaproyi]-[l-prolin]-amid (Bd. XXII, S. 3) auf 140—145° (E. FISCHER, REIF, A. 363, 132). Bei 24-stündigem Stehenlassen von

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

N-[d- α -Brom-isocaproyl]-l-prolin mit Natronlauge und nachfolgendem Eindampfen der mit Salzaäure angesäuerten Lösung (F., R.). — Nadeln (aus Wasser). F: 164° (korr.). $[\alpha]_0^m$: —166,8° (Eisessig; p = 3). Löslich in Alkohol, Aceton und Essigester, sehr schwer löslich in Petroläther, Äther und Wasser; leicht löslich in warmen verdünnten Alkalilaugen.

b) Inaktive Form, Lacton des inaktiven N-[α-Oxy-isocaproyl]-prolins C₁₁H₁,O₂N. B. Beim Erhitzen von inaktivem N-[α-Oxy-isocaproyl]-prolin-amid (Bd. XXII, S. 7) auf 145° (E. FISCHER, ABDERHALDEN, B. 37, 3075; vgl. F., Reif, A. 363, 135). — Nadeln (aus Wasser). F: 124° (korr.) (F., R.). Leicht löslich in Aceton, löslich in Alkohol, schwer löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in Äther und Petroläther (F., A.).

3. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-7} O_3 N$.

[3.6 - O xi do - 1.2 - dimethyl - cyclohexan - dicarbon - H₂C-CH-C(CH₂)-CO säure - (1.2)]-imid, Cantharidinimid C₁₀H₁₃O₃N, s. neben-stehende Formel. B. Aus Cantharidin (Bd. XIX, S. 161) beim Er-H₂C-CH-C(CH₃)-CO hitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 160° (Anderlini, G. 21 I, 457; B. 23, 486) oder beim Kochen mit wäßr. Ammoniak (H. Meyer, M. 18, 408; 21, 966). — Krystalle (aus Wasser, Alkohol oder konz. Salzsäure). Monoklin prismatisch (Neger, G. 21, 458; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 456). F: 200-201° (A., G. 21 I, 458), 197° (M.). Ist unzersetzt destillierbar (M.). Leicht löslich in kaltem absolutem Alkohol, schwer in kaltem Wasser; leicht löslich in warmen Alkalilaugen und verd. Säuren (A., G. 21 I, 459; M.). Verhalten beim Titrieren mit Kalilauge und Barytwasser: M., M. 21, 969. — Entwickelt auch bei längerem Kochen mit Alkalilaugen oder Barytwasser kein Ammoniak (A., B. 24, 1993; G. 21 I, 460). Beim Behandeln mit Chlorsulfonsäure erhält man [1.2-Dimethyl-Al-dihydrophthalsäure]-imid (Bd. XXI, S. 430) (GADAMER, Ar. 260 [1922], 213, 214; vgl. A., G. 23 I, 126; M., M. 21, 968). — Kaliumsalz. Krystallwasserhaltige Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in warmem Alkohol unter Zersetzung (M., M. 21, 971).

N-Methyl-cantharidinimid $C_{11}H_{18}O_3N=C_{10}H_{18}O_3N\cdot CH_3^{-1}$). B. Aus Cantharidin beim Erhitzen mit Methylamin in Methanol im Rohr auf $140-145^{\circ}$ (Anderlini, B. 24, 1993; G. 21 I, 461) oder beim Kochen mit konzentrierter wäßriger Methylamin-Lösung (H. Meyer, M. 21, 976). Beim Erhitzen von Cantharidinimid mit überschüssigem Methyljodid, Natriumcarbonat und Methanol im Rohr auf 100° (A., B. 24, 1994; G. 21 I, 461). Entsteht neben Cantharidinimid beim Erhitzen von Cantharidinsäure-dimethylester (Bd. XVIII, S. 326) mit wäßr. Ammoniak im Rohr auf 200° (M., M. 21, 974). — Nadeln (aus Wasser). F: 125° (korr.) (A.; M.). Rhombisch (Negri, B. 24, 1994; G. 21 I, 462; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 457). Sublimiert bei Wasserbadtemperatur langsam in Nadeln (M.). Ist unzersetzt destillierbar (A.; M.). Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln (A.).

N-Äthyl-cantharidinimid C₁₈H₁₇O₂N = C₁₀H₁₂O₃N·C₂H₅¹). B. Beim Erhitzen von Cantharidin mit Äthylamin in Alkohol im Rohr auf 140—150° (ANDERLINI, G. 21 I, 462; B. 24, 1994). Beim Erhitzen von Cantharidinimid mit Äthyljodid, Natriumcarbonat und Alkohol im Rahr auf 150° (A.). Beim Erwärmen von Cantharidinimid-kalium mit Äthyljodid und Chloroform unter Druck auf dem Wasserbad (H. MEYER, M. 21, 971). — Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch (Negri, G. 21 I, 463; B. 24, 1994; Gareis, M. 21, 972; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 457). F: 105° (A.; M.). Löslich in warmem Wasser und den üblichen organischen Lösungsmitteln (A.).

N-Isoamyl-cantharidinimid $C_{15}H_{25}O_3N = C_{10}H_{12}O_3N \cdot C_5H_{11}^{-1}$). B. Beim Erhitzen von Cantharidinimid mit Isoamyljodid, Natriumcarbonat und Alkohol im Rohr auf 160° (ANDERLINI, G. 21 I, 464; B. 24, 1995). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 46°. Fast unlöslich in warmem Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol.

N-Allyl-cantharidinimid $C_{12}H_{17}O_8N = C_{10}H_{18}O_8N \cdot CH_8 \cdot CH \cdot CH_2^{-1})$. B. Aus Cantharidin und Allylamin in Propylalkohol im Rohr bei 150° (Anderlini, G. 21 I, 464; B. 24, 1995). — Krystalle (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Negri, G. 21 I, 465; B. 24, 1995; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 457). F: 80°. Leicht löslich in Alkohol und den anderen üblichen organischen Lösungsmitteln, schwer in kaltem Wasser.

N-Phenyl-cantharidinimid, Cantharidinanil $C_{16}H_{17}O_3N=C_{16}H_{18}O_3N\cdot C_6H_5^{-1}$). Beim Erhitzen von Cantharidin mit Anilin und Benzol im Rohr auf 210—220° (Anderlini,

Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs
 I. I. 1910] veröffentlichte Arbeit von GADAMER, Ar. 260 [1922], 200, 203.

- G. 21 I, 466; B. 24, 1995). Krystalle (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Negri, G. 21 I, 467; B. 24, 1995; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 458). F: 129°. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, sehr schwer löslich in warmem Wasser.
- N- α -Naphthyl-cantharidinimid $C_{20}H_{10}O_3N=C_{10}H_{12}O_3N\cdot C_{10}H_7^1$). B. Aus Cantharidin und α -Naphthylamin in Alkohol beim Kochen oder besser beim Erhitzen im Rohr auf 150° bis 160° (Anderlini, G. 21 I, 467; B. 24, 1996). Krystalle (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Negri, G. 21 I, 468; B. 24, 1996; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 458). F: 230—232°. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in kaltem Wasser.
- N-Acetyl-cantharidinimid $C_{12}H_{13}O_4N=C_{10}H_{12}O_2N\cdot CO\cdot CH_8^{-1}$). B. Bei 24-stündigem Erhitzen von Cantharidinimid mit Acetanhydrid im Rohr auf 200° (ANDERLINI, G. 21 I, 469; B. 24, 1996). Krystalle (aus Benzol). F: 148°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Wird beim Kochen mit Wasser oder verd. Alkohol verseift.
- N.N'-Äthylen-di-eantharidinimid $C_{32}H_{38}O_6N_2 = C_{10}H_{13}O_3N \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot NC_{10}H_{12}O_3^{-1}$. B. s. im vorangehenden Artikel. Tafeln und Schuppen (aus verd. Alkohol) (Anderlini, G. 23 I, 131). Monoklin prismatisch (Negri, G. 23 I, 133; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 460). F: 219° bis 220°. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in warmem, unlöslich in kaltem Wasser.
- N-Oxy-cantharidinimid, "Cantharidoxim" $C_{10}H_{13}O_4N = C_{10}H_{13}O_4N \cdot OH^1$). B. Beim Erhitzen von Cantharidin mit salzsaurem Hydroxylamin und Alkohol im Rohr auf 160—180° (HOMOLKA, B. 19, 1084). Bei 24-stündigem Erwärmen von cantharidinsaurem Natrium mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumcarbonat in Wasser auf 30—40° (H.). Nadeln (aus Äther oder Wasser). Monoklin prismatisch (Negri, Z. Kr. 23, 199; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 459). F: 166°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Wasser; löslich in verd. Natronlauge. Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 150° Cantharidin und Hydroxylamin. Wird beim Kochen mit verd. Natronlauge zersetzt. AgC₁₀H₁₃O₄N. Prismen.
- Methyläther, N-Methoxy-cantharidinimid $C_{11}H_{18}O_4N=C_{10}H_{18}O_5N\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus dem Silbersalz des Cantharidoxims (s. o.) und überschüssigem Methyljodid im Rohr bei 100° (Homolka, B. 19, 1085). Prismen (aus Äther). F: 134°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Wasser. Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsäure im Rohr auf 150° Cantharidin.
- N-Anilino-cantharidinimid, "Cantharidphenylhydrazon"¹) $C_{16}H_{18}O_3N_3=C_{10}H_{13}O_3N\cdot NH\cdot C_6H_6$ ¹). B. Beim Erhitzen von Cantharidin mit Phenylhydrazin ohne Lösungsmittel auf 200—220° (H. Meyer, M. 18, 403) oder in 50°/ojger Essigsäure auf 135—140° (ANDERLINI, G. 21 I, 455; B. 23, 485). Krystalle (aus Aceton). Rhombisch bipyramidal (Negri, G. 21 I, 456; Focke, M. 18, 403; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 460). F: 237—238° (A.). Sehr leicht löslich in Aceton, schwer in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser (A.); unlöslich in Alkalilaugen (M.). Reduziert siedende wäßrig-alkoholische Fehlungsche Lösung (M.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure gibt mit etwas Ferrichlorid oder Chromsäure eine weinrote Färbung (M.).
- x.x-Dibrom-cantharidphenylhydrazon $C_{18}H_{16}O_{2}N_{2}Br_{2}$. B. Beim Kochen von Cantharidphenylhydrazon mit Brom in Eisessig (SPIEGEL, B. 26, 140). Nadeln (aus Alkohol). F: 245° (korr.).
- x.x-Dinitro-cantharidphenylhydrazon $C_{16}H_{16}O_7N_4=N_3C_{16}H_{16}O_3(NO_2)_2$. B. Beim Behandeln von Cantharidphenylhydrazon mit Salpetersäure (D: 1,48) unter Kühlung (ANDERLINI, G. 23 I, 123; vgl. a. Spiegei, B. 26, 141). Gelbe Krystalle (aus Eisessig). Schmilzt nicht bis 320° (A.). Unlöslich in Wasser und Alkohol, löslich in Eisessig mit gelber Farbe (A.). Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und 25°/siger Essigsäure Cantharidinimid (A.). Gibt bei der Einw. von Natrium und Alkohol Cantharidin (A.). Färbt sich beim Behandeln mit Alkalilaugen rot (A.).

¹⁾ Vgl. Anm. S. 259.

4. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-9} O_8 N$.

Dioxo-Verbindungen C₈H₇O₈N.

- 1. 4.5-Dioxo-2- α -furyl-pyrrolidin $C_8H_7O_3N = \frac{OC}{OC \cdot NH \cdot CH} \cdot \frac{HC}{CH} \cdot \frac{CH}{CH} \cdot \frac{CH}$

OC·N(C₀H₅)·CH——C·O·CH.

Zur Konstitution vgl. Garzarolli-Tuenlackh,

M. 20, 487; Simon, Conducté, A. ch. [8] 12, 17; Borsche, B. 41, 3886.—B. Aus Furfurol,
Anilin und Brenztraubensäure in kaltem Äther oder Alkohol (Doebner, A. 242, 284).—

Nadeln (aus Alkohol + Eisessig). F: 185° (Zers.); leicht löslich in Eisessig, fast unlöslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther und Wasser; unlöslich in kalten Säuren und Alkalilaugen

(D.).— Beim Erhitzen mit Alkalilaugen oder Säuren wird Anilin abgespalten (D.).

 $\alpha\text{-}[\alpha\text{-Furyl}]\text{-bernsteinsäure-anil} \quad C_{14}H_{11}O_{8}N = \frac{H_{1}C}{O\dot{C}\cdot N(C_{6}H_{5})\cdot \dot{C}O} \quad H\dot{C} - \ddot{C}H \quad B.$ Beim Erhitzen von [\$\alpha\$-Furyl]-bernsteinsäure (Bd. XVIII, S. 332) mit Anilin auf 150—160° (Sandelin, B. 31, 1121). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 152,5°. Sehr schwer löslich in Wasser.

5. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-11} O_8 N$.

1. Dioxo-Verbindungen $C_7H_8O_8N_8$.

1. [Pyridin-dicarbonsäure-(2.3)]-anhydrid, Chinolinsäure-anhydrid C₇H₈O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei langsamem Erhitzen von 1 Tl. Chinolinsäure mit 2 Tln. Acetanhydrid auf 150° (Bernthern, Mettegang, Co) 2 Tl. Chinolinsäure mit 2 Tln. Acetanhydrid auf 150° (Bernthern, Mettegang, B. 20, 1209; Philips, A. 288, 255). — Prismen. F: 134,5° (B., M.). — Gibt beim Einleiten von Ammoniak in die heiße Benzol-Lösung das Ammoniumsslz des Chinolinsäure-α-amids (Ph.). Liefert mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid 3-Benzoyl-pyridin-carbonsäure-(2) (B., M.; Jeiteles, M. 17, 516). Bei der Einw. von Methanol entsteht als Hauptprodukt Chinolinsäure-α-methylester neben wenig Chinolinsäure-β-methylester (Kirpale, M. 27, 364; 28, 441). Beim Erhitzen mit Resorcin bildet sich Fluorazein C₁₉H₁₁O₅N (Syst. No. 4447) (B., M.).

Hydroxymethylat $C_8H_7O_4N=(HO)(CH_3)NC_5H_9 < \stackrel{CO}{CO} > 0$. B. Das Chlorid entsteht beim Erhitzen von Chinolinsäure-methylbetain (Bd. XXII, S. 152) mit Thionylchlorid (KIRPAL, M. 22, 373). Das (nicht näher beschriebene) Jodid bildet sich beim Erhitzen von Chinolinsäureanhydrid mit Methyljodid im Rohr auf dem Wasserbad (K., M. 22, 362, 366). — Das Chlorid liefert beim Behandeln mit Wasser Chinolinsäure-methylbetain zurück. Beim Kochen des Jodids mit Alkohol und Schütteln der Reaktions-Lösung mit Silberoxyd erhält man Chinolinsäure- α -äthylester-methylbetain. — Chlorid $C_6H_6O_3N$ ·Cl. Pulver.

2. [Pyridin-dicarbonsdure-(3.4)]-anhydrid, Cinchomeron-sdureanhydrid C₇H₃O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von N Cinchomeronsaure mit Acetanhydrid (GOLDSCHMIEDT, STRACHE, M. 10, 157; COO ST., M. 11, 134; Fels, B. 37, 2140; Kaas, M. 23, 252). Beim Erhitzen von Pyridin-tricarbonsaure-(2.3.4) oder von [Pyridin-tricarbonsaure-(2.3.4)-3.4-anhydrid (S. 351) mit Acetanhydrid (KIRFAL, M. 26, 53). — Tafeln oder Prismen (aus Chloroform). F: 77—78° (St.). Sublimiert bei 120° unter geringer Zersetzung (St.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform (St.). — Beim Einleiten von trocknem Ammoniak in die heiße Benzol-Lösung entsteht das Ammonium-salz des Cinchomeronsaure-γ-amids (G., St.; St.). Liefert mit Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid 4-Benzoyl-pyridin-carbonsaure-(3) und 3-Benzoyl-pyridin-carbonsaure-(4) (Ришря, B. 27, 1925; Ki., M. 30, 357). Beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° und Schütteln des Reaktionsprodukts in wäßr. Lösung mit Silberoxyd entsteht Apophyllensaure (Bd. XXII, S. 158) (Ki., M. 23, 768; vgl. Ka., M. 23, 261). Liefert beim Behandeln mit Methanol bezw. Alkohol Cinchomeronsaure-γ-methylester bezw. γ- āthylester (G., St.; St.). Bei der Kondensation mit Phenylessigsaure in Gegenwart von Kaliumacetat bei 250° bildet sich Benzalmerid (S. 222) (F.).

2. Dioxo-Verbindungen $C_8H_5O_3N$.

1. 2.4 - Dioxo - dihydro - 5.6 - benzo-1,3-oxazin, Lactam des Salicylsaure-O-[carbonsaure-amids], O.N-Carbonyl-salicyl-amid C₆H₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge bei längerem Erhitzen von Salicylsäure mit Harnstoff auf 220°, neben Phenol und Cyanursäure (EINHOBN, SCHMIDLIN, B. 35, 3656). In geringer Menge neben viel Salicylsäurenitril aus Salicylamid bei der Einw. von Phosgen in Pyridin oder verd. Natronlauge unter Kühlung (EI., METTLER, B. 35, 3649). In guter Ausbeute bei der Einw. von Chlorameisensäureäthylester auf Salicylamid in Pyridin erst unter Kühlung, zuletzt auf dem Wasserbad (El., METTLER, B. 35, 3649). Entsteht in geringer Menge neben anderen Produkten beim Erhitzen von Salicvlamid mit Chlorameisensäureamylester, Diphenylcarbonat, Phenylisocyanat oder Harnstoff (El., Sch.). Aus o-Carbäthoxy-salicylamid beim Erwärmen auf 100° oder beim Kochen mit Wasser (Bogisch, Ch. Z. 13, 1078; B., Dissertation [Rostock 1889], S. 17). Beim Erhitzen von o-Aminoformyl-salicylamid auf 186° (B.). Aus N-Acetyl-O.N-carbonyl-salicylamid (S. 263) beim Behandeln mit Wasser oder beim Kochen mit Alkohol (B., Dissert., S. 32). — Nadeln (aus Alkohol), Blättchen (aus Eisessig). F: 227° (EI., M.), 229,9° (korr.) (B., Dissert., S. 18). Siedet bei ca. 320° (unkorr.) fast ohne Zersetzung (B., Dissert., S. 18). Leicht löslich in heißem Eisessig, löslich in heißem Alkohol, sehr schwer löslich in heißem Wasser (B., Dissert., S. 18). — Beim Einleiten von Chlor in die gekühlte wäßr. Lösung des Natriumsalzes entsteht N-Chlor-O.N-carbonyl-salicylamid (El., M.). Gibt beim Behandeln mit Kalilauge oder Ammoniak Salicylamid (B., Dissert., S. 18). Ist gegen siedende Salzsaure beständig (B., Dissert., S. 19). Beim Erhitzen mit Phosphorpentasulfid erhält man bei 175° O.N-Carbonyl-[2-oxy-thiobenzamid] (S. 263), bei 195° O.N-Thiocarbonyl-[2-oxy-thiobenzamid] (S. 264) (B., Dissert., S. 44, 45). Das Natriumsalz gibt beim Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 120° bis 150° N-Methyl-O.N-carbonyl-salicylamid, mit Bromacetophenon in Alkohol auf dem bis 150° N-Methyl-O.N-carbonyl-salicylamid, mit Bromacetophenon in Alkohol auf dem Wasserbad N-Phenacyl-O.N-carbonyl-salicylamid (Ei., M.). Liefert beim Kochen mit Anilin das O-Carbanilsäurederivat des Salicylamids (Bd. XII, S. 343) (B., Ch. Z. 13, 1078; B., Dissert., S. 36), beim Erhitzen mit Anilin auf 200—220° Diphenylharnstoff und wenig Salicylamid (Ei., M.). Beim Erwärmen mit Phenylhydrazin in Alkohol + Essigsäure bildet sich Salicylamid-O-carbonsäurephenylhydrazid (Bd. XV, S. 287); beim Erhitzen ohne Lösungsmittel auf 160° erhält man eine Verbindung $C_{14}H_{11}O_{2}N_{3}$ (s. u.) (B., Dissert., S. 40). — Na $C_{3}H_{4}O_{3}N$. Blättchen. Unlöslich in Alkohol (Ei., M.). — Kaliumsalz. Krystallinisch. Sehr leicht löslich in Wasser (B., Dissert., S. 19). — Ag $C_{3}H_{4}O_{3}N + H_{2}O$. Nadeln (aus Ammoniak) (Ei., M.). — R. Dissert. S. 19). M.: vgl. B., Dissert., S. 19).

Verbindung C₁₄H₁₁O₂N₃. B. Beim Erhitzen von Salicylamid-O-carbonsäurephenylhydrazid (Bd. XV, S. 287) auf 200° (Bogisch, Dissert. [Rostock 1889], S. 40). Beim Erhitzen von O.N-Carbonyl-salicylamid mit Phenylhydrazin auf 160° (B.). Beim Erwärmen von O.N-Carbonyl-[2-oxy-thiobenzamid] (S. 263) mit Phenylhydrazin in Alkohol (B.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 246° (korr.). Leicht löslich in heißem, fast unlöslich in kaltem Alkohol. Leicht löslich in Kalilauge. — Reduziert Frhlingsche Lösung schon in der Kälte. Ist beständig gegen Alkalilauge, konz. Ammoniak und Salzsäure selbst bei 210°. Färbt Ferrichlorid-Lösung schmutziggrün.

 $\textbf{N-Methyl-O.N-carbonyl-salicylamid} \quad C_3H_7O_5N = C_6H_4 < \begin{matrix} \textbf{CO} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{CH}_3 \\ \textbf{O} - \begin{matrix} \textbf{CO} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{CH}_3 \end{matrix}. \quad \textit{B. Aus-dem} \\ \end{matrix}$

Natriumsalz des O.N-Carbonyl-salicylamids beim Behandeln der wäßr. Lösung mit Dimethylsulfat oder beim Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 120—150° (EINHORN, METTLER, B. 35, 3651). Nadeln (aus Methanol). F: 146°. Leicht löslich in heißem Eisessig und Essigester; schwer in Benzol und Chloroform.

N-Äthyl-O.N-carbonyl-salicylamid $C_{10}H_{0}O_{2}N=C_{6}H_{4}$ $CO \cdot N \cdot C_{2}H_{5}$ B. Beim Er-

warmen des Natriumsalzes des O.N-Carbonyl-salicylamids mit Äthyljodid in Alkohol (Einhorn, Mettler, B. 35, 3652; vgl. Bogisch, Dissert. [Rostock 1889], S. 21). — Nadeln (aus Alkohol). F: 107° (Ei., M.), 110° (korr.) (B.). Kp: 295° (unkorr.) (B.). Leicht löslich in Alkohol, Methanol, Äther, Aceton, Benzol und Eisessig, unlöslich in kaltem Wasser (Ei., M.; B.). — Beim Erhitzen mit wäßr. Ammoniak auf 120—130° entsteht N-Äthyl-salicylamid (B.).

N-[β -Brom-äthyl]-O.N-carbonyl-salicylamid $C_{10}H_{8}O_{8}NBr = C_{3}H_{4}O_{-}CO$.

B. Aus dem Kaliumsalz des O.N-Carbonyl-salicylamids und

Athylenbromid (BAYER & Co., D.R.P. 164510; C. 1905 II, 1754; Frdl. 8, 921). — Liefert mit Hexamethylentetramin in Chloroform eine Additionsverbindung (s. Bd. I, S. 589).

- N-Phenyl-O.N-carbonyl-salicylamid $C_{14}H_3O_3N = C_6H_4$ CO·N·C₄H₅
 O—CO
 . B. Aus Salicylanid und Chlorameisensäureäthylester in verd. Natronlauge (Bogisch, Dissert. [Rostock 1889], S. 29). Nadeln (aus Alkohol). F: 246° (korr.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser. Beim Behandeln mit Alkalilaugen oder beim Erhitzen mit konz. Ammoniak bildet sich Salicylanilid zurück.
- N-Bensyl-O.N-carbonyl-salicylamid $C_{18}H_{11}O_{3}N=C_{6}H_{4}$ CO·N·CH₂·C₆H₃
 D—CO
 Enhitzen des Kaliumsalzes des O.N-Carbonyl-salicylamids mit Benzylchlorid auf 170° (Bogisch, Dissert. [Rostock 1889], S. 23). Tafeln (aus Alkohol). F: 135° (korr.). Liefert beim Erhitzen mit konz. Ammoniak auf 150° N-Benzyl-salicylamid.
- N-Phenacyl-O.N-carbonyl-salicylamid $C_{16}H_{11}O_4N=C_6H_4$ $CO\cdot N\cdot CH_3\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus dem Natriumsalz des O.N-Carbonyl-salicylamids beim Erwärmen mit ω -Brom-acetophenon in Alkohol (Einhorn, Mettler, B. 35, 3652). Nadeln (aus Aceton). F: 187°. Schwer löslich in Alkohol.
- N-Acetyl-O.N-carbonyl-salicylamid $C_{10}H_7O_4N=C_6H_4$ O_-CO . B. Ausdem Kaliumsalz oder Silbersalz des O.N-Carbonyl-salicylamids und Acetylchlorid (Bogisch, Dissert. [Rostock 1889], S. 32). Schuppen (aus Alkohol). F: 140°. Beim Behandeln mit Wasser oder beim Kochen mit Alkohol wird O.N-Carbonyl-salicylamid zurückgebildet.
- N-Bensoyl-O.N-carbonyl-salicylamid $C_{18}H_9O_4N=C_4H_4$ $C_0...CO\cdot C_0eH_5$. B. Aus O.N-Carbonyl-salicylamid und Benzoylchlorid in Pyridin (EINHORN, METTLER, B. 35, 3651). Nadeln (aus Alkohol). F: 172°. Leicht löslich in Chloroform und Essigester, schwer löslich in Äther und Ligroin.
- O.N Carbonyl salicylamid N essigsäure, O.N Carbonyl salicylursäure $C_{10}H_{7}O_{5}N=C_{6}H_{4}$ O.N · CH₂ · CO₂H B. Beim Erwärmen des Amids der O.N · Carbonylsalicylursäure (s. u.) mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (Bogisch, Dissert. [Rostock 1889], S. 27). Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: 230° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser. Liefert beim Erhitzen mit konz. Ammoniak im Rohr auf 100° Salicylursäure. $AgC_{10}H_{6}O_{5}N$. Nadeln.
- Äthylester $C_{12}H_{11}O_5N=C_6H_4$ $CO\cdot N\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Kaliumsalz des O.N-Carbonyl-salicylamids beim Erhitzen mit Chloressigsäureäthylester im Rohr auf 150° (Bogisch, Dissert. [Rostock 1889], S. 25). Nadeln (aus Alkohol). F: 120° (korr.). Zersetzt sich beim Kochen. Liefert bei der Einw. von Ammoniak das Amid (s. u.).
- Amid $C_{10}H_6O_4N_3=C_0H_4$ $CO\cdot N\cdot CH_3\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus dem Kaliumsalz des O.N-Carbonyl-salicylamids beim Erhitzen mit Chloressigsäureamid im Rohr auf 150° (Bogisch, Dissert. [Rostock 1889], S. 26). Aus der vorhergehenden Verbindung bei der Einw. von Ammoniak (B.). Blättchen (aus Alkohol). F: 250° (Zers.). Liefert beim Erwärmen mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbad O.N-Carbonyl-salicylursäure.
- N-Chlor-O.N-carbonyl-salicylamid $C_8H_4O_2NCl = C_6H_4 C_0.$ B. Beim Einleiten von Chlor in die gekühlte wäßr. Lösung des Natriumsalzes des O.N-Carbonyl-salicylamids (EINHORN, METTLER, B. 35, 3652). Niederschlag (aus Essigester). F: 179—180°. Schwer löslich in Benzol, Eisessig, Chloroform und Essigester. Gibt leicht Chlor ab.
- 2-Oxo-4-thion-dihydro-5.6-benzo-1.8-oxazin, O.N-Carbonyl-[2-oxy-thiobenzamid] $C_2H_2O_2NS = C_2H_4$ C_3 C_4 C_3 C_3 C_4 C_5 C_5

2.4-Dithion-dihydro-5.6-benso-1.3-oxazin, O.N-Thiocarbonyl-[2-oxy-thiobens-amid] $C_8H_8ONS_8 = C_6H_4 CS-NH$ Aus O.N-Carbonyl-salicylamid durch Einw. von

Phosphorpentasulfid bei 195° (Bogisch, Dissert. [Rostock 1889], S. 44). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). Bräunt sich bei 200° und schmilzt bei 237—240°. — Zersetzt sich beim Erhitzen mit Alkalilaugen unter Bildung von Salicylsäure.

Verbindung $C_{14}H_{11}ON_{2}S$. B. Beim Erwärmen von O.N-Thiocarbonyl-[2-oxy-thiobenzamid] mit Phenylhydrazin in Alkohol (Bogisch, Dissert. [Rostock 1889], S. 47). —

Nadeln (aus Chloroform). F: 253º (unkorr.).

2. 2.6-Dioxo-dihydro-4.5-benzo-1.3-oxazin, [2-Carboxyamino-benzoe-säure]-anhydrid, [Anthranilsäure-N-carbonsäure]-anhydrid, Isatosäure-anhydrid¹) ("Anthranilcarbonsäure") $C_8H_5O_2N$, Formel I. Bezifferung der vom Namen

"Isatossure" abgeleiteten Namen s. im I. Schema II. — Zur Konstitution vgl. Erdmann, B. 82, 2195. — B. Beim Kochen von 1 Tl.

im I. CO O II. 6 1 CO2H
NN, TI.

Anthranilsäure mit 3 Th. Chlorameisensäureäthylester (Niementowski, Rozański, B. 22, 1673; vgl. Erdmann, B. 32, 2163). Beim Einleiten von Phosgen in die wäßr. Lösung von anthranilsaurem Natrium (E., B. 32, 2164; D.R.P. 110577; C. 1900 II, 506; Frdl. 5, 148). Aus 2-Carbäthoxyamino-benzoesäure beim Kochen mit Chlorameisensäureäthylester (N., R.) oder besser mit Acetylchlorid (Bredt, Hof, B. 33, 27; Bayer & Co., D.R.P. 112976; C. 1900 II, 794; Frdl. 6, 154). Bei der Oxydation von Isatin mit Chromtrioxyd in Eisessig erst unter Kühlung, zuletzt bei ca. 60° (Kolbe, J. pr. [2] 30, 85, 469). Entsteht neben dem Natriumsalz der Anthranoyl-anthranilsäure (Bd. XIV, S. 358) bei der Oxydation von Phthalimid mit 1 Mol Natriumhypochlorit bei Gegenwart von 1—1,2 Mol Natriumhydroxyd in wäßr. Lösung unter Kühlung (Höchster Farbw., D.R.P. 127138; C. 1902 I, 78; Frdl. 6, 156; Mohr, J. pr. [2] 80, 10, 14, 18, 24). Beim Erhitzen von Anthranil (S. 39) mit Chlorameisensäureäthylester auf 120—140° (Friedlaender, Wleügel, B. 16, 2227). — Prismen (aus Alkohol oder Eisessig), Tafeln (aus Aceton). Monoklin prismatisch (Fock, B. 33, 27; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 565). Zeigt keinen scharfen Schmelzpunkt; F: 230° (Zers.) (Friednam, Bl. [3] 31, 884); zur Schmelzpunktsbestimmung vgl. a. E., B. 32, 2165; Br., H., B. 33, 28; Mohr, J. pr. [2] 80, 26. Schwer löslich in Aceton, sehr schwer in Alkohol und Isoamylalkohol, unlöslich in Benzol, Chloroform und Äther (N., R.; vgl. K., J. pr. [2] 30, 471). 1 Tl. löst sich in ca.

23 Tln. siedendem Aceton (K., J. pr. [2] 80, 471).

Isatosäureanhydrid spaltet bei längerem Kochen mit Wasser oder bei gelindem Erwärmen mit starker Salzsäure oder mäßig konz. Schwefelsäure Kohlendioxyd ab unter Bildung von Anthranilsäure (Kolbe, J. pr. [2] 30, 86, 472). Beim Eintragen von 1 Mol Isatosäureanhydrid in 1—1,1 Mol verd. Alkalilauge bei 0° erhält man die blau fluorescierenden Lösungen der entsprechenden Isatosäureanhydrid-Salze (S. 265) (MOHR, J. pr. [2] 79, 288, 300; vgl. FRIED-LAENDER, WLEUGEL, B. 16, 2228). Beim Auflösen in kalter überschüssiger (ca. 5 Mol) Alkalilauge oder Barytwasser bilden sich die entsprechenden Salze der Isatosaure (Bd. XIV, S. 344), die beim Aufbewahren der Lösungen langsam, beim Aufkochen oder Ansäuern sofort in Carbonat und anthranilsaures Salz zerfallen (Монк, J. pr. [2] 79, 285; vgl. K., J. pr. [2] 80, 475). Bei allmählichem Eintragen von 1,5 n-Kalilauge in eine Suspension von Isatosäureanhydrid in siedendem Wasser entsteht Anthranoyl-anthranilsäure (Mohr, J. pr. [2] 79, 296, 304). Liefert bei kurzer Einw. von kalter Soda-Lösung isatosaures Natrium; bei längerer Einw. oder beim Kochen bilden sich Anthranilsäure, Carbanilid-dicarbonsäure-(2.2') und Kohlendioxyd (Erdmann, B. 32, 2165; vgl. Mohr, J. pr. [2] 79, 324). Beim Behandeln mit kaltem wäßrigem Ammoniak oder bei der Einw. von Ammoniakgas bei 60° erhält man Anthranilsaureamid und Ammoniumcarbonat (K., J. pr. [2] 30, 475, 476). Beim Einleiten von nitrosen Gasen in die wäßr. Suspension von Isatosäureanhydrid bei ca. 70° erhält man 5-Nitro-salicylsäure (K., J. pr. [2] 30, 481). Beim Lösen in Salpetersäure (D: 1,48) bildet sich [5-Nitro-isatosäure]-anhydrid (K., J. pr. [2] 30, 477). Gibt bei 1-stündigem Erwärmen mit 2 Tln. Brom in Eisessig auf 80—100° [5-Brom-isatosäure]-anhydrid (Dorsch, J. pr. [2] 38, 33). Beim 10-stündigen Erwärmen mit 4 Tln. Brom in Eisessig auf 100° erhält man 3.5-Dibrom-anthranilsäure und 2.4.6-Tribrom-anilin (Dorsce, J. pr. [2] 38, 36; vgl. Lesser, Weiss, B. 46 [1913], 3942; Grandmougin, B. 47 [1914], 384; C. r. 178 [1921], 984 Anm. 1). Einw. von Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid: v. Meyer, J. pr. [2] 30, 486; v. M., Bellmann, J. pr. [2] 33, 27. Bei der Einw. von Hydroxylamin entsteht 2-Aminobenzhydroxamsäure (Bd. XIV, S. 322) (v. M., Be., J. pr. [2] 33, 20). Liefert mit Hydrazin-

¹⁾ In der älteren Literatur auch fälschlich als Tsatosaure bezeichnet.

sulfat und Kalilauge (Finger, J. pr. [2] 48, 93) oder mit Hydrazinhydrat in wäßrig-alkoholischer Lösung (Thode, J. pr. [2] 69, 93) Anthranilsäure-hydrazid (Bd. XIV, S. 323). — Isatosäureanhydrid liefert beim Erhitzen mit Methanol im Rohr auf 130—135° 2-Carbomethoxyamino-benzoesäure neben geringen Mengen 2-Carbomethoxyamino-benzoesäuremethylester, Anthranilsäure und ihrem Methylester (E., B. 32, 2167; vgl. G. Schmidt, J. pr. [2] 36, 374; Freundler, Bl. [3] 31, 883; s. a. Bredt, Hof, B. 33, 28). Beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure entsteht Anthranilsäureäthylester (K., J. pr. [2] 30, 474). Beim Erhitzen mit 1½ Tin. Phenol auf 180° erhält man Anthranilsäure-phenylester (G. Sch., J. pr. [2] 36, 377). Gibt beim Kochen mit Ameisensäure N-Formyl-anthranilsäure und 3-[2-Carboxy-phenyl]-chinazolon-(4) (v. M., Be., J. pr. [2] 38, 23, 25; vgl. Anschütz, O. Schmidt, B. 35, 3476). Einw. von siedendem Eisessig: G. Sch., J. pr. [2] 36, 380. Liefert bei gelindem Erwärmen mit Acetiminoäthyläther 2-Methyl-chinazolon-(4) (Fi., J. pr. [2] 76, 97). Bei längerem Kochen mit 3 Tin. Acetanhydrid bildet sich N-Acetyl-anthranilsäure (G. Sch., J. pr. [2] 36, 382). Liefert beim Erhitzen mit Benzoylchlorid im Rohr auf 210° Benzoylanthranil (S. 221) (v. M., J. pr. [2] 30, 486; v. M., Be., J. pr. [2] 33, 19). Gibt beim Behandeln mit wäßriger oder alkoholischer Methylamin-Lösung Anthranilsäure-methylamid (Weddig, J. pr. [2] 36, 150); reagiert analog mit Äthylamin (Fi., J. pr. [2] 37, 437), ferner mit Anilin (K., J. pr. [2] 30, 476) und seinen Homologen (Mehner, J. pr. [2] 37, 437), ferner mit Anilin (K., J. pr. [2] 30, 476) und seinen Homologen (Mehner, J. pr. [2] 79, 295, 320). Beim Erwärmen mit Anthranilsäure unter Zusatz von Natronlauge bis zur schwach alkalischen Reaktion auf etwa 50° Anthranoyl-anthranilsäure (Mohr, J. pr. [2] 79, 295, 320). Beim Erwärmen mit Phenylhydrazid in Alkohol erhält man Anthranilsäure-[β-phenyl-hydrazid] (Bd. XV, S. 407) (v. M., Be., J. pr. [2] 33, 21). — Nachweis und Prüfung auf Reinheit: Mohr, J. pr. [2] 79, 32

Salze. Zur Konstitution vgl. Монв, J. pr. [2] 79, 289. Die Lösungen der Salze in Wasser wie auch in verd. Alkohol zeigen bei starker Verdünnung intensive, blaue Fluorescenz (Монв, J. pr. [2] 79, 288, 308). Die frisch bereiteten wäßr. Lösungen scheiden beim Ansäuern mit Salzsäure oder Essigsäure, beim Einleiten von Kohlendioxyd oder auf Zusatz von Ammonium-chlorid- oder Natriumdicarbonat-Lösung Isatosäureanhydrid aus (Монв, J. pr. [2] 79, 288, 289, 301, 302). Beim Aufbewahren zersetzen sie sich unter Bildung von Isatosäureanhydrid, den entsprechenden Dicarbonaten und den entsprechenden Salzen der Anthranisäure und Anthranoyl-anthranilsäure (Монв, J. pr. [2] 79, 293, 294, 303, 304). Die Lösungen der Isatosäureanhydridsalze liefern auf Zusatz von Chlorkalk-Lösung nach kurzer Zeit einen orangegelben Niederschlag, der schnell schmutzig schwarzbraun wird (Монв, J. pr. [2] 79, 303). — Kaliumsalz. Niederschlag. Schwer löslich in kaltem absolutem Alkohol, leicht in wasserhaltigem Alkohol und kaltem Wasser (Монв, J. pr. [2] 79, 308). — Ba(C₈H₁O₃N)₂ + 2 H₂O₄Amorphes Pulver. Zersetzt sich langsam beim Aufbewahren, schnell beim Erhitzen auf 100° (Монв, J. pr. [2] 79, 315, 316).

N-Methyl-isatosäure-anhydrid $C_9H_7O_3N = C_6H_4 \stackrel{CO--O}{N(CH_3) \cdot CO}$. B. Beim Erhitzen von N-Methyl-N-cerhomethovy/oder N-cerhöthovy), anthranilsäure, auf 2202 (Housew R.

von N-Methyl-N-carbomethoxy(oder N-carbāthoxy)-anthranilsäure auf 220° (Houben, B. 42, 3193). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 177°. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure unter Kohlendioxyd-Entwicklung N-Methyl-anthranilsäure; wird höher und länger erhitzt, so entsteht Methylanilin. Beim Erhitzen mit Phenol bildet sich N-Methylanthranilsäure-phenylester.

- [5 Chlor isatosäure] anhydrid C₂H₄O₂NCl, s. nebenstehende Cl. Companies. B. Bei der Oxydation von 5-Chlor-isatin mit Chromtrioxyd in Eisessig unter Kühlung (Dorsch, J. pr. [2] 33, 45, 49). Blättchen (aus Alkohol + Aceton). F: 265—268° (Aufschäumen). Unlösilich in Wasser, Äther, Chloroform und Benzol, schwer löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig. Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure entsteht 5-Chlor-2-amino-benzoesäure. Gibt mit heißem Ammoniak 5-Chlor-2-amino-benzamid.
- Formel. B. Aus 5.7-Dichlor-isatin analog der vorhergehenden Verbindung (Dorsch, J. pr. [2] 33, 51). Gelbe Prismen (aus Alkohol + Aceton).

 F: 254—256⁶ (Zers.). Leicht löslich in Eisessig und Aceton, schwerer Cl in Alkohol und Chloroform, sehr schwer in Äther und Benzol. Bei längerem Kochen mit konz. Salzsäure entsteht 3.5-Dichlor-anthranilsäure. Gibt bei längerem Erhitzen mit Ammoniak auf 100° das Amid der 3.5-Dichlor-anthranilsäure.

[3.5-Dichlor-isatosaure]-anhydrid C₃H₂O₃NCl₂, s. nebenstehende

[5-Brom-isatosāure]-anhydrid C₈H₄O₃NBr, s. nebenstehende Br. CO O Formel. B. Bei der Oxydation von 5-Brom-isatin mit Chromtrioxyd in Eisessig unter Kühlung (Doesch, J. pr. [2] 33, 45, 46). Beim Erhitzen von 1 Tl. Isatosāureanhydrid mit 2 Tln. Brom in Eisessig auf dem Wasserbad (D., J. pr. [2] 33, 33). — Perlmutterglänzende Blättchen (aus Alkohol + Aceton). F: 270—275° (Zers.).

Unlöslich in Wasser, Äther, Chloroform und Benzol, schwer löslich in Alkohol und Eisessig, löslich in Aceton. — Zerfällt beim Kochen mit konz. Salzsäure in Kohlendioxyd und 5-Brom-2-amino-benzoesäure. Heißes Ammoniak bewirkt Spaltung in Kohlendioxyd und 5-Brom-

2-amino-benzamid.

[3.5-Dibrom-isatosäure]-anhydrid C₈H₆O₈NBr₈, s. nebenstehende
Formel. B. Bei der Oxydation von 5.7-Dibrom-isatin mit Chromtrioxyd
in Eisessig unter Kühlung (Dorsch, J. pr. [2] 33, 46). — Fleischrote
Prismen (aus Alkohol + Aceton). F: 255°. Unlöslich in Wasser, sehr
schwer löslich in Äther, schwer in Alkohol, Chloroform und Benzol, löslich in Eisessig und
Aceton. — Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt. Zerfällt bei längerem Kochen
mit konz. Salzsäure in Kohlendioxyd und 3.5-Dibrom-2-amino-benzoesäure. Das Amid
dieser Säure entsteht bei längerem Erhitzen von [3.5-Dibrom-isatosäure]-anhydrid mit Ammoniak auf 100°.

[5-Nitro-isatosäure]-anhydrid C₆H₄O₅N₂, s. nebenstehende
Formel. B. Beim Behandeln von Isatosäureanhydrid mit Salpetersäure
(D: 1,48) (Kolbe, J. pr. [2] 30, 477). — Blättchen (aus Alkohol +
Aceton). Schmilzt bei 220—230° unter Zersetzung (Ko.). Schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser, unlöslich in Äther (Ko.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 2.5-Diamino-benzoesäure (Ko.). Liefert bei längerem Erwärmen mit Brom in Eisessig auf dem Wasserbad x-Brom-5-nitro-anthranilsäure (Bd. XIV, S. 379) (Dorsch, J. pr. [2] 33, 40). Beim Kochen mit Wasser oder schneller beim Behandeln mit Salzsäure entsteht unter Kohlendioxyd-Entwicklung 5-Nitro-2-amino-benzoesäure; beim Erwärmen mit Ammoniak erhält man deren Amid (Ko.). Liefert beim Erhitzen mit Hydrazinsulfat und Kalilauge 5-Nitro-2-amino-benzhydrazid (Kratz, J. pr. [2] 53, 222).

3. 2.3-Dioxo-dihydro-[benzo-1.4-oxazin], 2.3-Dioxo-phenmorpholin $C_aH_aO_aN$, s. nebenstehende Formel.

NH CO

8-Oxo-2-oximino-dihydro-[benzo-1.4-thiaxin] C₂H₄O₂N₂S = C₂H₄ NH·CO
bezw. desmotrope Formen. B. Aus 1-Thio-phenmorpholon-(3) (S. 192) und Amylnitrit in Eisessig (Langlet, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 13). — Schuppen (aus Eisessig). F: 267° (Gasentwicklung). Fast unlöslich in Alkohol und Wasser; leicht löslich in Alkalilaugen; wird aus diesen Lösungen durch Säuren abgeschieden. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit intensiv gelber Farbe.

3. Dioxo-Verbindungen $C_9H_7O_8N$.

1. 2.5-Dioxo-4-phenyl-oxazolidin, [a-Carboxyamino-phenylessigsäure]-anhydrid, [C-Phenyl-glycin-N-carbonsäure]-anhydrid $C_0H_7O_4N=C_4H_5\cdot HC$ —NH

OC·O·CO. B. Beim Erwärmen von α-Carbomethoxyamino-phenylessigsäure mit Thionyleblorid auf 60° und Erhitzen des entstandenen Säurechlorids im Vakuum auf 75° (Leuchs, Geiger, B. 41, 1722). — Prismen (aus Benzol oder Chloroform). Schmilzt bei 99° bis 100° unter Gasentwicklung und Bildung eines festen Zersetzungsprodukts. Leicht löslich in Äther, Aceton, Essigester und kaltem Alkohol, unlöslich in Petroläther und Wasser. — Gibt beim Kochen mit Alkohol die Verbindung (C₈H₇ON)_x.

Verbindung (C₂H₇ON)_x. B. s. im vorangehenden Artikel. — Pulver. Färbt sich in zugeschmolzener Capillare von 220° an und schmilzt gegen 360° (L., G., B. 41, 1724). Unlöslich

in fast allen organischen Lösungsmitteln, in verd. Säuren und Alkalilaugen.

2. 2.4-Dioxo-5-phenyl-oxazolidin, Lactam der Aminoformyl-mandelsäure $C_0H_7O_3N = \begin{array}{c} OC \longrightarrow NH \\ C_6H_8 \cdot HC \cdot O \cdot CO \end{array}$

2.4 - Dioxo - 3.5 - diphenyl - oxasolidin, Lactam der Anilinoformyl - mandelsäure $OC - N \cdot C_0H_5$ and $C_{16}H_{11}O_2N = C_0H_5 \cdot H\dot{C} \cdot O \cdot \dot{C}O$. B. Beim Kochen des Carbanilsäurederivats der Mandelsäure (Bd. XII, S. 343) mit Wasser (Lambling, C. r. 127, 190; Bl. [3] 19, 784). — Nadeln. F: 122° (L., C. r. 127, 190). Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. — Liefert beim Erwärmen mit Soda-Lösung die Ausgangsverbindung zurück.

2.4 - Dioxo - 5 - phenyl - thiasolidin $C_0H_7O_3NS = \frac{1}{C_0H_5 \cdot HC \cdot S \cdot CO}$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Eindampfen von inakt. α -Rhodan-phenylessigsäure-äthylester (Bd. X.

S. 213) mit konz. Salzssure (Wheeles, Am. 26, 352). — Prismen (aus Alkohol). F: 125—126°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser; löslich in verd. Alkalilauge.

5.N³ - Diphenyl - pseudothiohydantoin $C_{16}H_{19}ON_9S = \frac{OC - NH}{C_6H_5 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot N \cdot C_6H_5}$ bezw. desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. die bei N³-Phenyl-pseudothiohydantoin (S. 235) angegebene Literatur. — B. Beim Erwärmen von inakt. α -Rhodan-phenylessigsäure-äthylester mit Anilin auf dem Wasserbad (Wheeler, Am. 26, 353). Aus inakt. Phenylchloressigsäure-äthylester und Phenylthioharnstoff (Wh., Johnson, Am. Soc. 24, 690). — Tafeln (aus Alkohol). F: 185—186° (Wh.). Leicht löslich in warmer Alkalilauge (Wh.). — Liefert beim Kochen mit 30°/kiger Salzsäure 2.4-Dioxo-3.5-diphenyl-thiazolidin (s. u.) (Wh., J.).

2.4-Dioxo-3.5-diphenyl-thiasolidin $C_{15}H_{11}O_2NS = \frac{OC-N\cdot C_0H_5}{C_0H_5\cdot HC\cdot S\cdot CO}$. B. Beim Kochen von $5.N^2$ -Diphenyl-pseudothiohydantoin (s. o.) mit $30^0/_0$ iger Salzsäure (Wherler, Johnson, Am. Soc. 24, 690). — Nadeln (aus Alkohol). F: 173—174°.

4-Oxo-2-thion-5-phenyl-thiasolidin, 5-Phenyl-rhodanin (Phenylrhodanin-oc—NH saure) $C_0H_7ONS_2=\frac{OC-NH}{C_0H_5\cdot HC\cdot S\cdot CS}$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Behandeln von Phenylbrommalonsaure-diathylester mit Kaliumrhodanid und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Thioessigsäure in Benzol (Wheeler, Johnson, Am. Soc. 24, 688). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 178—179°.

3. Verbindung $C_9H_7O_3N$, s. nebenstehende Formel.

Verbindung $C_9H_9ON_3 = C_6H_6 < \stackrel{CH_3 \cdot C(:NH)}{C(:NH)} > NH(?)$ s. Bd. IX, S. 860.

- 4. 2.4-Dioxo-5'-methyl-dihydro-[benzo-1'.2':5.6-(1.3-oxazin)] 1), Lactam des p-Kresotinsäure-O-[carbonsäure-amids], O.N-Carbonyl-p-kresotinsäureamid C₃H₂O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Chlorameisensäureester auf p-Kresotinsäure-amid in Pyridin anfangs unter Kühlung, dann auf dem Wasserbad (EINHORN, METTLER, B. 35, 3652). Nadeln (aus Alkohol). F: 233°. Schwer löslich in Chloroform und Äther; leicht löslich in verd. Natronlauge.
- 5. 2.6 Dioxo 4' methyl dihydro [benzo 1'.2': 4.5 (1.3 oxazin)]¹), [6 Carboxyanino m toluy lsāure] anhydrid, [5 Methyl isatosāure] anhydrid, [5 Methyl isatosāure] anhydrid (,,p. Methyl isatosāure i) C₂H₂O₂N₂S, s. nebenstehende Formel. CH₃ CO O

 B. Bei der Oxydation von 5-Methyl-isatin (Bd. XXI, S. 509) mit Chromsaure in Eisessig unterhalb 40° (Panaotović, J. pr. [2] 33, 58). BlaBgelbe Blätter (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 245° und schmilzt unter Entwicklung von Kohlendioxyd oberhalb 300°. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in siedendem Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, sehr leicht in Aceton. Gibt beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,48) [3(1)-Nitro-5-methyl-isatosäure]-anhydrid (s. u.). Beim Kochen mit Salzsäure (D: 1,2) erhält man 5-Methyl-anthranilsäure-hydrochlorid. Beim Erwärmen mit Ammoniak (D: 0,89) bezw. beim Kochen mit Anilin in Alkohol entsteht das Amid bezw. das Anilid der 5-Methyl-anthranilsäure. Liefert beim gelinden Erwärmen mit Phenylhydrazin 6-Amino-3-methyl-benzoesäure-[β-phenyl-hydrazid]²). Beim Erhitzen mit Methanol im Rohr auf 180° erhält man 5-Methyl-anthranilsäure-methylester.
- [8 (?)-Nitro-5-methyl-isatosäure]-anhydrid C₂H₂O₃N₃, s. neben-chapter saure (D: 1,48) auf [5-Methyl-isatosäure]-anhydrid (Panaotović, J. pr. [2] 33, 60). Blaggelbe Tafeln (aus Benzol). F: 175°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol, Äther, Chloroform und Aceton.
- 6. 2.6 Dioco 5' methyl dihydro [benzo 1'.2': 4.5 (1.3 oxazin)] 1), [6 Carboxyamino p toluyisäure] anhydrid, [4 Methyl isatosäure] anhydrid ("m-Homoisatosäure") C₂H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Methyl-anthranilsäure und überschüssigem Chlorameisensäureäthylester (Niementowski, Rozański, B. 22, 1675). Beim Einleiten von Phosgen in eine sodaalkalische Lösung von 4-Methyl-anthranilsäure (Bauer, B. 42,

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

In Bd. XV, S. 408 irriumlich als 6-Amino-3-methyl-benzoesäure-[α-phenyl-hydrasid]
 beschrieben.

2117). Bei der Oxydation von 6-Methyl-isatin mit Chromsäure in Eisessig (B.). — Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 226° (Zers.) (N., R.; B.). Sublimiert zum Teil bei 125° ohne Zersetzung (N., R.). Sehr schwer löslich in Äther, Chloroform und Benzol, leichter in Alkohol und Isoamylalkohol (N., R.). — Beim Behandeln mit Säuren und Alkalilaugen entsteht unter Kohlendioxyd-Entwicklung 4-Methyl-anthranilsäure (N., R.).

4. Dioxo-Verbindungen C10H2O3N.

1. 2.5-Dioxo-4-benzyl-oxazolidin, [a-Carboxyamino- β -phenyl-propion-säure]-anhydrid, [β -Phenyl-alanin-N-carbonsäure]-anhydrid $C_{10}H_{10}O_{1}N=C_{0}H_{1}\cdot CH_{2}\cdot HC$ —NH

OC·O·CO.

B. Beim Behandeln von Carbomethoxy-dl-phenylalanin (Bd. XIV, OC·O·CO.

S. 502) mit Thionylchlorid bei 40° und Erwärmen des entstandenen Säurechlorids im Vakuum auf 60° (Leuchs, Geiger, B. 41, 1724). — Tafeln (aus Essigester). Schmilzt bei 127—128° unter Gasentwicklung und Bildung eines festen Zersetzungsprodukts. Unlöslich in Petroläther, schwer löslich in Äther, leicht in heißem Chloroform und Benzol. — Gibt beim Kochen mit Alkohol eine Verbindung (CaHaON)x (s. u.).

Verbindung $(C_0H_0ON)_x$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Amorph. Färbt sich von 240° an braun und schmilzt in geschlossener Capillare gegen 350° (Leuchs, Geiger, B. 41,

1724). Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln und in Natronlauge.

2. O.N-Āthylen-phthalamidsāure, Anhydro-[N-(β-oxy-āthyl) - phthalamidsāure] C₁₀H₉O₃N, s. nebenstehende Formel.

B. Das Hydrobromid entateht beim Behandeln von N-[β-Brom-āthyl]-phthalamidsāure mit heißem Wasser (Gabriel, B. 38, 2398). Die freie Base erhält man beim Behandeln von N-[β-Brom-āthyl]-phthalimid (Bd. XXI, S. 461) mit Kalilauge und Ansäuern mit Essigsäure (G., B. 21, 572; 38, 2399). — Krystalle (aus Alkohol oder Methanol). F: 1390 (G., B. 38, 2399). Schwer löslich in kaltem Wasser; leicht löslich in Alkalilaugen, Ammoniak und Säuren (G., B. 38, 2399). — Liefert bei der Destillation im Vakuum oder bei längerem Kochen mit Wasser N-[β-Oxy-āthyl]-phthalimid, beim Aufkochen mit Wasser Phthalsäuremono-[β-amino-āthylester] (G., B. 38, 2400, 2402). Beim Eindampfen mit konz. Salzsäure bezw. mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) erhält man N-[β-Chlor-āthyl]-phthalimid bezw. N-[β-Brom-āthyl]-phthalimid (G., B. 38, 2400). Kochen mit verd. Salzsäure bewirkt Spaltung in β-Oxy-āthylamin-hydrochlorid und Phthalsäure (G., B. 38, 2400). — C₁₀H₉O₃N + HCl + H₂O. Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 91—92° (G., B. 38, 2398 Anm.). Leicht löslich in Alkohol, Wasser und Salzsäure (G., B. 21, 572). — KC₁₀H₉O₉N. Schuppen (aus Alkohol + Äther). Sehr leicht löslich in Wasser mit alkal. Reaktion (G., B. 38, 2401). — Chloro-aurat. Goldgelbe Blättchen. F: 169—171° (G., B. 38, 2399). — Chloro-platinat 2C₁₀H₉O₉N + 2HCl + PtCl₄. Orangegelbe Säulen. Zersetzt sich bei ca. 187° (G., B. 38, 2400).

Anhydro - [N-nitroso - N - $(\beta$ -oxy - žthyl) - phthalamidsäure] $C_{10}H_8O_4N_8 = C_0H_4$ C_0-O_0 . B. Man erwärmt N-[β -Brom-äthyl]-phthalimid mit Kalilauge auf dem Wasserbad und gibt zu der abgekühlten Lösung nacheinander $10^{\circ}/_{\circ}$ ige Salzsäure und Kaliumnitrit (Gabriel, B. 38, 2407). — Gelbliche Platten (aus Alkohol). F: 137° (Gasentwicklung). — Wird von verd. Kalilauge unter Spaltung in Stickstoff, Acetylen und Phthalsäure gelöst.

5. Dioxo-Verbindungen $C_{11}H_{11}O_8N$.

1. O.N - Trimethylen - phthalamidsäure, Anhydro-[N-(y-oxy-propyl)-phthalamidsäure] C₁₁H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von N-[y-Brom-propyl]-phthalamidsäure mit alkoh. Kalilauge auf 70° (GABRIEL, B. 38, 2394). Das Hydrochlorid entsteht beim Erwärmen der nachfolgenden Verbindung mit verd. Salzsäure auf dem Wasserbad (G.). — Nadeln (aus Methanol + Äther), Krystalle mit 3H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 136°; die wasserhaltigen Krystalle schmelzen bei 72—73°, erstarren zum Teil bei ca. 93° und schmelzen erneut gegen 145° unter Aufschäumen. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther. — Das Hydrochlorid gibt beim Destillieren im Vakuum oder bei längerem Erhitzen auf 100° N-[y-Chlor-propyl]-phthalimid. Beim Erwärmen mit Wasser auf 70° entsteht Phthalsäuremono-[y-amino-propylester]. Zersetzt sich nicht beim Erwärmen mit verd. Alkalilauge. — C₁₁H₁₁O₂N + HCl. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 137°. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol. — C₁₁H₁₁O₂N + HCl + AuCl₂. Goldgelbe Nadeln. F: 198—199°. — 2C₁₁H₁₁O₂N + 2HCl + PtCl₄. Platten. Zersetzt sich bei 193°. — Pikrat. Nadeln. F: 182°.

Anhydro - [N - nitroso - N - $(\gamma$ - oxy - propyl) - phthalamidsäure] $C_{11}H_{10}O_4N_8 = C_0H_4$ $CO \cdot N(NO) \cdot CH_2$ CH_2 . B. Aus N- $[\gamma$ -Brom-propyl]-phthalimid analog der Bildung von Anhydro-[N-nitroso-N- $(\beta$ -oxy-āthyl)-phthalamidsäure] (S. 268) (GABRIEL, B. 38, 2394, 2405). — Blaßgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 123° (Zers.). Löslich in heißem Benzol, Essigester und Alkohol. — Liefert beim Erwärmen mit verd. Salzsäure auf dem Wasserbad das Hydrochlorid der vorhergehenden Verbindung. Beim Erwärmen mit Kalilauge entstehen Phthalsäure, Trimethylenglykol und Stickstoff. Gibt bei längerem Kochen mit Alkohol Phthalsäure-mono-[γ -amino-propylester].

2. Anhydro - [N - (β - oxy - propyl) - phthalamidsäure]
C₁₁H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrochlorid entsteht
beim Eindampfen der nachfolgenden Verbindung mit verd. Salzsäure
im Vakuum bei 50° (Mendelssohn-Bartholdy, B. 40, 4401). — Stäbchen mit 1 H₂O (aus Alkohol). F: 138°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer in Äther und Essigester. — Beim Erwärmen mit Wasser oder Essigester entsteht Phthalsäure-mono[β-amino-isopropylester]. — C₁₁H₁₁O₂N + HCl. Hygroskopische Nadeln (aus Alkohol + Ather). F: 134—135°. Löslich in kaltem Wasser. — Chloroplatinat 2C₁₁H₁₁O₂N + 2HCl + PtCl₄ + 2H₁O. Goldglänzende Krystalle. F: 190° (Zers.).

Anhydro - [N - nitroso - N - $(\beta$ - oxy - propyl) - phthalamidsäure] $C_{11}H_{10}O_4N_2 = C_5H_4$ $CO \cdot N(NO) \cdot CH_2$. B. Man löst N-[β -Brom-propyl]-phthalimid in 4n-Kalilauge, säuert mit verd. Salzsäure an und gibt allmählich Kaliumnitrit hinzu (Gabriel, B. 38, 2409). — Säuren oder Platten (aus Alkohol). F: 147—148° (G.). — Wird von verd. Natronlauge in Allylen, Stickstoff und Phthalsäure gespalten (G.). Beim Eindampfen mit verd. Salzsäure im Vakuum bei 50° entsteht das Hydrochlorid der vorhergehenden Verbindung (Mendelsssohn-Bartholdy, B. 40, 4402).

6. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-13} O_3 N$.

1. Dioxo-Verbindungen C_eH_sO₃N.

1. 4.5-Dioxo-3-phenyl-isoxazolin $C_9H_5O_3N = \frac{OC--C\cdot C_9H_5}{OC\cdot O\cdot N}$.

5 - Oxo - 4 - [4 - dimethylamino - phenylimino] - 3-phenyl-isoxazolin $C_{17}H_{15}O_2N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C - C \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von 3-Phenyl-isoxazolon-(5) mit p-Nitrosodimethylanilin in Eisessig (Wahl, Meyer, C. r. 146, 639; Bl. [4] 3, 955). — Schwarzviolette Nadeln (aus Eisessig). F: 164—165° (Zers.). Löslich in Eisessig mit violetter Farbe.

5-Oxo-4-oximino-3-phenyl-isoxazolin, 4-Isonitroso-3-phenyl-isoxazolon-(5) $C_2H_6O_5N_2 = \frac{\text{HO} \cdot \text{N} \cdot \text{C} - \text{C} \cdot \text{C}_2H_5}{\text{OC} \cdot \text{O} \cdot \text{N}}. \text{ Zur Konstitution der Salze vgl. Hantzsch, } B. 42, 979;$

H., Kemmerich, B. 42, 1007. — B. In geringer Menge aus Benzoylglyoxylsäure-äthylester (Bd. X, S. 813) und salzsaurem Hydroxylamin in Gegenwart von Zinkoxyd (Wahl, Bl. [4] 1, 465; C. r. 144, 213). Aus α-Oximino-benzoylessigsäure-nitril (Bd. X, S. 814) und salzsaurem Hydroxylamin (Lublin, J. pr. [2] 74, 528). Beim Behandeln einer Lösung von 3-Phenylisoxazolon-(5) in Alkalilauge mit überschüssigem Natriumnitrit und Eintragen der Lösung in verd. Schwefelsäure unter Kühlung (Claisen, Zedel, B. 24, 142). — Krystallisiert aus Äther + Petroläther in gelblichen Blättchen mit 1 H₂O, die bei raschem Erhitzen bei 137—138° unter Zersetzung schmelzen und beim Aufbewahren im Exsiccator wasserfrei werden (Guinchard, B. 32, 1737). Die wasserfreien Krystalle zersetzen sich bei 150° (G.); F: 143° (Zers.) (C., Z.), 176° (Zers.) (W., Bl. [4] 1, 466); der Schmelzpunkt variiert nach der Art des Erhitzens (W., Priv.-Mitt.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und siedendem Wasser; leicht löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen mit hellroter Farbe (C., Z.). Die Lösung in Alkalilaugen entfärbt sich schon beim Aufbewahren, die Lösung in Alkalicarbonat-Lösung erst bei längerem Kochen (Nussbebeger, B. 25, 2161). Die alkal. Lösung gibt mit Ferrosulfat einen grünlichblauen Niederschlag (Whiteley, Soc. 83, 26, 44). — NH₂C₂H₃O₃N₂. Granatrote Nadeln (Hantzson, Kemmerich, B. 42, 1010; Guinohard, B. 32, 1737). Löst sich in Wasser mit roter, in Pyridin mit blauer Farbe (H., K.). — LiC₂H₃O₃N₂. Undeutlich krystallinisch. Zinnoberrot (H., K.). — Natriumsalz. Zinnoberrot (H., K.). — KC, H₃O₃N₂. Violette Nadeln (H., K.), die sich beim Aufbewahren allmählich blau färben (H., K.).

Pyridin mit blauvioletter, in Wasser mit hellcarminroter Farbe (H., K.). Ist in wäßr. Lösung sehr zersetzlich (H., K.). Beim vorsichtigen Eindunsten der wäßr. Lösung entsteht das nachstehende Salz (H., K.). — $KC_4H_5O_2N_3 + H_2O$. Rote Nadeln (aus Wasser). Wird beim Aufbewahren über Schwefelsäure oder bei 50° unter Violettfärbung wasserfrei (H., K.). — $RbC_9H_5O_2N_3$. Existiert in 2 Formen: Blauviolette Krystalle (aus sehr konzentrierter alkoholischer Lösung) oder rotviolette Krystalle (aus einer alkoh. Lösung von geringerer Konzentration). Beide Formen werden beim Aufbewahren im Exsiccator rein blau (H., K.). — CsC₂H₅O₃N₂. Blauviolett. Zerfließlich (H., K.). — $AgC_9H_5O_3N_9+C_9H_5O_3N_9$. Gelb. Krystallisiert aus Acetonitril in orangefarbenen Krystallen, die beim Behandeln mit Aceton wieder gelb werden (H., K.). — $AgC_0H_sO_2N_2$. Existiert in mehreren, ineinander umwandelbaren polychromen Formen (rosa, zinnoberrot, carminrot und blau) (H., K.). Alle Formen lösen sich sehr schwer in Wasser mit blaßroter, sehr leicht in Pyridin mit blauer Farbe (H., K.). Das rosa Silbersalz explodiert int biabroter, senr leicht in Fyriain mit biauer Faros (H., K.). Das Sibersaiz explodierte bei höherer Temperatur (H., K.). $AgC_9H_5O_3N_3 + 2NH_3$. Dunkelblaue bis blauviolette Krystalle (aus absol. Alkohol + Åther) (H., K.). $AgC_9H_5O_3N_3 + KC_9H_5O_3N_3$. Blau (H., K.). $AgC_9H_5O_3N_3 + AgNO_3$. B. Bei der Einw. von überschüssigem Silbernitrat auf 4-Isonitroso-3-phenyl-isoxazolon-(5) in wenig absol. Alkohol (H., K.). Olivgrünes Pulver. $Ca(C_9H_9O_3N_3)_3$. Orangerot. An feuchter Luft zerfließlich (H., K.). $Dac(C_9H_9O_3N_3)_3$. Hences $Ca(C_9H_9O_3N_3)_3$. Hence $Ca(C_9H_9O_3N_3)_3$. rosa. Sehr schwer löslich in Wasser. Löst sich in Pyridin mit carminroter Farbe (H., K.). — TIC. H. O. N. Rot (H., K.). — Tetramethylammoniumsalz. Tiefblau. Löst sich in Wasser mit carminroter, in Alkohol mit violetter und in Pyridin mit blauer Farbe (H., K.). — Piperidinsalz $C_5H_{11}N + C_9H_5O_3N_2$. Scharlachrote Krystalle (H., K.). — Pyridinsalz $C_5H_5N + C_9H_6O_3N_2$. Ziegelrote Krystalle (aus Pyridin + Ather). Die Lösung in Pyridin ist braun, die währ. Lösung carminrot (H., K.). — Silberdipyridinsalz $2C_5H_5N + AgC_9H_5O_3N_2$. Violette Krystalle. Verliert über Schwefelsäure allmählich etwas Pyridin (H., K.).

 $\textbf{5-Oxo-4-methyloximino-8-phenyl-isoxazolin} \ \ C_{10}H_{8}O_{3}N_{2} = \frac{CH_{3}\cdot O\cdot N:C--C\cdot C_{6}H_{5}}{1}$

B. Aus dem neutralen Silbersalz des 4-Isonitroso-3-phenyl-isoxazolons-(5) (S. 269) und Methyliodid (Guinchard, B. 32, 1738). — Gelbe Krystalle (aus Petroläther). F: 95—96°. Leicht löslich in Alkohol und Äther mit grünlicher Farbe, schwer in Wasser, Ligroin und Petroläther.

5-Oxo-4-äthyloximino-3-phenyl-isoxazolin $C_{11}H_{10}O_5N_5=C_2H_5\cdot O\cdot N:C-C_6H_5$

B. Aus den neutralen Silbersalzen des 4-Isonitroso-3-phenyl-isoxazolons-(5) (S. 269) und Äthyljodid (Hantzsch, Kemmerich, B. 42, 1013). Aus 4-Isonitroso-3-phenyl-isoxazolon-(5) und Athylnitrat unter Kühlung (H., K., B. 42, 1014). — Gelblich. Schmilzt bei 1130 und verpufft dann.

5-Oxo-4-acetyloximino-3-phenyl-isoxazolin $C_{11}H_8O_4N_4=$ $CH_{\bullet}\cdot CO\cdot O\cdot N:C--C\cdot C_{\delta}H_{\delta}$ $\mathbf{OC} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$

B. Aus dem Natriumsalz oder den neutralen Silbersalzen des 4-Isonitroso-3-phenyl-isoxazolons-(5) (S. 269) und Acetylchlorid in Äther (Hantzsch, Kemmerich, B. 42, 1014). — Gelbliche Krystalle. F: 155°.

5 - Oxo - 4 - benzoyloximino - 3 - phenyl - isoxazolin $C_{16}H_{10}O_4N_6 =$ $C_5H_3 \cdot CO \cdot O \cdot N : C - C \cdot C_6H_5$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (HANTZSCH, KEM-MERICH, B. 42, 1014). — Farblos.

- 5-Imino-4-oximino-8-phenyl-isoxazolin $C_9H_7O_2N_3=\frac{HO\cdot N:C--C\cdot C_9H_5}{HN:C\cdot O\cdot N}$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt. s. S. 201.
- 5-Oxo-4-phenylhydrasono-3-phenyl-isoxazolin bezw. 4-Benzolaso-5-oxy-HO · C · O · N $\mathbf{OC} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$

B. Beim Versetzen einer auf 0° gekühlten alkalischen Lösung von 3-Phenyl-isoxazolon-(5) mit Benzoldiazoniumchlorid-Lösung (CLAISEN, ZEDEL, B. 24, 142). — Orangegelbe Prismen (aus Alkohol). F: 166°. Leicht löslich in Äther, Eisessig und heißem Alkohol, unlöslich in Alkalilaugen.

5-Oxo-4-[2-carboxy-phenylhydrazono]-3-phenyl-isoxazolin (Benzoesäuredesmotrope Formen. B. Beim Kochen von β -Oxo- α -[2-carboxy-phenylhydrazono]- β -phenylpropionsaure (Bd. XV, S. 626) mit salzsaurem Hydroxylamin in Eisessig (Bülow, Haller, B. 35, 928). — Gelbe Nadeln. F: 245—250°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und heißer Natronlauge.

2. 6 - Oxo - 3 - formyl - 4.5 - benzo - 1.2 - oxazin, 6 - Oxo-4.5 - benzo - 1.2-oxazin - aldehyd - (3) C₅H₂O₅N, s. nebenstehende Formel.

6-Oxo-4.5-benso-1.2-oxasin-aldoxim-(8) $C_0H_0O_2N_2 = C_0H_0C_0$ (C(H:N·OH):N

8. Oxo-4.5-benso-1.2-oxasin-aldoxim-(9) und Hydroxylemin in Methanol (Gurrier)

Aus ω.ω-Dibrom-acetophenon-carbonsaure-(2) und Hydroxylamin in Methanol (Gabriel, B. 40, 79). — Nadeln (aus Eisessig). F: 163°. Löslich in Alkohol.

2. Dioxo-Verbindungen C₁₀H₇O₃N.

1. 4.5-Dioxo-3-p-tolyl-isoxazolin $C_{10}H_7O_5N = \frac{OC-C\cdot C_6H_4\cdot CH_2}{OC\cdot O\cdot N}$

imino-β-p-tolyl-propionsäure-nitril mit salzsaurem Hydroxylamin in verd. Alkohol (Lublin, J. pr. [2] 74, 524). Beim Behandeln einer Lösung von 3-p-Tolyl-isoxazolon-(5) in verd. Natronlauge mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure unter Eiskühlung (Posner, Oppermann, B. 39, 3707). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). F: 135,5° (Zers.) (L.), 151° (P., O.). Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und warmem Benzol, unlöslich in Ligroin und Wasser (L.; P., O.). Leicht löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen mit roter Farbe (P., O.; vgl. L.).

2. 2.4-Dioxo-5-benzal-oxazolidin $C_{10}H_7O_5N = \frac{OC-NH}{C_6H_8\cdot CH: \dot{C}\cdot O\cdot \dot{C}O}$.

A. 2.4-Dioxo-5-benzal-thiazolidin und Derivate.

2.4-Dioxo-5-benzal-thiazolidin $C_{10}H_7O_2NS = \frac{OU-Nn}{C_6H_5\cdot CH:C\cdot S\cdot CO}$. B. Beim Versetzen einer wäßr. Lösung des Natriumsalzes der α -Carbaminylmercapto-zimtsäure (Bd. X, S. 305) mit Salzsäure (Andreasch, M. 10, 75). Beim Kochen von α -Guanylmercapto-zimtsäure (Bd. X, S. 305) mit konz. Salzsäure (A., M. 10, 76). — Blättchen (aus Alkohol). F: 242°. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Alkohol. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure 2.4-Dioxo-5-(4(?)-sulfo-benzal)-thiazolidin (Syst. No. 4333).

N³-Phenyl-5-bensal-pseudothiohydantoin $C_{16}H_{19}ON_2S = C_6H_5 \cdot CH:C \cdot S \cdot C:N \cdot C_6H_5$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus N³-Phenyl-pseudothiohydantoin und Benzaldehyd in alkoh. Natronlauge (Andreasch, C. 1899 II, 805) oder in siedender Natriumäthylat-Lösung (Wheeler, Jamieson, Am. Soc. 25, 367). — Heligelbe Prismen (aus Alkohol oder Amylacetat). F: cs. 251—252° (Wh., J.), cs. 201° (A.). Unlöslich in Wasser, sohwer löslich in Äther und kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol und heißen Alkalilaugen (A.; Wh., J.). — AgC₁₆H₁₁ON₂S. Gelbes Krystallpulver (Wh., J.). — Verbindung mit Natriumäthylat $C_{18}H_{19}ON_2S + NaO \cdot C_2H_5$. Hellgelbes Krystallpulver. F: cs. 263° (Wh., J.).

 $N^3 \cdot \beta \cdot N$ aphthyl - 5 - bensal - pseudothiohydantoin $C_{50}H_{14}ON_2S = OC - NH$

 $C_6H_5 \cdot CH : C \cdot S \cdot C : N \cdot C_{10}H_7$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erwärmen des Natriumsalzes des N⁸-β-Naphthyl-pseudothiohydantoins mit Benzaldehyd in Alkohol auf dem Wasserbad (Johnson, Am. Soc. 25, 488). — Gelbe Platten (aus Alkohol). F: 272° (Zers.).

- N^3 (oder 8)-Methyl-3(oder N^3)-allyl-5-benzal-pseudothiohydantoin $C_{14}H_{14}ON_2S =$ OC-N·CH, OC—N·CH₂·CH:CH: OC—N·CH₂

 OC—N·CH₃

 OC—N·CH₄

 OC—N·CH₄

 B. Analog der vor
 C₈H₅·CH:C·S·C:N·CH₂

 Analog der vor
 C₈H₅·CH:C·S·C:N·CH₄

 Analog der vor
 Analog der vor
 Analog der vor
 Analog der vor
 Analog der vor-F: 78°. Löslich in heißem Wasser und Äther, leicht löslich in heißem Alkohol.
 - $\textbf{8-Phenyl-2.4-dioxo-5-benzal-thiazolidin} \quad C_{16}H_{11}O_{2}NS = C_{6}H_{5}\cdot CH: C\cdot S\cdot CO$ $OC - N \cdot C_a H_a$
- B. Aus 3-Phenyl-2.4-dioxo-thiazolidin und Benzaldehyd in Alkohol in Gegenwart von etwas Piperidin (Ruhemann, Soc. 95, 120). - Nadeln (aus Alkohol). F: 208-209°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol.
 - N^{3} (oder 3)-Äthyl-3(oder N^{3})-phenyl-5-benzal-pseudothiohydantoin $C_{18}H_{16}ON_{2}S =$ OC--N·C,H, OC-N·CaHa

C₆H₆·CH:C·S·C:N·C₆H₆ oder C₆H₅·CH:C·S·C:N·C₆H₆ . B. Aus N²(oder 3)-Äthyl-3(oder N²)-phenyl-pseudothiohydantoin und Benzaldehyd in alkoh. Natronlauge (Andreasch, B. 31, 137; C. 1899 II, 805). — Nadeln. F: 97° (A., C. 1899 II, 805). Leicht löslich in siedendem Alkohol, löslich in Äther, sehr sehwer löslich in Wasser (A., C. 1899 II, 805).

 $N^2(\text{oder S})$ -Allyl- $S(\text{oder N}^2)$ -phenyl-5-benzal-pseudothiohydantoin $C_{12}H_{14}ON_2S =$ $OC - N \cdot C_5 H_5$

OC—N·CH₂·CH:ČH₂
. B. Aus (nicht näher C₆H₅·CH:C·S·C:N·CH₂·CH:CH₂ oder C₆H₅·CH:C·S·C:N·C₅H₅ beschriebenem) N²(oder 3)-Allyl-3(oder N³)-phenyl-pseudothiohydantoin und Benzaldehyd in alkoh. Natronlauge (Andreasch, C. 1899 II, 805). — Gelbliche Prismen. F: 106°. Sehr schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol.

8.N² - Di - o - tolyl - 5 - benzal - pseudothiohydantoin $C_{24}H_{20}ON_{2}S =$

OC-N·C₆H₄·CH₂ C₆H₆·CH:C·S·C:N·C₆H₄·CH₂

B. Beim Erwärmen von 3.N²-Di-o-tolyl-pseudothiohydantoin mit Benzaldehyd in Natriumäthylat-Lösung (Wheeler, Jamieson, Am. Soc. 25, 369). — Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 179—180°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Alkalilaugen. — Verbindung mit Natriumäthylat C24H20ON2S+NaO·C2H5. Hellgelbes Krystallpulver (aus Alkohol). Ist bis 275° noch nicht geschmolzen.

 N^2 -Phenyl-5-[3-nitro-benzal]-pseudothiohydantoin $C_{18}H_{11}O_8N_8S=$

 $O_2N \cdot C_5H_4 \cdot CH : C \cdot S \cdot C : N \cdot C_6H_5$ bezw. desmotrope Formen. B. Analog der vorangehenden Verbindung aus M. D. bindung aus N²-Phenyl-pseudothiohydantoin und 3-Nitro-benzaldehyd (Wheeler, Jamieson, Am. Soc. 25, 369). — Dunkelziegelrotes Krystallpulver. Ist bis 290° noch nicht geschmolzen. N^2 - [4 - Dimethylamino - phenyl] - 5 - [4 - nitro - benzal] - pseudothiohydantoin

OC-NH $\begin{array}{ll} C_{18}H_{16}O_5N_4S = & \text{bezw. desmotrope Formen. } \textit{B. Beim} \\ C_{18}H_{16}O_5N_4S = & \text{opp.} \cdot C_5H_4 \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot C \cdot N \cdot C_5H_4 \cdot N(CH_2)_3 \\ \text{Erwarmen von } N^3 \cdot [4\text{-Dimethylamino-phenyl}] - \text{pseudothiohydantoin mit } 4\text{-Nitro-benzaldehyd} \\ \text{Supp.} & \text{opp.} & \text{opp.} \\ \text{Tiefsetten Pulver} \end{array}$ in Natriumäthylat-Lösung (Wheeler, Jamieson, Am. Soc. 25, 371). — Tiefrotes Pulver. F: 250-252°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol.

- B. 4-Oxo-2-thion-5-benzal-thiazolidin (5-Benzal-rhodanin) und Derivate.
- 4 Oxo 2 thion 5 bensal thiazolidin, 5 Bensal rhodanin $C_{10}H_7ONS_2 =$ OC-NH B. Beim Erwärmen von Rhodanin mit Benzaldehyd in Alkohol + CaHa · CH · C·S · CS konz. Schwefelsäure oder konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (NENCKI, B. 17, 2278; BARGEL-LINI, G. 36 II, 133; R. A. L. [5] 15 I, 39). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 200° (unkorr.) (N.; Ba.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, Aceton und Eisessig, unlöslich in Ligroin (Ba.). — Spaltet beim Erwärmen mit Alkalilaugen Benzaldehyd ab (N.). Liefert beim Erwärmen mit 20% gigem Barytwasser a-Mercapto-zimtsäure und Rhodanwasserstoff (GINSBURG, BONDZYŃSKI, B. 19, 123; Bo., M. 8, 350). Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure suf 110° erhält man 2.4-Dioxo-5-(4(?)-sulfo-benzal)-thiazolidin (Syst. No. 4333) (G., Bo.; vgl. Andreasch, M. 10, 77). — AgC₁₀H₄ONS₂. Gelbgrüner Niederschlag (N.).
- . OC.—N·CH₂. B. Aus N-Methyl-8-Methyl-5-bennal-rhodanin $C_{11}H_0ONS_2 = C_0H_0 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ rhodanin und Benzaldehyd beim Erhitzen in Eisessig (Andreasch, Zuper, M. 25, 169). — Gelbe Nadeln (sus Alkohol). F: 169°. Schwer löslich in Äther, kaltem Aceton, Eisessig und Alkohol.

- 3-Äthyl-5-benzal-rhodanin $C_{12}H_{11}ONS_2 = \frac{OC-N \cdot C_2H_6}{C_6H_5 \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS}$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Andreasch, Zipser, M. 25, 174). Grünlichgelbe Nadeln (aus 70% igem Alkohol). F: 149%. Leicht löslich in Aceton und Äther, löslich in warmem Alkohol und Eisessig.
- 3-Isohexyl-5-benzal-rhodanin $C_{16}H_{19}ONS_2 = \frac{OC-N\cdot[CH_2]_3\cdot CH(CH_2)_2}{C_6H_5\cdot CH\cdot C\cdot S\cdot CS}$. Analog dem 3-Methyl-5-benzal-rhodanin (Kaluza, M. 30, 711). Heligelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 87°. Leicht löslich in Äther, Aceton, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwerer in Petroläther, sehr schwer in Eisessig.

3-Allyl-5-benzal-rhodanin $C_{18}H_{11}ONS_3 = \frac{OC-N\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_2}{C_6H_6\cdot CH\cdot C\cdot S\cdot CS}$. B. Aus N-Allyl-rhodanin und Benzaldehyd in alkoh. Natronlauge (ANDREASCH, ZIPSER, M. 24, 506). — Gelbe Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 144°. Leicht löslich in Aceton, Äther, heißem Eisessig und Alkohol, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. — Zerfällt beim Kochen mit Barytwasser in α -Mercapto-zimtsäure, Allylamin, Schwefelwasserstoff und Kohlendioxyd.

- 3-Phenyl-5-benzal-rhodanin $C_{16}H_{11}ONS_2 = \frac{OC N \cdot C_6H_6}{C_6H_6 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS}$. B. Aus N-Phenyl-rhodanin und Benzaldehyd in siedendem Eisessig in Gegenwart von Natriumacetat (Andreasch, Zipser, M. 24, 505). Hellgelbe Nadeln. F: 186°. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Äther, Aceton und heißem Alkohol.
- 3-o-Toly1-5-benzal-rhodanin $C_{17}H_{13}ONS_2 = \frac{OC N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3}{C_6H_6 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS}$. B. Beim Erhitzen von N-o-Tolyl-rhodanin mit Benzaldehyd in Eisessig (Andreasch, Zipser, M. 26, 1193). Nadeln (aus Alkohol). F: 171°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in warmem Alkohol, Äther und Aceton.
- 3-m-Toly1-5-benzal-rhodanin $C_{17}H_{13}ONS_3 = \frac{OC N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2}{C_6H_6 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS}$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Andreasch, M. 29, 402). Schwefelgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 124°.
- 3-p-Tolyl-5-benzal-rhodanin $C_{17}H_{13}ONS_2 = C_6H_6 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ dem 3-o-Tolyl-5-benzal-rhodanin (Andreasch, Zipser, M. 26, 1195). Gelbe Nadeln. F: 187,5°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in warmem Alkohol, Äther und Aceton.
- 3-Bensyl-5-bensal-rhodanin $C_{17}H_{18}ONS_2 = \frac{OC N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5}{C_6H_6 \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS}$. B. Aus N-Benzyl-rhodanin und Benzaldehyd in siedendem Eisessig (Andreasch, M. 29, 407). Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 219°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton, schwerer in Äther, fast unlöslich in Petroläther.
 - 8 [2.4 Dimethyl phenyl] 5 benzal rhodanin $C_{18}H_{15}ONS_2 =$
- OC— $N \cdot C_6H_3(CH_2)_3$. B. Beim Erhitzen von N-[2.4-Dimethyl-phenyl]-rhodanin mit $C_6H_6 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ Benzaldehyd in Eisessig (Andreasch, Zipser, M. 26, 1197). Gelbe Nadeln. F: 171°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in warmen organischen Lösungsmitteln.
- 3 [2.4.5 Trimethyl phenyl] 5 benzal rhodanin C₁₂H₁₇ONS₂ = OC N·C₅H₃(CH₂)₂.

 B. Analog der vorangehenden Verbindung (KALUZA, M. C₅H₅·CH:C·S·CS

 30, 704). Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 127°. Leicht löslich in Äther und Aceton, sehwer in Chloroform, Benzol, Eisessig und Petroläther.
- 8- α -Naphthyl-5-bensal-rhodanin $C_{10}H_{13}ONS_2 = \frac{UU-N\cdot U_{10}\Pi_7}{C_6H_5\cdot CH: \dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}S}$. B. Beim Kochen von rohem N- α -Naphthyl-rhodanin mit Benzaldehyd in Eisessig (Wagner, M. 27, 1237). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 159°. Ziemlich leicht löslich in Aceton, Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol und Äther.
- 3- β -Naphthyl-5-benzal-rhodanin $C_{20}H_{12}ONS_2 = \frac{OU-N\cdot U_{10}H_7}{C_6H_5\cdot CH:C\cdot S\cdot CS}$ der vorangehenden Verbindung (Wagner, M. 27, 1240). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 202°. Ziemlich schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

OC--N·C,H,·OH

8-[2-Oxy-phenyl]-5-benzal-rhodanin $C_{16}H_{11}O_2NS_2 = C_6H_6 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ Beim Kochen von N-[2-Oxy-phenyl]-rhodanin mit Benzaldehyd in Eisessig (ANDREASCH, ZIPSER, M. 26, 1200). — Goldgelbe Blättohen (aus Alkohol). F: 211°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln in der Wärme.

 $8 - [4 - Athoxy - phenyl] - 5 - benzal - rhodanin <math>C_{12}H_{15}O_2NS_2 =$

OC-N·C,H,·O·C,H, B. Aus rohem N-[4-Athoxy-phenyl]-rhodanin und Benz-C.H. CH.C.S.CS

aldehyd in siedendem Eisessig (WAGNER, M. 27, 1244). — Schwefelgelbe Nadeln. F: 212° bis 214°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig, Benzol, Aceton und Äther.

OC-N·CH.·CO.H 5-Bensal-rhodanin-essigsäure-(3) $C_{13}H_{5}O_{2}NS_{2} = C_{4}H_{4} \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ R.

Beim Erhitzen von Rhodanin-N-essigsäure mit Benzaldehyd in Eisessig in Gegenwart von Natriumacetat (Andreasch, M. 29, 417). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Beginnt bei 200° sich zu zersetzen und schmilzt bei 240°. Schwer löslich in heißem Alkohol, Chloroform, Aceton, Äther und siedendem Wasser.

OC-N·NH·C₄H₂ B. 8-Anilino-5-bensal-rhodanin $C_{12}H_{12}ON_2S_2 = C_2H_2 \cdot OH : C \cdot S \cdot CS$

N-Anilino-rhodanin oder ω-Phenyl-dithiocarbazinsäure-carbāthoxymethylester (Bd. XV, S. 301) und Benzaldehyd in siedendem Eisessig (Andreasch, M. 27, 1215). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 195°. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in kaltem Petroläther, ziemlich schwer in siedendem Alkohol und Äther, löslich in Eisessig, leicht löslich in Aceton.

 $\textbf{5-[2-Nitro-bensal]-rhodanin} \ \ \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{6}\textbf{O}_{3}\textbf{N}_{2}\textbf{S}_{3} = \underbrace{\textbf{O}_{2}\textbf{N}\cdot\textbf{Q}_{3}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{C}\textbf{H}: \dot{\textbf{C}}\cdot\textbf{S}\cdot\dot{\textbf{C}}\textbf{S}}_{\textbf{C}}$ B. Beim Er-

wärmen von Rhodanin mit 2-Nitro-benzaldehyd in alkoh. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Bondzyński, M. 8, 358). — Gelbliche Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 188—189°. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol ; leicht löslich in Alkalilaugen. — $\operatorname{Ba}(\operatorname{C}_{10}\operatorname{H_5O_8N_2S_2})_3$ + C₁₀H_eO₂N₂S₂. Orangefarbene Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser.

8-Allyl-5-[2-nitro-benzal]-rhodanin $C_{12}H_{10}O_2N_2S_2 =$

OC-N·CH.·CH:CH. B. Aus N-Allyl-rhodanin und 2-Nitro-benzaldehyd Oan · CaH. · CH · C·S · CS in siedendem Eisessig (Andreasch, Zipser, M. 24, 513). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 73°. Leicht löslich in Ather und Aceton, schwer in Alkohol.

OC-N·C.H. 8-Phenyl-5-[2-nitro-benzal]-rhodanin $C_{12}H_{10}O_2N_2S_2 = O_2N \cdot C_2H_4 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ B. Analog der vorangehenden Verbindung (ANDREASCH, ZIPSER, M. 24, 512). — Orangerote

Platten (aus Alkohol). F: 238°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig, leicht löslich in Äther und Aceton.

5-[3-Nitro-bensal]-rhodanin $C_{10}H_{10}O_{3}N_{2}S_{3} = \frac{OC-NH}{O_{2}N \cdot C_{2}H_{4} \cdot CH : C \cdot S \cdot CS}$.

n und 3-Nitro-bensaldebad in Allerta Allerta and Al B. Aus Rho-

danin und 3-Nitro-benzaldehyd in Alkohol + konz. Schwefelsäure oder konz. Salzsäure (Bargellini, G. 36 II, 134; R. A. L. [5] 15 I, 182). — Citronengelbe Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt unscharf bei 245—255 (Zers.). Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Benzol, Äther und Chloroform, löslich in Alkohol, Eisessig, Essigester und Aceton.

OC-N·CH. $\textbf{3-Methyl-5-[8-nitro-bensal]-rhodanin} \quad C_{11}H_{4}O_{2}N_{2}S_{2} = \\ O_{2}N\cdot C_{2}H_{4}\cdot CH: \overset{1}{C}\cdot S\cdot \overset{1}{O}S$

B. Beim Erhitzen von N-Methyl-rhodanin mit 3-Nitro-benzaldehyd in Eisessig (Andreasce, ZIPSER, M. 25, 170). — Grünlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 233². Schwer löslich in kaltem Aceton, Eisessig und Alkohol.

8-Athyl-5-[8-nitro-bensal]-rhodanin $C_{12}H_{10}O_2N_2S_2 = O_2N\cdot C_2H_4\cdot CH: \dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}S$ OC---N·C₂H₄

B. Analog der vorangehenden Verbindung (ANDREASCH, ZIPSER, M. 25, 176). — Grünlichgelbe Blättchen oder Nadeln. F: 188°. Leicht löslich in Aceton, Eisessig, heißem Alkohol und Ather.

- 3 Isohexyl 5 [3 nitro bensal] rhodanin $C_{12}H_{14}O_2N_2S_3 =$
- $OC N \cdot [CH_2]_2 \cdot CH(CH_2)_2$ B. Analog dem 3-Methyl-5-[3-nitro-benzal]-O.N.C.H. CH: C.S.CS rhodanin (Kaluza, M. 30, 712). — Hellgelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 166—167°. Leicht löslich in Chloroform, unlöslich in Eisessig.
 - 3 Allyl 5 [3 nitro bensal] rhodanin $C_{12}H_{12}O_2N_2S_2 =$
- OC N·CH₂·CH:CH₃. B. Aus N-Allyl-rhodanin und 3-Nitro-benzaldehyd O₂N·C₆H₄·CH·C·S·CS in alkoh. Natronlauge (Andreasch, Zipser, M. 25, 161). — Gelbe Platten. F: 145°. Ziemlich leicht löslich in Aceton, Äther und Eisessig, schwer in Alkohol.
 - OC-N·CaHa
- 3-Phenyl-5-[3-nitro-bensal]-rhodanin $C_{12}H_{10}O_3N_2S_2 = O_4N \cdot C_6H_4 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ B. Aus N-Phenyl-rhodanin und 3-Nitro-benzaldehyd in siedendem Eisessig (Andreasch, Zipere, M. 25, 160). Gelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 240° (unkorr.). Schwer löslich in Eisessig, löslich in heißem Alkohol und Äther, ziemlich leicht löslich in Aceton.
 - $3 0 \text{Tolyl} 5 [3 \text{nitro} \text{bensal}] \text{rhodanin} C_{17}H_{18}O_2N_2S_2 =$ OC-N·C.H.·CH.
- B. Analog der vorangehenden Verbindung (STUCHETZ. O.N.C.H.CH:C.S.CS M. 26, 1209). — Gelbes Krystallpulver. F: 193°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol und kaltem Aceton.
 - $3 m Tolyl 5 [3 nitro bensal] rhodanin <math>C_{17}H_{12}O_2N_2S_2 =$
- OC--N·CaHa·CHa Analog dem 3-Phenyl-5-[3-nitro-benzal]-rhodanin ON.CH.CH.C.S.CS (Andreasch, M. 29, 403). — Gelbe Nadeln. F: ca. 234°. Löslich in heißem Eisessig und Chloroform.
 - 3 Bensyl 5 [3 nitro bensal] rhodanin $C_{17}H_{18}O_8N_8S_8 =$ OC-N·CH₂·C₂H₃
- Analog dem 3-Phenyl-5-[3-nitro-benzal]-rhodanin O.N.C.H.CH:CSCS (ANDREASCH, M. 29, 407). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 183°. Fast unlöslich in Äther, schwer löslich in Chloroform, Aceton und heißem Alkohol. Wird am Licht farblos.
- 3 [2.4 Dimethyl phenyl] 5 [3 nitro bensal] rhodanin $C_{12}H_{14}O_2N_2S_2 =$ OC-N·C,H,(CH,) B. Analog dem 3-Phenyl-5-[3-nitro-benzal]-rhodanin Oan · CaH, · CH · C·S · CS

(Andreasch, Zipser, M. 26, 1198). — Gelbe Nadeln. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln in der Wärme.

- 3 $\{2.4.5 Trimethyl phenyl\} 5 \{3 nitro benzal\} rhodanin <math>C_{10}H_{10}O_0N_0S_0 =$ OC-N·C₂H₂(CH₂)₂ B. Analog dem 3-Phenyl-5-[3-nitro-benzal]-rhodanin ON.C.H. CH.C.S.CS (Kaluza, M. 30, 706). — Schwefelgelbes Krystallpulver (aus Aceton). F: 224°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, sehr schwer in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Eisessig.
 - 5 [3 Nitro bensal] rhodanin essigsaure (3) $C_{12}H_2O_2N_2S_2 =$
- OC-N·CH₂·CO₂H Beim Erhitzen von Rhodanin-N-essigsaure mit O.N.C.H. CH: O.S.CS 3-Nitro-benzaldehyd in Eisessig in Gegenwart von Natriumacetat (Andreasch, M. 29, 418). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Beginnt bei 200° sich zu zersetzen und schmilzt bei 270-280°. Schwer löslich in Äther, Chloroform, Aceton und siedendem Alkohol.
 - OC-N·NH. $\textbf{8-Amino-5-[3-nitro-benzal]-rhodanin} \quad C_{1e}H_{7}O_{2}N_{2}S_{2} = \\ O_{2}N \cdot C_{e}H_{2} \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ Aus N-Amino-rhodanin und 3-Nitro-benzaldehyd in siedendem Eisessig (Andreasch,

M. 29, 412). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Erweicht bei 170° und schmilzt bei 175—176° unter Braunfärbung. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Aceton, fast unlöslich in Ather.

OC-NH $\textbf{5-[4-Nitro-bensal]-rhodanin} \ \ \textbf{C}_{i0}\textbf{H}_{4}\textbf{O}_{9}\textbf{N}_{8}\textbf{S}_{8} = \underbrace{\textbf{O}_{9}\textbf{N}\cdot\textbf{C}_{8}\textbf{H}_{8}\cdot\textbf{CH}: \textbf{C}\cdot\textbf{S}\cdot\textbf{CS}}_{\textbf{C}}$ B. Beim Erwärmen von Rhodanin mit 4-Nitro-benzaldehyd in alkoh. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Bondzyński, M. 8, 357). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 250—252° (Zers.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol.

18*

3-Methyl-5-[4-nitro-bensal]-rhodanin $C_{11}H_3O_2N_3S_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS$ B. Aus N-Methyl-rhodanin und 4-Nitro-benzaldehyd in siedendem Eisessig (ANDREASCH, ZITSER, M. 25, 171). — Orangegelbe Schuppen. F: 205°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Aceton und Eisessig, schwer in Äther.

3 - Isohexyl - 5 - [4 - nitro - bensal] - rhodanin $C_{16}H_{18}O_{3}N_{3}S_{3} = OC - N \cdot [CH_{2}]_{3} \cdot CH(CH_{2})_{3}$. B. Analog der vorangehenden Verbindung $O_{2}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS$ (Kaluza, M. 30, 713). — Bräunlichgelbes, krystallinisches Pulver. F: 130—131°. Unlöslich in Eisessig, ziemlich schwer löslich in siedendem Alkohol.

8 - Allyl - 5 - [4 - nitro - bensal] - rhodanin $C_{12}H_{10}O_2N_2S_2 =$

OC.—N·CH₃·CH·CH₃.

B. Analog dem 3-Methyl-5-[4-nitro-benzal]-rhodanin O₂N·C₆H₄·CH·C·S·CS
(ANDREASCH, ZIPSER, M. 25, 162). — Goldgelbe Schuppen. F: 153°. Löslich in heißem Aceton und Eisessig, schwer löslich in Alkohol, sehr schwer in Äther.

8-Phenyl-5-[4-nitro-benzal]-rhodanin $C_{16}H_{10}O_3N_3S_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ B. Analog dem 3-Methyl-5-[4-nitro-benzal]-rhodanin (Andreasch, Zipser, M. 25, 162). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). — Zersetzt sich bei 240° unter Schwärzung, ohne zu schmelzen.

Sehr schwer löslich in Aceton, schwer in heißem Alkohol. $3 - 0 - \text{Tolyl} - 5 - [4 - \text{nitro} - \text{bensal}] - \text{rhodanin} \quad C_{17}H_{18}O_{2}N_{2}S_{3} =$

 $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Analog dem 3-Methyl-5-[4-nitro-benzal]-rhodanin $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS$ (STUCHETZ, M. 26, 1210). — Gelbe Blättchen. Beginnt bei 240° sich zu schwärzen und schmilzt bei 260°. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol.

8 - p - Tolyl - 5 - [4 - nitro - bensal] - rhodanin $C_{17}H_{18}O_3N_8S_8 =$

OC—N·C₆H₄·CH₃. B. Analog dem 3-Methyl-5-[4-nitro-benzal]-rhodanin O_2 N·C₆H₄·CH: O_3 N·C₆S (STUCHETZ, M. 26, 1213). — Orangegelbe Schuppen. F: 201°. Fast unlöslich in siedendem Alkohol.

8 - [2.4.5 - Trimethyl - phenyl] - 5 - [4 - nitro - bensal] - rhodanin $C_{19}H_{16}O_{3}N_{3}S_{3} = OC - N \cdot C_{3}H_{4}(CH_{3})_{3}$.

B. Analog dem 3-Methyl-5-[4-nitro-benzal]-rhodanin $O_{2}N \cdot C_{3}H_{4} \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS$ (Kaluza, M. 30, 707). — Gelbes Krystallpulver. Sintert oberhalb 200% unter Braunfärbung und schmilzt bei 230%. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, sehr schwer in Alkohol und

3. Dioxo-Verbindungen $C_{11}H_9O_3N$.

Äther, fast unlöslich in Eisessig.

1. 5.6-Dioxo-4-methyl-2-phenyl- Δ^2 -dihydro-1.3-oxazin $C_{11}H_9O_3N$, Formel I. $C_8H_5\cdot NH\cdot N:C\cdot C(CH_3):N$ I. $C_8H_5\cdot NH\cdot N:C\cdot C(CH_3):N$

OC—O—CH·C₆H₅

OC—O—CH·C₅H₄·NO₅

6-Oxo-5-phenylhydrazono-4-methyl-2-[4-nitro-phenyl]- \varLambda^3 -dihydro-1.3-oxaxin $C_{17}H_{14}O_4N_4$, Formel II. B. Bei längerem Aufbewahren von α -Benzolazo- β -amino-crotonsäure-äthylester (Bd. XV, S. 361) mit 4-Nitro-benzaldehyd in Alkohol (Prager, B. 34, 3603). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 176—177°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol, unlöslich in Wasser. — Gibt beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure Benzolazoacetessigsäure und 4-Nitro-benzaldehyd.

2. Lacton der β -[1-Oxy-3-oxo-isoindolinyl-(1)]-propion-sdure, Lacton der 3-Oxy-phthalimidin-[β -propionsdure]-(3) OCH₁H₄O₂N, s. nebenstehende Formel, s. Phthalimidylpropiolacton, Bd. X, S. 867. OCH₂CH₃

4. 3-Methyl-4-phenacyl-isoxazolon-(5) $C_{10}H_{11}O_{0}N=C_{0}H_{1}\cdot CO\cdot CH_{0}\cdot HC$

Borsche, Fels, B. 39, 1812. — B. Bei mehrtägigem Aufbewahren von y-Phenyl-

α-acetyl-Δ^{β,γ}-crotonlacton (Bd. XVII, S. 513) mit überschüssigem Hydroxylamin in schwach sodaalkalischer Lösung (Paal, B. 17, 2761). — Blätter (aus Alkohol). F: 172° (Zers.) (P.). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Benzol (P.). Leicht löslich in Mineralsäuren und Alkalilaugen (P.).

5. 2.4-Dioxo-5-cuminal-oxazolidin $C_{13}H_{13}O_3N = \frac{OC-NH}{(CH_3)_3CH\cdot C_6H_4\cdot CH:C\cdot O\cdot CO}$

4-Oxo-2-thion-5-cuminal-thiazolidin, 5-Cuminal-rhodanin $C_{13}H_{13}ONS_2 = OC-NH$ Beim Erwärmen von Rhodanin mit Cuminaldehyd in

(CH₃)₂CH·C₆H₄·CH·C·S·CS . B. Beim Erwärmen von Rhodanin mit Cuminaldehyd in Alkohol + konz. Schwefelsäure oder konz. Salzsäure (Bargellini, G. 36 II, 135; R. A. L. [5] 15 I, 183). — Rote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 154—157°. Unlöslich in Ligroin, löslich in Benzol und Äther, leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Eisessig und Aceton.

7. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-15} O_3 N$.

1. [Indol-dicarbonsaure-(2.3)]-anhydrid C10H5O3N, Formel I.

[1 - Methyl - indol - dicarbonsäure- (2.3)] - anhydrid $C_{11}H_7O_3N$, Formel II. B. Aus N-Methyl-indol- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure beim Kochen mit Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid (Reif, B. 42, 3042). — Prismen (aus Essigester). F: 212° (korr.). Zersetzt sich

Acetylchiorid (REIF, B. 42, 3042). — Frismen (aus Essigester). F: 212° (korr.), Zersetzt sich bei höherer Temperatur. Leicht löstlich in warmem Benzol, Aceton, Chloroform und Essigester, sehr schwer in Ather und Petroläther. — Wird durch Wasser allmählich in die Säure zurückverwandelt. Gibt beim Einleiten von trocknem Ammoniak in die heiße Benzol-Lösung das Ammoniumsalz des N-Methyl-indol- α . β -dicarbonsäure-monoamids.

2. 2.4-Dioxo-5-cinnamal-oxazolidin $C_{12}H_{9}O_{8}N = \frac{OC-NH}{C_{8}H_{8}\cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C \cdot O \cdot CO}$.

2.4 - Dioxo - 5 - cinnamal - thiasolidin C₁₂H₅O₂NS = C₆H₅·CH:CH·CH:CS·CO . B.

Aus 2.4-Dioxo-thiazolidin und Zimtaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (ZIPSER, M. 23, 971). Aus 5-Cinnamal-pseudothiohydantoin beim Kochen mit konz. Salzsäure (Z.). — Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 214—216°. Leicht löslich in kaltem Aceton, sehr schwer in Wasser, Äther und Benzol. — Bei der Spaltung mit Barytwasser entsteht α -Mercapto- β -styryl-acrylsäure (Bd. X, S. 731).

4-Oxo-2-imino-5-cinnamal-thiazolidin, 5-Cinnamal-pseudothiohydantoin OC—NH bezw. desmotrope Formen. B. Aus Pseudothiohydantoin $C_{12}H_{10}ON_2S = C_6H_5\cdot CH: CH: CH: C:S\cdot C:NH$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Pseudothiohydantoin (S. 233) und Zimtaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (ZIPSER, M. 23, 971). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich gegen 235°. Leicht löslich in heißem Aceton, schwer in Wasser, Äther und Benzol. — Liefert beim Behandeln mit Barytwasser α -Mercapto- β -styryl-acrylsäure (Bd. X, S. 731).

3-Phenyl-2.4-dioxo-5-cinnamal-thiasolidin C₁₈H₁₃O₂NS = OC — N·C₆H₅

C₆H₅·CH:CH·CH:C·S·CO

in Alkohol unter Zusatz von wenig Piperidin (Ruhemann, Soc. 95, 120). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 214°. Schwer löslich in siedendem Alkohol.

4-Oxo-2-thion-5-einnamal-thiasolidin, 5-Cinnamal-rhodanin C₁₂H,ONS₂ = OC—NH
OC ON A Share B. Aus Rhodanin und Zimteldehyd bei gelindem Erwärmen

C_eH₅·CH·CH·CH·C·S·CS
in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (ZIPSER, M. 23, 967) sowie beim Erhitzen in alkoh. Schwefelsäure oder Salzsäure auf dem Wasserbad (Bargellini, R. A. L. [5] 15 I, 42; G. 36 II, 140). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 208—211° (Zers.) (Z.), 220—221° (Zers.) (B.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton und Eisessig, löslich in Äther, Essigester und Chloroform, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Ligroin (Z.; B.). — Liefert beim Behandeln mit Brom in Chloroform eine nicht näher beschriebene gelbliche Verbindung [F: 160° (Zers.)] (B.). Bei der Spaltung mit Barytwasser entsteht α-Mercapto-β-styryl-acrylsäure (Bd. X, S. 731) (Z.). — Die wäßr. Lösung färbt Seide und Wolle in der Wärme gelb (Z.).

3-Methyl-5-cinnamal-rhodanin $C_{18}H_{11}ONS_3 = \frac{OC-N \cdot CH_3}{C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS}$. B.

Aus N-Methyl-rhodanin (S. 243) und Zimtaldehyd beim Kochen in Eisessig (Andreasch, Zipser, M. 25, 160, 172). — Dunkelorangegelbe Nadeln. F: 226°. Leicht löslich in Alkohol, heißem Aceton und heißem Eisessig.

3-Athyl-5-cinnamal-rhodanin $C_{14}H_{13}ONS_2 = \frac{OC - N \cdot C_2H_5}{C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS}$.

Aus N-Äthyl-rhodanin (S. 243) und Zimtaldehyd beim Kochen in Eisessig (ANDREASCH, ZIPSER, M. 25, 177). — Gelbe Schuppen. F: 1876. Leicht löslich in Aceton, in der Siedehitze in Alkohol, Eisessig und Äther.

3-Isohexyl-5-cinnamal-rhodanin $C_{18}H_{21}ONS_2 =$

OC— $N \cdot [CH_2]_2 \cdot CH(CH_2)_2$. B. Aus N-Isohexyl-rhodanin (S. 243) beim

C. H. CH: CH: CH: CS: CS

Erwärmen mit Zimtaldehyd in Eisessig (KALUZA, M. 30, 716). — Gelbe Tafeln. F: 129°
bis 131°. Sehr schwer löslich in Eisessig, leicht in den übrigen organischen Lösungsmitteln.

3-Allyl-5-cinnamal-rhodanin $C_{15}H_{12}ONS_2 =$

OC—N·CH₂·CH:CH₂.

B. Aus N-Allyl-rhodanin (S. 243) und Zimt-C₈H₅·CH:CH·CH·C·S·CS

aldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (ANDREASCH, ZIPSER, M. 24, 514). — Goldgelbe Schuppen. F: 166° (unkorr.). Sehr leicht löslich in Aceton, etwas schwerer in Äther und heißem Alkohol.

3-Phenyl-5-cinnamal-rhodanin $C_{18}H_{18}ONS_2 = \frac{OC - N \cdot C_8H_6}{C_8H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS}$. B.

Aus N-Phenyl-rhodanin (S. 243) und Zimtaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Andreasch, Zipser, M. 24, 513). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 217°. Sehr leicht löslich in Aceton, etwas schwerer in Äther und heißem Alkohol.

3-0-Tolyl-5-cinnamal-rhodanin C18H18ONS2 =

OC.— $N \cdot C_8 H_6 \cdot CH_3$. B. Aus N-o-Tolyl-rhodanin (S. 244) und Zimtaldehyd $C_6 H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS$ beim Erhitzen in Eisessig (STUCHETZ, M. 26, 1212). — Orangerote Nadeln. F: 175°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Ather und Aceton.

3 - m - Tolyl - 5 - cinnamal - rhodanin C₁₉H₁₅ONS₃ =

OC—N·C₆H₆·CH₃. B. Aus N-m-Tolyl-rhodanin (S. 244) und Zimtaldehyd C₆H₅·CH·CH·CH·C·S·CS beim Erhitzen in Eisessig (Andreasch, M. 29, 405). — Gelbbraune Krystalle. F: 145—146°. Löslich in heißem Alkohol.

3-p-Tolyl-5-cinnamal-rhodanin C₁₉H₁₈ONS₃ =

OC— $N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus N-p-Tolyl-rhodanin (S. 244) und Zimtaldehyd $C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS$ beim Erhitzen in Eisessig (STUCHETZ, M. 26, 1215). — Dunkelorangegelbe Nadeln. F: 185°. Schwer löslich in heißem Alkohol und Äther, leicht in Aceton.

8. Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-17}O₈N.

1. Dioxo-Verbindungen C_{1.2}H₂O₂N.

1. 2.6-Dioxo-dihydro-fnaphtho-2'.1':4.5-(1.3-oxazin)]¹),
[2-Carboxyamino-naphthoesdure-(1)]-anhydrid,
[6.6-Benzo-isatosdure]-anhydrid ("β-Naphthisatosaure-anhydrid") C₁₉H₇O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus β-Naphthisatin (Bd. XXI, S. 525) durch Einw. von Chromtrioxyd in Eisessig (Wichell-Haus, B. 36, 1737). — Rötliche Krystalle (sus Aceton). F: 264° (Zers.).

2. 2.3 - Dioxo - dihydrophenoxazin,
Phosibxazinchinon-(2.3) C₁₂H₇O₂N, Formel I, g. S. 127.

10 - Methyl - phenoxazinchinon - (2.3)

C₁₂H₂O₂N, Formel II. B. Aus dem schwefelsauren Salz des 2-Methylamino-phenola durch

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Oxydation mit Kaliumferricyanid (DIEPOLDER, B. 32, 3521). — Dunkelrote, grünglänzende Nadeln (aus Chloroform). F: 212—213° (Zers.). Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln mit Ausnahme von Chloroform und Eisessig. — Wird beim Erwärmen mit starker Natronlauge in 2-Methylamino-phenol und 4.5-Dioxy-benzochinon-(1.2) gespalten. Liefert beim Erwärmen mit 2-Amino-phenol in Eisessig Triphendioxazin, Formel III (Syst.

No. 4633). Mit o-Phenylendiamin in Alkohol auf dem Wasserbad entsteht N-Methyl-triphenazinoxazin, Formel IV (Syst. No. 4671), mit 2-Amino-diphenylamin in wenig Alkohol beim Erwärmen mit Eisessig und Zufügen von etwas Salzsäure zur abgekühlten Lösung N-Methyl-triphenazinoxazin-chlorphenylat, Formel V (Syst. No. 4671). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe, die auf Wasserzusatz in Gelbrot umschlägt. Gibt mit Zinnchlorur in wäßr. Lösung eine grünlichblaue Färbung.

Monoxim $C_{19}H_{10}O_2N_9 = CH_2 \cdot NC_{19}H_{6}O_{9}(:N \cdot OH)$. B. Aus 10-Methyl-phenoxazinchinon-(2.3) beim Erwärmen mit salzsaurem Hydroxylamin in Methanol auf 65° (Diepolder, B. 32, 3524). — Rotbraune Prismen oder Blättchen (aus Methanol). Färbt sich bei 185° dunkel. F: 200—201° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Äther, sehr schwer in Ligroin. Leicht löslich in Eisessig mit gelbroter Farbe. Leicht löslich in verd. Natronlauge, wird aus dieser Lösung durch Essigsäure in rotgelben Flocken ausgefällt. — Wird beim Erhitzen mit verd. Mineralsäuren in die Komponenten gespalten.

10-Åthyl-phenoxasinchinon-(2.3) C₁₄H₁₁O₂N, s. nebenstehende
Formel B. Aus 2-Åthylamino-phenol beim Erwärmen mit Natriumdichromat und Schwefelsäure (Diefolder, B. 31, 495). — Dunkelrote,
metallisch grünglänzende Nadeln (aus Chloroform). F: 226°. Ist beim
Erhitzen zum größten Teil unzersetzt flüchtig. Mäßig löslich in Chloroform und Eisessig, schwer löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Benzol mit orangeroter
Farbe. Zeigt schwach basische Eigenschaften. — Liefert beim Behandeln mit Zinkstaub und
Essigsäureanhydrid 10-Äthyl-2.3-diacetoxy-phenoxazin (S. 127). Wird durch Alkalilaugen
rasch zersetzt. Beim Erwärmen mit o-Phenylendiamin in Eisessig entsteht N-Äthyl-triphenazinoxazin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4671). Gibt
mit Phenylhydrazin eine nicht näher beschriebene Verbindung
(grünglänzende Krystalle, F: 210—211°). — Löst sich in konz.
Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe, die auf Zusatz von Wasser
in Gelbrot übergeht. Leicht löslich in Natriumdisulfit-Lösung;
beim Erwärmen mit Mineralsäuren färbt sich die Lösung erst orange, dann grün, schließlich

blau und scheidet beim Erkalten blaue Krystalle ab. Gibt mit Zinnchlorür in Wasser eine grünlichblaue Färbung. Beim Erhitzen mit überschüssiger Zinnchlorür-Lösung entsteht eine farblose Lösung, die sich beim Verdünnen grünlichblau färbt und allmählich blaue Krystalle ausscheidet.

Dioxim $C_{14}H_{18}O_2N_3 = C_2H_5 \cdot NC_{12}H_4O(:N\cdot OH)_2$. B. Aus 10-Äthyl-phenoxazinchinon-(2.3) beim Behandeln mit Hydroxylamin in stark alkalischer Lösung (Diepolder, B. 81, 498). — Hellgelbe Tafeln oder Blätter mit $1^{1}/_{3}H_{3}O$ (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 140°. Schwer löslich in Essigester und Äther, etwas leichter in Chloroform, fast unlöslich in Benzol und Ligroin, löslich in heißem Wasser unter Zersetzung. — Wird beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure in die Komponenten gespalten.

Monosemicarbason $C_{18}H_{14}O_3N_4 = C_3H_5 \cdot NC_{12}H_4O_3(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2)$. B. Aus 10-Åthylphenoxazinchinon-(2.3) beim Behandeln mit salzsaurem Semicarbazid und Natriumacetat in Eisessig (Diepolider, B. 31, 499). — Rote Nadeln (aus Essigsäure). F: 243° (Zers.). Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Äther. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe, die beim Verdünnen in Rot übergeht.

2. 2-0xo-3-[campheryl-(3)]-[benzo-1.4-oxazin] $C_{18}H_{19}O_3N$, Formel I, oder 2-0xo-3-[campheryliden-(3)]-dihydro-[benzo-1.4-oxazin], "Lacton der o-0xyphenyl-camphoformenamincarbonsäure" $C_{18}H_{19}O_3N$, Formel II. B. Aus

Campheroxalsaure (Bd. X, S. 796) und 2-Amino-phenol-hydrochlorid beim Erwärmen in Alkohol (Tingle, Williams, Am. 39, 290). — Gelbe Krystalle (aus Essigester). F: 159,5°. Sublimiert bei 290°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Soda-Lösung, leicht in Barytwasser.

9. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-19} O_8 N$.

1. [3-(2-Carboxy-phenyl)-pyridin-carbonsäure-(2)]-anhydrid, [3-(2-Carboxy-phenyl)-picolinsäure]-anhydrid C₁₃H₇O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Aus wasserfreier 3-[2-Carboxy-phenyl]-picolinsäure beim Erhitzen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid auf 120° unter Schütteln (Marckwald, Detrmer, B. 35, 297). — Krystalle (aus Benzol). F: 183°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in kaltem Benzol, Aceton und Äther. — Liefert beim Auflösen in konzentriertem wäßrigem Ammoniak 3-[2-Carboxy-phenyl]-pyridin-carbonsäure-(2)-amid.

2. 2.4-Dioxo-5.5-diphenyl-oxazolidin $C_{15}H_{11}O_{8}N=\frac{OC--NH}{(C_{6}H_{5})_{8}\dot{C}\cdot O\cdot\dot{C}O}$

 $\begin{array}{lll} \textbf{2-Oxo-4-phenylimino-3.5.5-triphenyl-oxazolidin} & C_{\textbf{27}}H_{\textbf{20}}O_{\textbf{2}}N_{\textbf{2}} = \\ C_{\textbf{6}}H_{\textbf{5}}\cdot N:C & N\cdot C_{\textbf{5}}H_{\textbf{5}} & \text{Diese Konstitution kommt vielleicht der Verbindung} & C_{\textbf{27}}H_{\textbf{20}}O_{\textbf{2}}N_{\textbf{2}} \\ & (C_{\textbf{6}}H_{\textbf{5}})_{\textbf{2}}\dot{C}\cdot O\cdot \dot{C}O \\ (Bd. XII, S. 445) & zu & (Bistrzycki, Priv.-Mitt.). \end{array}$

2.4-Dioxo-5.5-diphenyl-thiazolidin $C_{16}H_{11}O_2NS = {\begin{array}{c} OC-NH \\ (C_6H_5)_2C\cdot S\cdot CO \\ \end{array}}$ B. Aus 5.5.N²-Triphenyl-pseudothiohydantoin (s. u.) beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure (Wheeler, Johnson, Am. Soc. 24, 689). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 144—145°.

4-Oxo-2-phenylimino-5.5-diphenyl-thiazolidin, 5.5.N²-Triphenyl-pseudothio-OC—NH hydantoin $C_{21}H_{16}ON_2S = OC_{16}H_{16}OS_{16}C_{16}S_{16}C_{16}S_{16}C_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}S_{16}$

10. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_3 N$.

1. Dioxo-Verbindungen $C_{15}H_9O_3N$.

1. [N-(2-Carboxy-benzal)-anthranilsäure]-anhydrid C₁₈H₉O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Anthranilsäure beim Erhitzen mit Phthalaldehydsäure (Bd. X, S. 666) oder mit Phthalonsäure (Bd. X, S. 857) über 200° (Spallino, G. 37 II, 152, 154). — Nadeln (aus Alkohol). F: 215°. Löslich in Alkohol, Chloroform und Eisessig, schwer löslich in Benzol, unlöslich in Äther. Unlöslich in kalten Alkaliagen und kalten Alkalicarbonat-Lösungen, löst sich bei längerem Kochen in Alkalicarbonat-Lösungen. Löslich in Schwefelsäure. — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 100° das Imid der [2-Carboxy-benzal]-anthranilsäure (Bd. XXIV, S. 414).

2. 3.3' - Dioxo - [phthalan - isoindolin - spiran - (1.1')], Phthalid - phthalimidin-spiran $C_{16}H_{9}O_{3}N$, Formel I; vgl. Bd. X, S. 882.



Phthalid-[N-anilino-phthalimidin]-spiran $C_{21}H_{14}O_3N_2$, Formel II; vgl. Bd. XV, S. 382.

2. 3-Phenyi-5-benzoyi-isoxazoion-(4) $C_{16}H_{11}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot HC \cdot O \cdot N$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Benzoylformoin (Bd. VIII, S. 474) beim Erwärmen mit salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol auf dem Wasserbad, neben 3-Phenyl-5-[α -oximinobenzyl]-isoxazolon-(4) (S. 281) und anderen Produkten (Abenius, Söderbaum, B. 25, 3470).—Gelbe Schuppen (aus Alkohol). Färbt sich am Licht allmählich braun. F: 175°. Leicht

löslich in heißem Benzol, ziemlich schwer in Äther und heißem Alkohol.

 $\textbf{8-Phenyl-5-bensoyl-isomasolon-(4)-omim} \quad C_{16}H_{12}O_{5}N_{2} = \frac{HO \cdot N \cdot C - C \cdot C_{2}H_{5}}{C_{2}H_{5} \cdot CO \cdot HC \cdot O \cdot N}$

bezw. desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. Ponzio, Avogadro, G. 53 [1923], 312; A., G. 56 [1926], 717. — B. Das salzsaure Salz entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die absolut-ätherische Lösung von Isonitroso-acetophenon (Diels, Sasse, B. 40, 4057). — F: 220—226°. Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. Löslich in alkali- oder ammoniakhaltigem Wasser oder Alkohol. — Liefert bei Einw. von Hydroxylamin-hydrochlorid in alkal. Lösung 3-Phenyl-5-[a-oximino-benzyl-isoxazolon-(4)-oxim (s. u.). — C₁₆H₁₈O₂N₂ + HCl. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich heftig bei 215°. Löslich in säurehaltigem Alkohol oder Äther, sehr schwer löslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln. Ist gegen Feuchtigkeit empfindlich. — NaC₁₆H₁₁O₂N₃. Gelbe Krystalle (aus Methanol + Äther). Zersetzt sich plötzlich bei 215°. Leicht löslich in Wasser, Methanol und Alkohol, sehr schwer in Benzol und Essigester, unlöslich in Äther.

8-Phenyl-5-[α -oximino-benzyl]-isoxazolon-(4) $C_{12}H_{12}O_2N_2 =$

OC—C·C₂H₂ bezw. desmotrope Formen. B. s. S. 280 bei 3-Phenyl-5-benzoyl-isoxazolon-(4). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). Färbt sich am Licht allmählich braungelb (ABENIUS, SÖDERBAUM, B. 25, 3471). F: 191° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol. 3 - Phenyl - 5 - [α - oximino - benzyl] - isoxazolon - (4) - oxim $C_{12}H_{13}O_{2}N_{3}$ =

HO·N:C—C·C₆H₂

Zur Konstitution vgl. Ponzio, Avogadro, G. 58 [1923], C₆H₁·C(:N·OH)·HC·O·N

313, 316.—B. Entsteht neben anderen Produkten aus ω-Brom-acetophenon und Hydroxylamin in wäßr. Alkohol unter Zusstz von Natriumäthylat-Lösung (Korten, Scholl, B. 34, 1909). Aus Benzoylformaldehyd beim Erwärmen mit Hydroxylamin in wäßr. Lösung (Müller, v. Pechmann, B. 32, 2560). Aus Isonitroso-acetophenon beim Kochen mit Hydroxylaminhydrochlorid in wäßr. Lösung (Sch., B. 23, 3580; 30, 1287; Sch., Baumann, B. 30, 1312). Aus 3-Phenyl-5-benzoyl-isoxazolon-(4)-oxim (s. o.) bei Einw. von Hydroxylamin-hydrochlorid in alkal. Lösung (Diels, Sasse, B. 40, 4059). — F. 207—211° (Zers.) (Sch., B. 23, 3581), 219° (M., v. P.). Zersetzt sich bei 221—222° (D., S.). Kaum löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (Sch., B. 23, 3581; D., S.). Löst sich in Natronlauge mit gelber Farbe und fällt auf Zusatz von Salzsäure aus dieser Lösung wieder aus; löslich in heißer Salzsäure (Sch., B. 23, 3581). — Färbt sich am Licht (M., v. P.) und an der Luft (Sch., B. 23, 3581) gelb. Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 160° Benzoesäure, wenig Hydroxylamin-hydrochlorid und Ammoniumchlorid (Sch., B.).

3. 5-0xo-3.4-diphenyl-4-acetyl-isoxazolin, 3.4-Diphenyl-4-acetyl-isoxazolon-(5) $C_{17}H_{13}O_2N = \frac{C_0H_3\cdot (CH_3\cdot CO)C-C_2\cdot C_3H_3}{O^{\frac{1}{2}}\cdot O^{\frac{1}{2}}\cdot O^{\frac{1}{2}}}$.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3.4-Diphenyl-4-acetyl-isoxasolon-(5)-acetimid} & C_{12}H_{16}O_3N_2 = \\ C_6H_2\cdot(CH_3\cdot CO)C & C\cdot C_6H_5 & \text{ Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt,} \\ & CH_3\cdot CO\cdot N\cdot \overset{!}{C}\cdot O\cdot \overset{!!}{N} & \text{ Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt,} \\ \textbf{s. S. 222.} \end{array}$

11. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-23} O_3 N$.

1. Dioxo-Verbindungen $C_{16}H_9O_8N$.

1. 2-[1.3-Dioxo-hydrindyl-(2)]-benzoxazolC₁₆H₂O₃N, North Column 1. 2-[1.3-Dioxo-

2-[1.3-Dioxo-hydrindyl-(2)]-bensthiasol $C_{16}H_{9}O_{2}NS = C_{6}H_{4} < \frac{N}{S} > C \cdot HC < \frac{CO}{CO} > C_{6}H_{2}$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 46.

2. [Cumaron-(2)]-[indol-(2)]-indigo 1) C12H4O3N, Formel I.

[Thionaphthen-(2)]-[indol-(2)]-indigo $C_{12}H_{\pm}O_{2}NS$, Formel II. B. Aus Indoxyl beim Erwärmen mit 2.2-Dibrom-3-oxo-thionaphthendihydrid (Bd. XVII, S. 310) in Eisessig (Fried-

LAENDER, B. 41, 776; vgl. BASF, D.R.P. 205002; C. 1909 I, 604; Frdl. 9, 604). Aus Isatinchlorid beim Kochen mit 3-Oxy-thionaphthen in trocknem Benzol (Kalle & Co., D.R.P.

¹⁾ Zur Nomenklatur der Indigoide vgl. JACOBSON bei FRIEDLAENDER, B. 41, 773.

193150; C. 1908 I, 576; Frdl. 9, 594), besser in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (Bezdzie, F., M. 29, 377). Beim Kochen von Isatinchlorid mit 3-Oxy-thionaphthen-carbonsäure-(2) in Xylol (K. & Co.). Bei der Einw. von 3-Oxy-thionaphthen auf Isatin-α-anil (Bd. XXI, S. 439) in heißem Petroleum, in siedendem Essigsäureanhydrid oder in Nitrobenzol bei 225° bis 228° (B., F., M. 29, 378; Ges. f. chem. Ind. Basel, D.R.P. 190292; C. 1907 II, 2094; Frdl. 8, 1376) oder auf α-Thioisatin in siedendem Alkohol (G. f. ch. I. B., D.R.P. 190293; C. 1907 II, 2095; Frdl. 8, 1377 und Privatmitteilung). — Rotviolette Nadeln (aus Eisessig). Ist bei 300° noch nicht geschmolzen, sublimiert bei höherer Temperatur fast unzersetzt (F.). Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen, niedriger siedenden Lösungsmitteln mit rotstichig violetter Farbe (F.). Löslich in heißem Alkohol mit blauvioletter Farbe (G. f. ch. I. B., D.R.P. 190293). Die Lösung in Benzol ist violettrot und zeigt ziemlich intensive gelbrote Fluorescenz (G. f. ch. I. B., D.R.P. 190292, 190293). Absorptionsspektrum der Chloroform-Lösung im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Eder, B. 41, 777. Löst sich in konz. Schwefelsäure unter Bildung von Sulfonsäuren, deren wäßr. Lösung durch überschüssige Natronlauge hellgelb wird (F.). — Überführung in blaue bis violette Küpenfarbstoffe (vgl. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1335, 1336, 1337) durch Halogenierung: G. f. ch. I. B., D. R. P. 191097, 191098; C. 1907 II, 2095, 2096; Frdl. 9, 597, 598; vgl. Engi, Ch. Z. 32, 1179. — Färbt Textilfasern aus der gelblichen alkalischen Hydrosulfitküpe violett bis blau (F.; K. & Co.; G. f. ch. I. B., D. R. P. 190292, 190293).

3. [Cumaron - (3)] - [indol - (2)] - indigo 1) $C_{16}H_{\bullet}O_{3}N$, Formel I.

[Thionaphthen-(3)]-[indol-(2)]-indigo $C_{16}H_0O_2NS$, Formel II. B. Aus Thionaphthen-chinon beim Behandeln mit Indoxyl in Eisessig in Gegenwart von etwas Salzsäure (Bezdzik,

FRIEDLAENDER, M. 29, 375) oder beim Kochen mit Indoxyl oder Indoxylsäure in Amylalkohol unter Luftabschluß (BASF, D.R.P. 204602; C. 1909 I, 235; Frdl. 9, 602). — Violettschwarze, metallisch glänzende Nadeln (aus Xylol). F: 247—250° (B., F.). Ist bei höherer Temperatur fast unzersetzt sublimierbar (B., F.). Schwer föslich in Alkohol, Äther und Benzol, etwas leichter in heißem Xylol, Chloroform und Eisessig (B., F.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit schmutziggrüner bis olivgrüner Farbe (B., F.; BASF); auf Zusatz von rauchender Schwefelsäure schlägt die Farbe nach Rotviolett um unter Bildung einer Sulfonsäure, deren wäßr. Lösung durch Natriumcarbonat-Lösung entfärbt wird; beim Ansäuern kehrt die Farbe wieder (B., F.). Löst sich in kalter Natronlauge mit grüner Farbe (B., F.). — Wird beim Kochen mit Alkalilaugen in Anthranilsäure und 2-Oxy-3-formyl-thionaphthen (Bd. XVII, S. 489) gespalten (B., F.; F., B. 41, 1038; F., Kielbasinski, B. 44 [1911], 3101, 3107). — Färbt die Faser aus der Küpe blauviolett (BASF).

4. [Cumaron-(2)]-[indol-(3)]- $indigo^1$) $C_{16}H_9O_9N$, Formel III.

[Thionaphthen - (2)] - [indol - (3)] - indigo, Thioindigoscharlach R $C_{16}H_0O_2NS$, Formel IV. B. Aus 3-Oxy-thionaphthen und Isatin beim Erwärmen in Eisessig in Gegenwart

von Salzsäure (Bezdzik, Friedlaender, M. 29, 376) oder beim Kochen in Natriumcarbonat-Lösung (Kalle & Co., D.R.P. 182260; C. 1907 II, 867; Frdl. 8, 484; vgl. Wirther, C. 1907 II, 1665). Aus 3-Oxy-thionaphthen-carbonsäure-(2) und Isatin in siedender Natriumcarbonat-Lösung (K. & Co., D. R. P. 182260). — Scharlachrote, metallisch glänzende Nadeln (aus Nitrobenzol). Ist bei 270° noch nicht geschmolzen; sublimiert bei höherer Temperatur fast ohne Zersetzung (B., F.). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln mit rötlichgelber Farbe (B., F.; K. & Co., D. R. P. 182260). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violettbrauner Farbe, die auf Zusstz von rauchender Schwefelsäure in Rot umschlägt (B., F.; K. & Co., D.R.P. 182260). — Überführung in rote Küpenfarbstoffe (vgl. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1339) durch Halogenierung: Ges. f. chem. Ind. Basel, D.R. P. 191097; C. 1907 II, 2095; Frdl. 9, 597; Engl., Ch. Z. 82, 1179. Liefert beim Erhitzen mit Antimonpentachlorid in Nitrobenzol auf 226—228° einen braunen Küpenfarbstoff (G. f. ch. I. B., D.R.P. 198051; C. 1908 I, 1816; Frdl. 9, 600). — Färbt Textilfasern aus der gelblichen alkalischen Hydrosulfitküpe scharlachrot (B., F.; K. & Co., D.R.P. 201970; C. 1908 II, 1306; Frdl. 9, 636; Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1334).

¹⁾ Zur Nomenklatur der Indigoide vgl. JACOBSON bei FRIEDLARNDER, B. 41, 773.

di-benzoesaure.

[Thionaphthen - (2)] - [5.7-dibrom-indol-(3)]-indigo, Cibarot G, Thioindigoscharlach G C₁₆H₇O₈NBr₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Oxy-thionaphthen und 5.7-Dibrom-isatin (Ges. f. chem. Ind. Basel, Patentanmeldung G. 25207; Frdl. 9, 597; Engl. Ch. Z. 32, 1179; Schultz, Tab.,

7. Aufl., No. 1339). Aus Thioindigoscharlach R (S. 282) bei Einw. von Brom in schwefelsaurer Losung bei 40—50° (E.; Schultz, Tab.). — Überführung in einen rotbraunen Küpenfarbstoff durch Erhitzen mit Antimonpentachlorid in Nitrobenzol auf 226°: G. f. ch. I. B., D.R.P. 198051; C. 1908 I, 1816; Frdl. 9, 600. — Färbt Textilfasern aus hellgelber Küpe gelbstichigrot (E.; Schultz, Tab.).

5. 3-Phthalidyliden-phthalimidin, Diphthalylmonoimid C₁₆H₉O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Diphthalyl beim Erhitzen mit methylalkoholischem Ammoniak auf
160° (Liebermann, Bistrzycki, B. 26, 540). Aus Diphthalyllactonsäure (Bd. XVIII, S. 478)
beim Kochen mit Ammoniak (Graebe, Schmalzigaug, A. 228, 137; vgl. Gr., Guye, A.
233, 245). Beim Erhitzen von Phthalimidin mit Phthalsäureanhydrid oder mit Phthalimid
in Gegenwart von Natriumacetat auf 220—230° oder beim Kochen von Phthalimidin und
Phthalimid für sich (Gr., Gu.). — Nadeln (aus Eisessig). Ist bei 374° noch nicht geschmolzen,
schmilzt aber beim Eintauchen in siedenden Schwefel (Gr., Sch.). Schwer löslich in Alkohol,
Ather, Chloroform und in siedendem Eisessig (Gr., Sch.). Unlöslich in Ammoniak, schwer
löslich in Kalk- und Barytwasser, löslich in Natronlauge mit gelber Farbe (Gr., Sch.; Gr., Gu.).

2. [5-Methyl-cumaron-(2)]-[indol-(3)]-Indigo¹)
C₁₇H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Methylcumaranon (Bd. XVII, S. 123) beim Erwärmen mit Isatin
in Eisessig und konz. Schwefelsäure (FRIES, FINCK, B. 41,
4294). — Dunkelrote Nadeln mit ½ Mol Essigsäure (aus Xylol). Gibt die Essigsäure erst bei
längerem Erhitzen auf 200° ab. F: 286°. Unlöslich in verd. Alkalilaugen, sehr leicht löslich
in alkoh. Kalilauge. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe.

3. Anhydro-bls-[2-(β-oxy-vinyl)-benzoesäure]lmid(?) C₁₃H₁₅O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus
Anhydro-bis-[2-(β-oxy-vinyl)-benzoesäure]-anhydrid (?) (Bd. XIX, S. 180) beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 170° (Bamberger, Frew, B. 27, 210). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 285°. Sehr schwer löslich in siedendem Äther, Chloroform und Benzol, ziemlich schwer in siedendem Alkohol und siedendem Wasser, leicht in Eisessig. Leicht löslich in verd. Natronlauge, kaum löslich in konz. Salzsäure. — AgC₁₃H₁₃O₂N. Citronengelber Niederschlag. Sehr schwer löslich in Wasser.

12. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-25} O_3 N$.

 $\{2.2'-[Pyrrylen-(2.5)]-dl-benzoesäure\}$ -anhydrid $C_{18}H_{11}O_8N$, Formel I.

{2.2' - [1 - Methylanilino - pyr-rylen - (2.5)] - di - bensoesäure} - an-hydrid C_{zz} H_{1z}O_zN_z, Formel II. B. Aus
Diphenacyl - dicarbonsäure-(2.2') beim
Kcohen mit α-Methyl-phenylhydrazin in
wenig Alkohol (REISSERT, ENGEL, B. 38, 3291). — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 205°
bis 206°. Unlöslich in Alkohol, ziemlich leicht löslich in Eisessig. — Liefert beim Erhitzen

30 Diama Washindaman C.H. O.N.

13. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-29} O_3 N$.

mit nicht zu verd. Natronlauge das Natriumsalz der 2.2'-[1-Methylanilino-pyrrylen-(2.5)]-

1. Anhydro-{[1-oxy-3-oxo-Indenyl-(2)]-[3-oxo-1-oximino-hydrindy-liden-(2)]-methan}, Anhydro-[methenyl-bis-indandion-monoxim] C₁₀H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Methenyl-bis-[indandion-(1.3)] beim Behandeln mit überschüssigem Hydroxylamin-hydro-chlorid in wäßr. Lösung in Gegenwart von Natriumäthylat, neben 2-[Hydroxylaminomethen]-indandion-(1.3) (Bd. VII,

¹⁾ Zur Nomenklatur der Indigoide vgl. JACOBSON bei FRIEDLAENDER, B. 41, 773.

S. 868) und dem Dioxim des Indandions-(1.3) (ERRERA, G. 38 II, 156). — Rötliche Blättchen oder Nadeln (aus Eisessig). F: 303° (Zers.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Benzol, leichter in Xylol und Eisessig.

Anhydro-{[1-oxy-3-oximino-indenyl-(2)][1.8 - dioximino - hydrindyliden - (2)] - methan},
Anhydro - [methenyl - bis - indandion - trioxim] $C_{10}H_{11}O_{2}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus An-

C₁₈H₁₁O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Anhydro-[methenyl-bis-indandion-monoxim] bei längerer Einw. von Hydroxylamin-hydrochlorid in wäßr. Lösung in Gegenwart von Natriumäthylat (Errera, G. 33 II, 158). — Gelbes Pulver. Schmilzt bei raschem Erhitzen gegen 312° unter Zersetzung. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Alkalilaugen mit dunkelroter Farbe.

Dibenzoat des Anhydro-[me-thonyl - bis - indandion - trioxims]

C₂₅H₁₅O₅N₂, s. nebenstehende Formel.

B. Aus Anhydro-[methenyl-bis-indandion-trioxim] (s. o.) und Benzoylchlorid in alkal. Lösung

28. Aus Amygro-Internet Problem Los Pyridin). Schmilzt bei raschem Erhitzen gegen 280° unter Zersetzung. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Unlöslich in Alkalilaugen.

2. Dioxo-Verbindungen $C_{ao}H_{11}O_aN$.

1. 2-[1.3-Dioxo-hydrindyl-(2)]-[naphtho-1'.2':4.5-oxazol]^1) $C_{20}H_{11}O_{3}N$, Formel I.

2-[1.3-Dioxo-hydrindyl-(2)]-[naphtho-1'.2':4.5-thiazol] C₂₀H₁₁O₂NS, Formel II. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 69.

2. I'.4'-Dioxo-I'.4'-dihydro-[naphtho-2'.3':3.4-phenoxazin] 1), 3.4-Phthalyl-phenoxazin C₂₀H₁₁O₆N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.3-Dibrom-2-oxy-anthrachinon durch Erhitzen mit Natriumacetat und Anilin auf 130° (BAYER & Co., D.R.P. 153517; C. 1904 II, 752; Frdl. 7, 239). Bei der Oxydation von 1-Anilino-2-oxy-anthrachinon mit Chromsäure in siedendem Eisessig (B. & Co., D.R.P. 141575; C. 1903 I, 1382; Frdl. 7, 234). — Krystalle

(aus Eisessig). Löslich in Pyridin und Eisessig mit violetter Farbe (B. & Co., D.R.P. 141575). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit bläulich-olivgrüner Farbe (B. & Co., D.R.P. 141575). — Gibt mit rauchender Schwefelsäure eine Sulfonsäure, die ungebeizte und chromgebeizte Wolle violett färbt (B. & Co., D.R.P. 141982; C. 1903 I, 1382; Frdl. 7, 237).

1 - Nitro - 3.4 - phthalyl - phenoxasin C₂₀H₁₀O₅N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 3-Nitro-1-anilino-2-oxyanthrachinon (Bd. XIV, S. 276) mit Chromsaure in siedendem Eisessig (Bayer & Co., D. R. P. 141575; C. 1903 I, 1382; Frdl. 7, 234).— ox Krystalle (aus Pyridin). Löslich in Pyridin und schwer löslich in Eisessig mit blauvioletter Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelblich-olivgrüner, in rauchender Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe.

14. Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-31}O₃N.

[2-Phenyi-5.6-benzo-chinolin-dicarbonsäure-(3.4)]-anhydrid, {2-Phenyi-[naphtho-1'.2':5.6-cinchomeronsäure]}-anhydrid¹) C₂₁H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Phenyl-5.6-benzo-chinolin-dicarbonsäure-(3.4) (Bd. XXII, S. 181) oder dem 3-Äthylester dieser Säure beim Erhitzen auf 218° bezw. 145° (Simon, Mauguin, C. r. 143, 429; A. ch. [8] 13, 382). — Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig oder Essigsäureanhydrid). F: 218°. Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen. Unlöslich in Alkohol. — Liefert beim Erhitzen mit Natronkalk 2-Phenyl-5.6-benzo-chinolin (S., M., C. r. 143, 430; A. ch. [8] 18, 393). Geht beim Erhitzen

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

mit wäßriger oder alkoholischer Kalilauge wieder in 2-Phenyl-5.6-benzo-chinolin-dicarbonsäure-(3.4), mit absol. Alkohol in den 3-Äthylester über. Beim Behandeln mit ätherischem oder konzentriertem wäßrigem Ammoniak und nachfolgenden Erhitzen des Reaktionsprodukts auf 175° entsteht 2-Phenyl-5.6-benzo-chinolin-dicarbonsäure-(3.4)-imid (S., M., A. ch. [8] 13, 386).

C. Trioxo-Verbindungen.

1. Trioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-5} O_4 N$.

Trioxo-Verbindungen C₃HO₄N.

1. Trioxoisoxazolidin $C_3HO_4N = \frac{OC-CO}{OC \cdot O \cdot NH}$

5-Oxo-8-imino-4-oximino-isoxazolidin bezw. 5-Oxo-4-oximino-8-amino-isoxazolin $C_3H_3O_3N_3= \begin{array}{c} HO\cdot N:C-C:NH \\ OC-C:NH \\ OC$ OC·O·NH $\mathbf{OC} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$ motrope Formen. B. Aus salzsaurem Isonitrosomalon-hydroxamsäure-amidoxim (Bd. III, S. 777) beim Kochen der konzentrierten wäßrigen Lösung, beim Erhitzen in sodaalkalischer Lösung, am besten beim Kochen mit Eisessig (Wieland, Hess, B. 42, 1362). Neben Furoxandicarbonsaure-diamid (Syst. No. 4599) und Urethan beim Einleiten von Ammoniak in eine kalte ätherische Lösung von Furoxandicarbonsäure diäthylester (W., GMELIN, A. 367, 90). — Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). F: 160° (Zers.) (W., G.). Leicht löslich in Wasser und Eisessig in der Siedehitze, schwer in der Kälte, ziemlich schwer in Alkohol, Äther und Essigester, fast unlöslich in Gasolin (W., H.). Löst sich unverändert in knoz. Schwefelsäure mit gelber, in Soda-Lösung und Ammoniak mit orangeroter Farbe (W., H.). — Entfärbt allmählich Permanganat-Lösung (W., H.). Setzt aus angesäuerter Kaliumjodid-Lösung langsam Jod in Freiheit (W., H.). Beim Behandeln mit Alkalilaugen oder Barytwasser entsteht Isonitrosomalonsäure-monoamidoxim (Bd. III, S. 777) (W., H.). Das Silbersalz zersetzt sich beim Erwarmen mit verd. Salpetersaure unter Bildung von Silbercyanid (W., H.). — Gibt mit Ferrichlorid eine schwache, olivbraune Färbung (W., H.). — AgČ₃H₂O₃N₃. Scharlachroter Niederschlag. Ist im trocknen Zustand explosiv (W., H.). Leicht löslich in Ammoniak, ziemlich schwer in kalter verdünnter Salpetersäure.

weitere desmotrope Formen. B. Aus 1,5 g Isonitrosomalonsäure-mono-anilidoxim (Bd. XII, S. 530) bei 5—6-stündigem Erwärmen mit 4—5 cm³ Eisessig auf dem Wasserbad (WIELAND, GMELIN, A. 367, 94). — Dimorph; rote Blättchen oder Nadeln (aus 80%) jeem Alkohol). Zersetzt sich bei 148%. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Äther und Aceton, ziemlich schwer in Wasser, schwer in Benzol und Gasolin; löst sich in Alkalien mit orangegelber Farbe; überschüssige Alkalien wirken unter Regenierung des Ausgangsmaterials entfärbend.

 $\begin{array}{ll} \textbf{5-Oxo-8-[4-methoxy-phenylimino]-4-oximino-isoxazolidin bezw. 5-Oxo-4-oximino-3-p-anisidino-isoxazolin } & C_{10}H_{0}O_{4}N_{3} = \\ \hline & & O\dot{C}\cdot O\cdot \dot{N}H \\ \end{array}$

HO·N:C—C·NH·C₀H₄·O·CH₃ bezw. weitere desmotrope Formen. B. Aus Isonitrosomalonsäure-mono-p-anisididoxim (Bd. XIII, S. 497) bei 3—4-stündigem Erwärmen mit Eisessig auf dem Wasserhad (Wikland, Gmelin, A. 367, 96). — Dunkelbraunrote Blättchen

essig auf dem Wasserbad (Wieland, Gmelin, A. 367, 96). — Dunkelbraunrote Blättchen (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 1360. Ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

 $\begin{array}{ll} \textbf{5-Oxo-4-oximino-8-phenylhydrazono-isoxazolidin bezw. 5-Oxo-4-oximino-3-phenylhydrazino-isoxazolin } C_9H_9O_3N_4 = \\ & \begin{array}{ll} HO\cdot N:C-C:N\cdot NH\cdot C_6H_5 \\ OC\cdot O\cdot NH \end{array} & \text{bezw.} \end{array}$

HO·N:C——C·NH·NH·C_eH₅ bezw. weitere desmotrope Formen. B. Bei 15-stündigem OC·O·N

Aufbewahren von Furoxandicarbonsäure-diäthylester mit Phenylhydrazin in der Kälte (Wieland, Genelin, A. 397, 97). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Äther). Zersetzt sich bei

183º nach vorheriger Braunung. Schwer löslich in den meisten üblichen Lösungsmitteln. Löst sich in Alkalilauge, Soda-Lösung und Ammoniak mit dunkelroter Farbe, in der Wärme unter Zersetzung. — Beim Erwärmen mit Alkalilauge in Gegenwart von Zinkstaub entsteht das nicht näher beschriebene β -Oximino- β -phenylhydrazino-brenztraubensäure-oxim $HO_gC \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(:NOH) \cdot NH \cdot NH \cdot C_gH_g$. Die alkal. Lösung liefert beim Behandeln mit Benzoylchlorid die Verbindung $C_{10}H_{14}O_gN_4$ (s. u.) und $[\beta$ -Phenyl-hydrazino]-ameisensäure-äthylester. — Hydrochlorid. Orangerote Nadeln. Zerfällt beim Lösen in Wasser in die Komponenten.

Verbindung C₁₆H₁₄O₅N₄ (vielleicht ein Monobenzoylderivat des Oximino-phenylhydrazino-brenztraubensäure-oxims). B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Behandeln mit Benzoylchlorid in 6%iger Kalilauge (WIELAND, GMELIN,

A. 367, 98). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 158°.

Trioxooxazolidin $C_3HO_4N = \begin{array}{c} OC - NH \\ OC \cdot O \cdot CO \end{array}$

4-Oxo-2-imino-5-oximino-thiasolidin, 5-Oximino-pseudothiohydantoin ("Iso-OC-NH nitrosothiohydantoin") $C_3H_3O_3N_3S = HO \cdot N : C \cdot S \cdot C : NH$ bezw. desmotrope Formen. B.

Aus Pseudothiohydantoin (S. 233) bei Einw. von nitrosen Gasen in Wasser (Maly, B. 12, 967), besser beim Behandeln mit verd. Salzsäure und Natriumnitrit (HANTZSCH, BARTH, B. 35, 218). — Hellgelbes Krystallpulver (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (M.). Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, unlöslich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff und Kohlenwasserstoffen (M.). Leicht löslich in konz. Salzsäure, fällt auf Zusatz von Wasser wieder aus (Andreasch, M. 6, 822). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: ca. 5,5×10⁻⁴ (H., B.). Die Alkalisalze reagieren neutral (H., B.). — Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure erhält man Glycin, Thioharnstoff und eine Substanz, die sich an der Luft gelb färbt; bei der Reduktion mit konz. Jodwasserstoffsäure in der Wärme wurde Glycin isoliert (An.). Beim Kochen mit Barytwasser entstehen Cyanamid, Dicyandiamid und Isonitrosothioglykolsäure (Bd. II, S. 564) (M., An., B. 13, 602; M. 1, 164). Zerfällt beim Erhitzen mit verd. Salzsäure im Rohr auf 115—120° in Schwefelwasserstoff, Ammoniak, Hydroxylamin, Kohlendioxyd und Oxalsäure (An.). — Gibt mit wassersulfat in Gegenwart von wenig Ammoniak eine schwarzbraune Färbung (M.). — Konstitution der Salze: H., B. — AgC₃H₃O₂N₃S + Ag₃O. Braunroter Niederschlag. Unlöslich in Wasser (M.). — BaC₃H₃O₃N₃S + 2H₃O. Gelbe Blätter. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (M.). Geht beim Kochen mit Wasser, beim Behandeln mit verd. Schwefelsäure oder mit Isonitrosothiohydantoin in ein rotes bariumärmeres Salz über.

OC-NH N^{s} -Methyl-5-oximino-pseudothiohydantoin $C_{4}H_{5}O_{8}N_{8}S =$ HO·N:C·S·C:N·CH.

B. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine wäßr. Lösung von Na-Methyl-pseudothio-hydantoin (S. 235) (Andreasch, M. 6, 842). — Krystallpulver (aus Wasser). Verpufft bei raschem Erhitzen. Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser, löslich in heißem Alkohol, sehr schwer löslich in Äther; leicht löslich in Laugen und Ammoniak mit heligelber Farbe. — Beim Kochen mit Barytwasser erfolgt Spaltung.

8.N²-Dimethyl-5-oximino-pseudothiohydantoin C₂H₇O₃N₃S = OC N·CH₃

B. Aus 3.N³-Dimethyl-pseudothiohydantoin (S. 238) analog der $HO \cdot N : C \cdot S \cdot C : N \cdot CH_{\bullet}$ vorangehenden Verbindung (Andreasch, M. 8, 409). — Gelbliche Schuppen. F: 220°.

2. Trioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-7} O_4 N$.

 $\textbf{3-Methyl-5-glyoxyl-isoxazolon-(4)} \ \ C_0H_5O_4N = \frac{OC---C\cdot CH_3}{OHC\cdot CO\cdot HC\cdot O\cdot N}$

8 - Methyl - 5 - oximinoacetyl - isoxazolon - (4) - oxim $C_6H_7O_4N_8 =$

HO·N:C——C·CH₃ bezw. desmotrope Formen. B. Neben wenig 3-Methyl-5-[α . β -di-HO·N:CH·CO·HC·O·N oximino-āthyl]-isoxazolon-(4)-oxim (S. 287) und der Verbindung C₁₂H₁₂O₂N₆ (S. 287) aus 3-Methyl-5-[α-oximino-āthyl]-isoxazolon-(4)-oxim (S. 257) bei Einw. von Stickstoffdioxyd in Äther und Aufbewahren (Scholl, Baumann, B. 30, 1301). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 91°. Leicht löslich in kaltem Alkohol, Äther, Aceton, Eisessig, warmem Wasser sowie in verd. Alkalilaugen und Säuren. — Bei der Einw. von salzsaurem Hydroxylamin in

Wasser bildet sich 3-Methyl-5- $[\alpha.\beta$ -dioximino-āthyl]-isoxazolon-(4)-oxim (s. u.). Beim Behandeln mit Anilin in Gegenwart von etwas verd. Essigsäure erhält man 3-Methyl-5- $[\alpha$ -phenylimino- β -oximino-āthyl]-isoxazolon-(4)-oxim (s. u.). Gibt bei der Einw. auf eine alkal. Diazobenzol-Lösung (aus Benzoldiazoniumchlorid und 2 n-Natronlauge bei 0^0) 3-Methyl-5- $[\alpha$ -iminobenzolazo-acetyl]-isoxazolon-(4)-oxim (Syst. No. 4391). — NaC₈H₆O₄N₃. Nadeln. — AgC₈H₆O₄N₃ + C₈H₇O₄N₃ + H₁O. Nadeln.

OXIMINOPSEUDOTHIOHYDANTOIN

3-Methyl-5-[α -phenylimino- β -oximino-äthyl]-isoxazolon-(4)-oxim $C_{13}H_{18}O_3N_4=HO\cdot N:C--C\cdot CH_2$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus der vorangehenden Verbindung und Anilin in Gegenwart von etwas verd. Essigsäure beim Aufbewahren über konz. Schwefelsäure im Vakuum (Scholl, Baumann, B. 30, 1304). — Tafeln. Schwer löslich in Wasser, Äther, Benzol und Chloroform in der Kälte, leicht in der Wärme. — Beim

Kochen mit Schwefelsäure werden die Ausgangsmaterialien regeneriert.

3-Methyl-5-[α.β-dioximino-äthyl]-isoxazolon-(4)-oxim C₆H₆O₄N₄ = HO·N:C—C·CH₃ bezw. desmotrope Formen. B. Aus 3-Methyl-5-[α-ox-HO·N:CH·C(:N·OH)·HC·O·N bezw. desmotrope Formen. B. Aus 3-Methyl-5-[α-ox-imino-āthyl]-isoxazolon-(4)-oxim (S. 257) in Äther beim Einleiten von Stickstoffdioxyd in der Kälte (SCHOLL, BAUMANN, B. 30, 1298). Aus 3-Methyl-5-oximinoacetyl-isoxazolon-(4)-oxim bei der Einw. von Hydroxylamin-hydrochlorid in Wasser (Sch., B.). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 221° (Zers.). Sehr leicht löslich in heißem Eisessig, leicht in Alkohol und Wasser in der Wärme; löslich in Natronlauge mit dunkelgelber Farbe. — Liefert bei längerer Einw. von Stickstoffdioxyd in Äther und Kochen mit Wasser 3-Methyl-5-oximinoacetyl-isoxazolon-(4)-oxim (S. 286) und die Verbindung C₁₂H₁₂O₇N₆ (s. u.). Bei der Einw. von grüner Salpetersäure (aus mit nitrosen Gasen gesättigter rauchender Salpetersäure bei vorsichtigem Versetzen mit Wasser) erhält man 3-Oximinomethyl-5-oximinoacetyl-isoxazolon-(4)-oxim (S. 289).

Verbindung $C_{12}H_{12}O_7N_6$. B. Man läßt auf 3-Methyl-5- $[\alpha.\beta$ -dioximino-āthyl]-isoxazolon-(4)-oxim (s. o.) in āther. Lösung mehrere Tage Stickstoffdioxyd einwirken, versetzt mit Wasser und kocht nach Abdampfen des Äthers 20—30 Min. lang (SCHOLL, BAUMANN, B. 30, 1300). — Nadeln (aus Chloroform + Äther). F: 267° (Zers.). Sehr leicht löslich in kaltem Chloroform, ziemlich leicht in heißem Aceton, fast unlöslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln; etwas löslich in heißer Alkalilauge.

3 - Methyl - 5 - $[\beta$ - oximino - α - phenylhydrazono - \ddot{a} thyl] - \ddot{a} tsoxazolon - (4) - oxim HO·N:C—C·CH₂ bezw. desmotrope Formen. B. C₁₂H₁₂O₃N₅ = HO·N:CH·C(:N·NH·C₆H₅)·HC·O·N bezw. desmotrope Formen. B. Aus 3-Methyl-5-oximino-acetyl-isoxazolon-(4)-oxim bei Einw. von 1 Mol Phenylhydrazin in Alkohol (Scholl, Baumann, B. 30, 1304). — Gelbe Krystalle. F: 234° (Zers.).

3. Trioxo-Verbindungen $C_n H_{2u-9} O_4 N$.

¹⁾ Diese von Francesconi, Ferulli, G. 33 I, 192 für Santoibydroxamsäureanhydrid angegebene Konstitution ist nach dem Literatur-Schinßtermin der 4. Aufi. dieses Handbuchs [1. I. 1910] durch die Untersuchungen von Clemo, Haworth, Walton, Soc. 1929, 2368; 1930, 1110; Cl., Ha., Soc. 1930, 2579; Ruzicka, Eichenberger, Helv. 13, 1117; Tschitschibabin, Schtschukina, B. 63, 2793; Wedekind, Tettweiler, B. 64, 387, 1796 über die Konstitution des Santonins unhaitbar geworden.

Bei der Einw. von Natriumnitrit auf Santonsäure-monoxim (Bd. X, S. 809)¹) in essigsaurer Lösung (Francesconi, Ferulli, G. 83 I, 199). — Prismen (aus Alkohol). F: 235° (Zers.) (Wedekind, Jäckh, J. pr. [2] 139 [1934], 139; vgl. Fr., Fe.). Leicht löslich in Äther und warmem Alkohol, schwer in Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Wasser; unlöslich in kalter Alkalicarbonat-Lösung, löslich in Alkalilauge (Fr., Fe.). $[\alpha]_0^\infty$: —214,3° (Alkohol; c = 1,6) (Fr., Fe.). — Liefert beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure Santolsäure (Bd. X, S. 856)¹) (Fr., Fe.). Gibt mit Eisenchlorid eine violette Färbung (Fr., Fe.). — Ba($C_{15}H_{20}O_4N)_3$ + H_4O . Blaßgelb. Verliert das Krystallwasser gegen 165—175° (Fr., Fe.). Leicht löslich in Wasser (Fr., Fe.).

4. Trioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-17} O_4 N$.

$$\label{eq:Trioxo-Verbindung} \text{C_{17}H$}_{17}O_4N = \frac{C_8H_{11}\cdot HC - C:C}{OC\cdot NH\cdot CO} \cdot C:CH\cdot CO\cdot CH_3}{OC\cdot NH\cdot CO}.$$

zugeschrieben wurde (vgl. indessen Schöff, Heuck, A. 459 [1927], 257; Curd, Robertson, Soc. 1938, 1173, 1176; 1937, 894; Asahina, Yanagita, B. 69 [1936], 1646; 70 [1937], 1500), s. bei Flechtenstoffen, Syst. No. 4864.

5. Trioxo-Verbindungen C_nH_{2n-23}O₄N.

[1-0xo-isochroman]-[1'.3'-dioxo-tetrahydroisochinolin]-spiran-(3.4'), Lacton des 4-0xy-1.3-dioxo-4-[2-carboxy-benzyl]-tetrahydroisochinolins, [3-(2-Carboxy-phenyl)-dihydroisocumarin-carbonsäure-(3)]-imid C₁₇H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Monoamid der 1-0xo-3-[2-carboxy-phenyl]-isochroman-carbonsäure-(3) (Bd. XVIII, S. 499) beim Erhitzen auf 150—160° (GABRIEL, POSNER, B. 27, 2501). — Krystalle (aus Eisessig oder Alkohol). F: 239—241°. Löslich in kalten Alkalilaugen, unlöslich in Ammoniak.

6. Trioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-25}O_4N$.

1.4 - Dio x o - 3 - ph thalidyliden - tetra hydroiso-chinolin $C_{17}H_{\bullet}O_4N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Oxy-isocarbostyril (Bd. XXI, S. 176) beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid auf 240° (GABRIEL, COLMAN, B. 35, 2422). — Orangerote Nadeln (aus Benzoesäureäthylester). F: ca. 316°. Schwer löslich in siedendem Eisessig, fast unlöslich in Alkohol. Löst sich in ca. 100 Tln. Eisessig. — Die Lösung in heißer verdünnter Kalilauge liefert beim Behandeln mit heißer Salzsäure 4-Oxy-isocarbostyril, beim Eingießen in Eisessig 2-[1.4-Dioxy-isochinolincarboyl-(3)]-benzoesäure (Bd. XXII, S. 379).

¹⁾ Die dieser Verbindung früher gegebene Konstitution ist nach den neueren Untersuchungen über die Konstitution des Santonins (vgl. die Fußnote auf S. 287) unhaltbar geworden (vgl. a. die Arbeiten von Wederind, Ergel, J. pr. [2] 189 [1934], 115; W., JÄCKH, J. pr. [2] 189, 129).

D. Tetraoxo-Verbindungen.

1. Tetraoxo-Verbindungen $C_n H_{2n-9} O_5 N$.

3-Formyl-5-glyoxyl-isoxazolon-(4)
$$C_6H_3O_6N = \frac{OC - C \cdot CHO}{OHC \cdot CO \cdot HC \cdot O \cdot N}$$

8 - Oximinomethyl - 5 - oximinomethyl - isoxazolon - (4) - oxim $C_6H_6O_5N_4 = HO \cdot N : C - C \cdot CH : N \cdot OH$ bezw. desmotrope Formen. B. Bei Einw. von grüner

HO·N:CH·CO·HC·O·N

Salpetersäure (erhalten durch Verdünnen einer mit nitrosen Gasen gesättigten rauchenden Salpetersäure) auf 3-Methyl-5-[α.β-dioximino-āthyl]-isoxazolon-(4)-oxim (S. 287) (Scholl, Baumann, B. 30, 1310). — Gelbe Prismen (aus Aceton + Chloroform). F: ca. 158° (Zers.). — Gibt mit Fehlingscher Lösung eine dunkelgrüne Färbung. — Silbersalz. Gelber Niederschlag. Gegen siedendes Wasser beständig.

2. Tetraoxo-Verbindungen $C_n H_{2n-19} O_5 N$.

E. Oxy-oxo-Verbindungen.

1. Oxy-oxo-Verbindungen mit 3 Sauerstoffatomen.

- a) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-1} O_3 N$.
- 1. $5 \cdot 0 \times y \cdot 2 \cdot 0 \times 0 \cdot 0 \times az$ olidin, $5 \cdot 0 \times y \cdot 0 \times az$ olidon (2) $C_3H_5O_3N = H_5C NH$ $\cdot HO \cdot HC \cdot O \cdot CO$
- 5-Äthoxy-2-phenylimino-thiazolidin bezw. 5-Äthoxy-2-anilino-Δ²-thiazolin H₂C—NH H₂C—N H₂C—N C₁₁H₁₄ON₂S = C₂H₅·O·HC·S·C·N·C₆H₅ bezw. C₂H₅·O·HC·S·C·NH·C₆H₅ Zur Konstitution vgl. Burtles, Pyman, Roylance, Soc. 127 [1925], 583, 590. B. Beim Lösen von N-Phenyl-N'-acetalyl-thioharnstoff in kalter konzentrierter Schwefelsäure (Wohl, Marckwald, B. 22, 577; B., P., R.). Wasserfreie Nadeln (aus Alkohol) (B., P., R.; vgl. W., M.). F: 94° (W., M.), 92—93° (korr.) (B., P., R.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Ather und den meisten anderen Lösungsmitteln (W., M.). Liefert beim Kochen mit 30°/₀iger Schwefelsäure sowie beim Erhitzen mit Salzsäure auf 100° 1-Phenyl-imidazolthion-(2) (Bd. XXIV, S. 17) (W., M.; vgl. B., P., R.). 2C₁₁H₁₄ON₂S + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe Krystalle (W., M.). Pikrat C₁₁H₁₄ON₂S + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 190° (Zers.) (W., M.), 198° (korr.) (B., P., R.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol (W., M.).
- $$\label{eq:continuous} \begin{split} \textbf{5-$\ddot{\textbf{A}}$thoxy-2-[2.4-dimethyl-phenylimino]-thiazolidin bezw. 5-$\ddot{\textbf{A}}$thoxy-2-[asymm.-H_{3}C--NH \\ \textbf{m-xylidino}]-\mathcal{D}^{3}-thiazolin C_{12}H_{18}ON_{3}S = C_{2}H_{5} \cdot O \cdot H\dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} : N \cdot C_{6}H_{3}(CH$_{3}$)$_{2}$ bezw. \end{split}$$
- H₂C N

 C₂H₅·O·HC·S·C·NH·C₆H₃(CH₂)₂

 Soc. 127 [1925], 584; Nimkar, P., Soc. 127 [1925], 2746. B. Beim Lösen von N-[2.4-Dimethylphenyl]-N'-acetalyl-thioharnstoff in kalter konzentrierter Schwefelsäure (Marckwald, B. BEILSTEINs Handbuch, 4. Aufl. XXVII.

25, 2370; B., P., R.). — Wasserfreie Prismen (aus Alkohol) (N., P.; vgl. M.). F: 94—95° (M.), 102—103° (korr.) (N., P.). Leicht löslich in Äther und heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser (M.). Löslich in Säuren (M.). — Pikrat C₁₃H₁₈ON₂S + C₆H₂O₇N₃. Goldgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 143—144° (M.), 152—154° (korr.) (N., P.). Sehr leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Benzol (M.).

2. 2-0x0-5-0xymethyi-oxazolidin, 5-0xymethyi-oxazolidon-(2) $C_4H_7O_2N = \frac{H_2C-NH}{HO\cdot CH_4\cdot H\dot C\cdot O\cdot \dot CO}.$

2-Thion-5-oxymethyl-oxasolidin bezw. 2-Mercapto-5-oxymethyl- Δ^2 -oxasolin H_2C —NH H_2C —NH H_2C —N Bezw. H_3C —N Beim Erhitzen einer H_3C 00/G100 und Eindampfen der Reaktionsflüssigkeit mit wenig Salzsäure (Maquenne, Roux, C. r. 134, 1590; R., A. ch. [8] 1, 120). — Sirup. Leicht löslich. — H_3C 0 NS + H_3C 0 Right Roux, Blättchen. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in verd. Salpetersäure.

b) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-3} O_3 N$.

6'-0x0-2'-oxymethyi-oktahydro-[pyrano-3'.4':3.4-pyridin¹], ô-Lacton der 3-[(a. β -Dioxy-āthyl)-pipe-ridyl-(4)]-essigsäure (,,0xymerochinen') $C_2H_{15}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Hydrobromid des Brommerochinens (S. 165) bei längerem Kochen mit Wasser (Koenigs, B. 28, 1989; A. 347, 222) oder beim Behandeln mit feuchtem Silberoxyd (Grimaux, C. r. 126, 578). — Krystalle mit 1 H_2O (aus Methanol + Äther), die bei längerem Erhitzen auf dem Toluolbad das Krystallwasser verlieren (K.). F: ca. 254° (Zers.) (K.; vgl. Gr.). Sehr leicht löslich in Wasser (K.) mit stark alkalischer Reaktion (Gr.). Ziemlich leicht löslich in Methanol, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Äther (K.; vgl. Gr.), unlöslich in Chloroform (Gr.). — Wird von sodaalkalischer Kaliumpermanganat-Lösung erst in der Wärme unter Bildung von Oxalsäure angegriffen (K.). Chromschwefelsäure wirkt nur schwer, Natriumhypobromit fast gar nicht ein (K.). — $C_9H_{15}O_2N+HCl$. Nadeln (aus Methanol + Äther). F: 208—210° (K.). — Chloroaurat. Nadeln (aus Wasser). F: ca. 184° (Zers.) (K., A. 347, 223). — $2C_9H_{16}O_2N+2HCl+PtCl_4$. Orangegelbe Krystalle. F: ca. 240° (Zers.) (K.).

Acetylderivat $C_{11}H_{17}O_4N=C_9H_{14}O_3N(CO\cdot CH_9)$. B. Beim Kochen von Oxymerochinen mit Essigsäureanhydrid (Koenigs, B. 28, 1990; A. 347, 223). — Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, schwer in Äther. — Geht bei längerem Kochen mit Wasser in Oxymerochinen über. — $C_{11}H_{17}O_4N+HCl+AuCl_9$. Krystelle. F: ca. 214° (Zers.).

c) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-5} O_3 N$.

 $5-0xy-6-0xo-1.2-0xazin C_4H_3O_3N = \frac{HO \cdot C \cdot CH \cdot CH}{OC \cdot O \cdot N}.$

4-Chlor-5-phenoxy-6-oxo-1.2-oxazin $C_{10}H_{2}O_{3}NCl = \begin{array}{c} C_{2}H_{3}\cdot O\cdot C:CCl\cdot CH \\ OC-O-N \\ \end{array}$. B. Bei kurzer Einw. von Chlorwasserstoff auf Mucophenoxychlorsäure-oxim (Bd. VI, S. 171) in kaltem Methanol oder in Eisessig + Essigsäureanhydrid (WIDTSOE, Am. 19, 639). — Schuppen

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

(aus Schwefelkohlenstoff). F: 96—98°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Toluol und Eisessig, schwer in Schwefelkohlenstoff. — Liefert beim Lösen in siedendem Wasser oder beim Aufbewahren in saurer alkoholischer Lösung Phenoxychlormaleinsaure-imid (Bd. XXI, S. 602).

4-Brom-5-phenoxy-6-oxo-1.2-oxasin $C_{10}H_6O_3NBr = {C_6H_5\cdot O\cdot C:CBr\cdot CH \over OC-O-N}$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von Mucophenoxybromsäure-oxim (Bd. VI, S. 171) in kaltem Alkohol oder Methanol oder in Eisessig + Acetanhydrid (Widtsoe, Am. 19, 634). — Schuppen (aus Benzol). Schmilzt bei schnellem Erhitzen bei 124—126°. Leicht löslich in Methanol und Eisessig, schwer in Chloroform und Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Wasser. — Löst sich langsam in verd. Natronlauge; bei Zusatz von Säure erhält man Phenoxybrommaleinsäure-imid (Bd. XXI, S. 602) und eine mit Äther extrahierbare, farblose Säure, die nach dem Sublimieren Phenoxybrommaleinsäureanhydrid¹) (F: 90° bis

d) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-9}O₃N.

91°) liefert. Geht bei längerer Einw. von Chlorwasserstoff in wenig Methanol oder Alkohol

0xy-oxo-Verbindungen C,H,O,N.

allmählich in Phenoxybrommaleinsäure-imid über.

- 1. $6 Oxy 3 oxo \alpha.\beta benzisoxazolin$, $6 Oxy \alpha.\beta benzisoxazolon$ Consideration $C_7H_5O_3N$, s. nebenstehende Formel.
- 6 Methoxy $\alpha.\beta$ benzisothiazolon 1 dioxyd, Anissäuresulfinid, 6-Methoxy-saccharin $C_8H_7O_4NS$, s. nebenstehende Formel. B. Neben 4-Methoxy-benzoesäure-sulfonsäure-(2) beim Ersure von 4-Methoxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(2)-amid mit Kaliumpermanganat-Lösung auf dem Wasserbad (Parks, Am. 15, 332), am besten unter Zusatz von etwas Kalisunge (Moale, Am. 20, 289). Nadeln (aus Wasser), Blättchen (aus Alkohol). F: 271°. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Alkohol und siedendem Wasser (P.). Liefert beim Kochen mit ca. $4^0/_0$ iger Salzsäure 4-Methoxy-benzoesäure-sulfonsäure-(2) (P.; M.). Ba $(C_8H_8O_4NS)_2+3H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (P.).
- 8 Äthoxy α.β benzisothiazolon 1 dioxyd, 6 Äthoxysaccharin C₉H₉O₄NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen
 von 4-Äthoxy-1-methyl-benzol-sulfonsäure-(2)-amid mit Kaliumpermanganat-Lösung auf dem Wasserbad (Remsen, Palmer, Am. 8, 227). Nadeln (aus Wasser).
 Schmilzt unter teilweiser Zersetzung bei 257—255° (unkorr.). Liefert beim Behandeln
 mit Phosphorpentachlorid und Methanol eine nicht näher untersuchte, krystallinische Verbindung vom Schmelzpunkt 148—149°. KC₉H₈O₄NS. Nadeln. AgC₉H₈O₄NS. Nadeln.
 - 2. 4-Oxy-2-oxo-benzoxazolin, 4-Oxy-benzoxazolon C,H,O,N, Formel I.

- 4-Äthoxy-benzoxazolon bezw. 2-Oxy-4-äthoxy-benzoxazol C₂H₂O₃N, Formel II bezw. III. B. Beim Schmelzen von salzsaurem 2-Amino-resorcin-monoäthyläther mit Harnstoff (Kietaibl, M. 19, 546). Nadeln. F: 125° (unkorr.).
 - 3. 6-Oxy-2-oxo-benzoxazolin, 6-Oxy-benzoxazolon C7H3O3N, Formel IV.
- 6-Äthoxy-benzoxazolon bezw. 2-Oxy-6-äthoxy-benzoxazol $C_0H_0O_3N$, Formel V bezw. VI. B. Beim Schmelzen von salzsaurem 4-Amino-resorcin-1-äthyläther mit Harnstoff

(Kietairi, M. 19, 543). — Nadeln (aus Benzol). F: 150,5—151° (unkorr.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Essigester.

¹⁾ Vgl. dasu auch HILL, STEVENS, Am. 6, 193; H., Cornelison, Am. 16, 306.

e) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-11}O_3N$.

- 1. Oxy-oxo-Verbindungen C₂H₇O₃N.
- 1. 4-Oxo-3-[4-oxy-phenyl]-isoxazolin, 3-[4-Oxy-phenyl]-isoxazolon-(4) $C_9H_7O_8N = \frac{OC-C\cdot C_6H_4\cdot OH}{H_4O\cdot O\cdot N}.$
- 3-[4-Methoxy-phenyl]-isoxasolon-(4)-oxim $C_{10}H_{10}O_3N_2=HO\cdot N:O-C\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2$ ist desmotrop mit 4-Hydroxylamino-3-[4-methoxy-phenyl]- $H_2O\cdot O\cdot N$

isoxazol, Syst. No. 4391.

- 2. 5-Oxo-3-[2-oxy-phenyl]-isoxazolin, 3-[2-Oxy-phenyl]-isoxazolon-(5) $C_{9}H_{7}O_{2}N = \frac{H_{2}C C \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH}{OC \cdot O \cdot N}.$
- $\begin{array}{c} \textbf{3} \cdot [\textbf{2} \cdot \textbf{Methoxy-phenyl}] \cdot isoxazolon \cdot (5) \quad \text{bezw.} \quad \textbf{5} \cdot \textbf{Oxy-3} \cdot [\textbf{2} \cdot \textbf{methoxy-phenyl}] \cdot \\ isoxazol \quad \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{9}\textbf{O}_{3}\textbf{N} = \begin{matrix} \textbf{H}_{2}\textbf{C} & \textbf{C} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{C}\textbf{H}_{3} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{N} \end{matrix} \quad \begin{array}{c} \textbf{HC} & \textbf{C} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{C}\textbf{H}_{3} \\ \textbf{HC} & \textbf{C} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{C}\textbf{H}_{3} \end{matrix} \quad \textbf{B}. \quad \textbf{Aus} \\ \textbf{2} \cdot \textbf{Methoxy-benzoylessigsäure-äthylester} \quad \textbf{und} \quad \textbf{salzsaurem} \quad \textbf{Hydroxylamin} \quad \textbf{in} \quad \textbf{verd.} \quad \textbf{Alkohol} \\ \textbf{(Wahl, $C. r. 148, 353; $A. ch. [8] 17, 367, 368).} & \textbf{Nadeln (aus Alkohol).} \quad \textbf{F} : 106^{\circ}. & \textbf{Liefert} \\ \textbf{beim Erwärmen mit Isatinchlorid in Benzol auf dem Wasserbad [Indol-(2)]-(3-[2-methoxy-phenyl]-isoxazol-(4))-indigo} \quad \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} < \begin{matrix} \textbf{CO} \\ \textbf{NH} \end{matrix} > \textbf{C} = \textbf{C} & \textbf{C} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{CH}_{3} \\ \textbf{OC} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{N} \end{matrix} \quad \textbf{(Syst. No. 4578).} \end{array} \quad \textbf{(Syst. No. 4578)}.$
- 3. 5-Oxo-3-[3-oxy-phenyl]-isoxazolin, 3-[3-Oxy-phenyl]-isoxazolon-(5) $C_9H_7O_9N = \begin{array}{c} H_9C C \cdot C_6H_4 \cdot OH \\ OC \cdot O \cdot N \end{array}$.
- 3-[3-Methoxy-phenyl]-isoxasolon-(5) bezw. 5-Oxy-3-[3-methoxy-phenyl]-isoxasol $C_{10}H_0O_3N=\frac{H_2C-C\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3}{OC\cdot O\cdot N}$ bezw. $\frac{HC-C\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3}{HO\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Aus 3-Methoxy-benzoylessigsäure-äthylester (Ergw. Bd. X, S. 461) und salzsaurem Hydroxylamin in verd. Alkohol (Wahl, C. r. 148, 353; A. ch. [8] 17, 367, 368). Blättchen. F: 115°. Beim Erhitzen mit Isatinchlorid in Benzol auf dem Wasserbad erhält man [Indol-(2)]-{3-[3-methoxy-phenyl]-isoxazol-(4)}-indigo (Syst. No. 4578).
- 4. 5-Oxo-3-[4-oxy-phenyl]-isoxazolin, 3-[4-Oxy-phenyl]-isoxazolon-(5) $C_9H_7O_2N = {H_2O C \cdot C_8H_4 \cdot OH \over OC \cdot O \cdot N}$
- 5. 3-Oxo-5-[4-oxy-phenyl]-isoxazolin, 5-[4-Oxy-phenyl]-isoxazolon-(3) $C_9H_7O_3N \stackrel{\cdot}{=} HO \stackrel{\cdot}{\cup} C_0H_4 \stackrel{\cdot}{\cup} O \stackrel{\cdot}{\cdot} NH$
- $\begin{array}{ll} \textbf{4-Nitroso-5-[4-methoxy-phenyl]-isoxazolon-(3)-anil bezw. 4-Nitroso-3-anilino-oN\cdot C-C:N\cdot C_6H_5} \\ \textbf{5-[4-methoxy-phenyl]-isoxazol } C_{16}H_{13}O_5N_3 = & CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot \overset{\circ}{C}\cdot O\cdot \overset{\circ}{N}H \end{array} \\ \begin{array}{ll} \text{bezw.} \end{array}$
- ON C—C·NH·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. Wieland, Gmelin, A. 875 [1910], $CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C \cdot O \cdot N$ 299. B. Beim Behandeln von Dianisoyl-furoxan (Syst. No. 4579) mit Anilin und Äther

(HOLLEMAN, R. 11, 265). — Braunrote Krystalle (aus Essigsäure). — Geht beim Erhitzen mit Alkohol in 3-Anisoyl-1.2.4-oxdiazolon-(5)-anil (Syst. No. 4578) über (H.; vgl. Böeseken, R. 16, 306, 342; 29 [1910], 282).

4-Nitroso-5-[4-methoxy-phenyl]-isoxazolon-(3)-p-tolylimid bezw. 4-Nitroso-8 - p - toluidino - 5 - [4 - methoxy - phenyl] - isoxazol $C_{17}H_{15}O_3N_3 =$

 $\begin{array}{l} \text{Nuclino} - C = \text{N} \cdot \text{C}_6 \text{H}_4 \cdot \text{CH}_3 \\ \text{bezw.} \end{array}$ ON·C C·ÑH·C,H,·CH, $\mathbf{CH_4} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{C_6} \mathbf{H_4} \cdot \ddot{\mathbf{C}} \cdot \mathbf{O} \cdot \ddot{\mathbf{N}}$ CH, ·O·C, H, ·C·O·NH stitution vgl. Wieland, Gmelin, A. 375 [1910], 299. - B. Beim Kochen von Dianisoyl-

furoxan (Syst. No. 4579) mit p-Toluidin und Äther (Böeseken, R. 16, 327). — Braune Nadeln (aus Eisessig).

4-Nitroso-5-[4-methoxy-phenyl]-isoxazolon-(3)-benzylimid bezw. 4-Nitroso-3 - benzylamino - 5 - [4 - methoxy - phenyl] - isoxazol $C_{17}H_{15}O_3N_3 =$ $ON \cdot C - C \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$

ylamino - 5 - [2 - m]ON · C — C: N · CH₂ · C₆H₅ bezw. CH₃ · O · C₆H₄ · C · O · N Zur Konsti-CH₂·O·C₆H₄·C·O·NH tution vgl. Wirland, Gmelin, A. 375 [1910], 299. — B. Beim Kochen von Dianisoyl-furoxan (Syst. No. 4579) mit Benzylamin in Äther (BÖESEKEN, R. 16, 328). — Grüne Nadeln. Zersetzt sieh bei ca. 1170 (B., R. 16, 328). — Lagert sich beim Schütteln mit Acetylehlorid oder beim Erwärmen mit Essigsäure in 3-Anisoyl-1.2.4-oxdiazolon-(5)-benzylimid (Syst. No. 4578) um (B., R. 16, 342; vgl. B., R. 29 [1910], 282).

4 - Nitroso - 5 - [4 - methoxy - phenyl] - isoxazolon - (3) - phenylhydrazon bezw. 4 - Nitroso - 3 - phenylhydrazino - 5 - [4 - methoxy - phenyl] - isoxazol $C_{16}H_{14}O_{5}N_{4} =$ ON C C NH NH C H 51)

B. Beim CH₃·O·C₃H₄·C·O·NH

Kochen von Dianisoyl-furoxan (Syst. No. 4579) mit Phenylhydrazin in Äther (BÖESEKEN, CH3 · O · C4H4 · C · O · NH R. 16, 328). — Gelbe Krystalle mit 1C₂H₄O₂ (aus Eisessig) (QVIST, C. 1929, I 893). Zersetzt sich bei 97° (Q.). Wird bei längerem Stehenlassen an der Luft, bei längerem Erhitzen auf 50° oder beim Umkrystallisieren aus Methanol essigsäurefrei und zersetzt sich dann bei 110° (Q.).

2. 4-0xy-5-oxo-4-methyl-2-phenyl-oxazolin, 4-0xy-4-methyl-2-phenyloxazolon-(5) $C_{10}H_{0}O_{3}N = HO \cdot (CH_{3})C - N$ OC · O · C · C · H ·

4 - [4 - Brom - phenylmercapto] - 4 - methyl - 2 - phenyl - oxazolon - (5) (?), inakt. "Anhydro-[lpha-(4-brom-phenylthio)-lpha-benzamino-propionsaure]" $C_{1a}H_{1a}O_{2}NBrS =$ $BrC_6H_4 \cdot S \cdot (CH_2)C - N$ OC·O·C·C₆H_x (?) s. Bd. IX, S. 260.

f) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-18} O_3 N$.

0xy-oxo-Verbindungen $C_{11}H_9O_3N$.

1. δ - Oxo - 3 - methyl - 4 - salicylal - isoxazolin, 3 - Methyl - 4 - salicylal-isoxazolon - (5) $C_{11}H_{2}O_{3}N$ = $C \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH : C - C \cdot CH_{3}$ B. Bei kurzem Erwärmen von $\mathbf{OC} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$ rohem Acetessigsäure-äthylester-oxim mit Salicylaldehyd in verd. Salzsäure auf dem Wasser-

bad (Schiff, Betti, B. 30, 1340; G. 27 II, 210). — Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 174-175°. Färbt sich beim Aufbewahren am Licht rot.

 $5-0x_0-2-methyl-4-salicylal-oxazolin, 2-Methyl-4-salicylal-oxazo$ $lon-(5) C_{11}H_{\bullet}O_{\bullet}N = HO \cdot C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot CH : O - N$ OC.O.G.CH.

2 - Methyl - 4 - [2 - methoxy - benzal] - oxasolon - (5) $C_{12}H_{11}O_2N =$ $CH_a \cdot O \cdot C_aH_a \cdot CH : C \longrightarrow N$. Zur Konstitution vgl. auch HELLER, LAUTH, B. 52 [1919], 2297, 2298. — B. Beim Erhitzen von β -[2-Methoxy-phenyl]-serin (Bd. XIV, S. 637) mit

¹⁾ So formuliert auf Grund einer nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von Qvist (C. 1929 I, 892) und einer Priv.-Mitt. von BÖRSKERN.

Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (ERLENMEYER, BADE, A. 337, 229). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 156° (Ε., Β.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser, Äther und kaltem Alkohol. Unlöslich in Soda-Lösung (Ε., Β.). — Liefert beim Lösen in warmer Natronlauge α-Acetamino-2-methoxy-zimtsäure (Bd. X, S. 955) (Ε., Β.).

g) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-17} O_3 N$.

1. 7.0xy-phenoxazon-(2), Resorutin $C_{1s}H_7O_sN$, Formel I, I. HO. 11. HO. 11. HO. 15. S. S. 128.

7-Oxy-phenthiazon-(2), Thionol C₁₂H₇O₂NS, Formel II, s. S. 130.

2. $0xy-0xo-Verbindungen C_{14}H_{11}O_8N$.

8-Acetyl-2-oxy-4-oxo-2-phenyl-dihydro-5.6-benso-1.8-oxasin $C_{18}H_{12}O_4N$, Formel IV, s. Bd. X, S. 94.

2. $4-0xo-2-[4-oxy-phenyl]-dihydro-5.6-benzo-1.8-oxazin <math>C_{14}H_{11}O_sN$, Formel V.

4-Oxo-2-[4-methoxy-phenyl]-dihydro-5.6-benzo-1.3-oxazin $C_{13}H_{14}O_{2}N$, Formel VI, bezw. desmotrope Form. B. Beim Erhitzen von Anisaldehyd mit Salicylamid in Gegenwart

von wenig konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (Keane, Nicholls, Soc. 91, 268). — Prismen (aus Alkohol). F: 166—167°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Alkohol und Benzol. — Zerfällt beim Erhitzen mit verd. Alkalilaugen oder verd. Säuren in Anisaldehyd und Salicylamid.

3 - Acetyl - 4 - oxo - 2 - [4 - methoxy - phenyl] - dihydro-5.6-benzo-1.8-oxasin C₁₇H₁₅O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4-Oxo-2-[4-methoxy-phenyl]-dihydro-5.6benzo-1.3-oxazin mit Essigsäureanhydrid (Keane, Nicholls, Soc. 91, 268). — Prismen (aus Alkohol). F: 91°.

3. 7-Oxy-4.5-dimethyl-phenoxazon-(2), Orcirufin $C_{14}H_{11}O_{2}N$, Formel VII, s. S. 131.

VII.
$$(CH_2 \cdot COH_3 \cdot$$

4. ω -[3-Oxy-phthalidyl-(3)]- α -picolin (?), 3-Oxy-3- α -picolyl-phthalid (?) $C_{14}H_{11}O_{2}N$, Formel VIII, s. Bd. XX, S. 237.

3. $0xy-0xo-Verbindung C_{10}H_{15}O_2N = (HO)(O:)C_{16}H_{15}ONH$.

Kodeinon und Pseudokodeinon $C_{13}H_{19}O_3N=(CH_3\cdot O)(O:)C_{13}H_{19}ON(CH_3)$ sowie deren Derivate s. Syst. No. 4785.

h) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-19} O_3 N$.

1. $6-0\times0-2-[2-0\times y-phenyi]-4.5-benzo-1.3-oxazin, Anhydro-[N-sall-coyl-anthraniisăure], "Salicoylanthranil" <math>C_{14}H_{\bullet}O_{2}N$, Formel IX.

Anhydro-[N-(2-acetoxy-bensoyl)-anthranilsäure] $C_{1e}H_{11}O_{2}N$, Formel X. Zur Konstitution vgl. die im Artikel "Bensoylanthranil", S. 221 angeführte Literatur. — B. Bei

kurzem Kochen von N-Salicoyl-anthranilsäure (Bd. XIV, S. 355) mit Essigsäureanhydrid und etwas Schwefelsäure (H. MEYER, A. 351, 279). — Nadeln (aus Methanol). F: 154°.

2. Oxy-oxo-Verbindungen C₁₅H₁₁O₅N.

1. Anhydro - [4'(oder 5') - oxy - desoxy benzoinoxim - carbonsäure - (2')] $C_{16}H_{11}O_6N$, Formel I oder II (R = H).

I.
$$R \cdot O \cdot CH_B - C(C_0H_0) N$$
II. $R \cdot O \cdot CH_B - C(C_0H_0) N$

Anhydro-[4'(oder 5')-äthoxy-desoxybenzoinoxim-carbonsäure-(2')] $C_{17}H_{18}O_8N$, Formel I oder II ($R=C_8H_8$). B. Aus dem Oxim der 5(oder 4)-Äthoxy-2-phenacyl-benzoesäure beim Erhitzen auf 1750 (Onnerz, B. 34, 3743). — Tafeln (aus Eisessig). F: 164,5—166°. Löslich in heißem Eisessig und Essigester, sehr schwer löslich in Wasser und Ligroin.

2. $\delta'(oder 4') - Oxy - 6 - oxo - 3 - benzyl - [benzo - 1'.2': 4.5 - (1.2 - oxazin)]^1$) $C_{12}H_{11}O_2N$, Formel III oder IV (R = H).

Hydroxylamin in schwach alkalischer Lösung (Onnerz, B. 34, 3739). — Tafeln (aus Alkohol). F: 112°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig, kaltem Benzol, Chloroform und Essigester, löslich in Äther, sehr schwer löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser.

3. 4-0 xy-5-oxo-4-phenyl-3-benzyl-isoxazolin, 4-0 xy-4-phenyl-3-benzyl-isoxazolon-(5) $C_{1e}H_{13}O_{e}N=\frac{HO\cdot(C_{6}H_{4})C-C\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{6}}{OC\cdot O\cdot N}$.

in Naphthalin bestimmt (Volhard, A. 296, 10). — B. Bei der Einw. von Ferrichlorid auf 4-Phenyl-3-benzyl-isoxazolon-(5) in alkoh. Lösung (V., A. 296, 9). — Tafeln (aus Alkohol), Krystalle (aus Chloroform + Ather). F: 148—149° (Zers.). Löslich in Chloroform.

i) Oxy-oxo-Verbindungen C_n H_{2n-21} O₈ N.

0xy-oxo-Verbindungen $C_{16}H_{11}O_{8}N$.

- 1. 5-Oxo-3-phenyl-4-salilylal-isoxazolin, 3-Phenyl-4-salicylal-isox-azolon-(5) $C_{10}H_{11}O_{2}N = \begin{array}{c} HO \cdot C_{0}H_{4} \cdot CH : C C \cdot C_{0}H_{5} \\ OC \cdot O \cdot N \end{array}$. B. Beim Erwärmen von Salicyl-
- aldehyd mit 3-Phenyl-isoxazolon-(5) in alkoh. Lösung bei Gegenwart von etwas Piperidin auf dem Wasserbad (Wahl, Meyer, C. r. 146, 639; Bl. [4] 3, 953). Goldgelbe Nadeln. F: 187—188° (Zers.). Löst sich in Alkalilaugen mit roter Farbe; die Lösung entfärbt sich in der Hitze. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- 2. 5-Oxo-3-phenyl-4-[4-oxy-benzal]-isoxazolin, 3-Phenyl-4-[4-oxy-benzal]-isoxazolon-(5) C₁₈H₁₁O₂N = HO·C₆H₄·CH:C—C·C₆H₆
 OC·O·N

 aldehyd und 3-Phenyl-isoxazolon-(5) in siedender alkoholischer Lösung (Wahl, Meyer, C.r. 148, 639; Bl. [4] 8, 954).—Gelbe Nadeln. F: 206—207° (Zers.). Löslich in Alkalilaugen mit orangegelber Farbe; die Lösung entfärbt sich beim Erwärmen. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

8-Phenyl-4-anisal-isoxasolon-(5) $C_{17}H_{12}O_2N = \frac{CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C - C \cdot C_6H_6}{OC \cdot O \cdot N}$. B. Aus Anisaldehyd und 3-Phenyl-isoxasolon-(5) in siedender alkoholischer Lösung (WAHL,

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

CH. · O · C. H. · CH · C — N

MEYER, C. r. 146, 639; Bl. [4] 3, 955). — Hellgelbe Nadeln. F: 164—1650 (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Benzol. Unlöslich in Alkalien. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tiefgelb.

- 3. 4-Oxy-3-phenyl-5-benzoyl-isoxazol $C_{16}H_{11}O_{5}N = \frac{HO \cdot C C \cdot C_{6}H_{5}}{C_{6}H_{5} \cdot CO \cdot C \cdot O \cdot N}$ st desmotrop mit 3-Phenyl-5-benzoyl-isoxazolon-(4), S. 280.
- 4. $5 Oxo 2 phenyl 4 salicylal oxazolin, 2 Phenyl 4 salicylal oxazolon (5) <math>C_{16}H_{11}O_5N = \frac{HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C N}{OC \cdot O \cdot C \cdot C_6H_5}$
- 2 Phenyl 4 [2 methoxy benzal] oxasolon (5) $C_{17}H_{18}O_sN$
- CH₃·O·C₆H₄·CH:C—N
 OC·O·C·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. Erlenmeyer, A. 337, 267; Heller,
 Lauth, B. 52 [1919], 2297, 2298. B. Beim Erhitzen von 2-Methoxy-benzaldehyd und
 Hippursäure mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumscetat auf dem Wasserbad (MAUTHNER, A. 370, 373). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 165—166° (M.). Leicht löslich in Benzol und Ligroin, schwer in Alkohol (M.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (M.). — Liefert beim Kochen mit 10°/oiger Natronlauge im Wasserstoffstrom, Ansäuern mit Eisessig und nachfolgender Oxydation mit Wasserstoffperoxyd 2-Methoxyphenylessigsäure (M.).
- 2 Phenyl 4 [2 acetoxy bensal] oxasolon (5) $C_{13}H_{12}O_4N =$ CH₂·CO·O·C₂H₄·CH:C—N

CH₃·CO·O·C₆H₄·CH:C—N
OC·O·C·C₆H₅

B. Neben 3-Benzamino-cumarin (Bd. XVII, S. 487) beim
OC·O·C·C₆H₅

Erhitzen von Hippursäure mit Salicylaldehyd, Essigsäureanhydrid und geschmolzenem Natriumacetat auf dem Wasserbad (ERLENMEYER, STADLIN, A. 337, 285, 290; ASAHINA, Bl. chem.
Soc. Japan 5 [1930], 361; vgl. Plöchl, Wolfrum, B. 18, 1183; Rebuffat, G. 15, 527; 19,
43, 45; Blum, Ar. Pth. 59, 291; vgl. a. Heller, Lauth, B. 52 [1919], 2297, 2298).

Hellgelbe Blättchen (aus 95%/igem Alkohol). F: 160% (P., W.), 158,5% (A.). Sehr leicht löslich
in Chloroform, leicht in Benzol, ziemlich leicht in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser (E., St.).

Geht bei wiederholtem Umkrystallisieren aus wasserhaltigen Lösungsmitteln tailwaise — Geht bei wiederholtem Umkrystallisieren aus wasserhaltigen Lösungsmitteln teilweise in 3-Benzamino-cumarin über (P., W.). Liefert beim Erwärmen mit 10% iger Natronlauge auf dem Wasserbad 3-Benzamino-cumarin und α-Benzamino-cumarsaure (Bd. X, S. 955) (E., St.). Beim Kochen mit Eisessig und etwas konz. Salzsäure erhält man 3-Benzaminocumarin (P., W.).

- 5. 5-Oxo-2-phenyl-4-[3-oxy-benzal]-oxazolin, 2-Phenyl-4-[3-oxy-benzal]-oxazolon-(5) $C_{16}H_{11}O_{5}N=\frac{HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:C-N}{OC\cdot O\cdot C\cdot C_{6}H_{5}}$
- 2 Phenyl 4 [3 acetoxy benzal] oxazolon (5) $C_{18}H_{18}O_4N =$ $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : C \longrightarrow N$

CH₃·CO·O·C₆H₄·CH:C—N
OC·O·C·C₆H₅

Zur Konstitution vgl. Erlenmeyer, A. 337, 267;

Heller, Lauth, B. 52 [1919], 2297, 2298; Asahina, Bl. chem. Soc. Japan 5 [1930], 355. —
B. Analog der vorangehenden Verbindung (Erl., Wittenberg, A. 337, 294). — Lehmfarbige Krystalle (aus Alkohol). F: 145° (Erl., W.), 148° (A.). Leicht löslich in Chloroform, schwerer in Alkohol, unlöslich in Wasser (Erl., W.). — Liefert beim Erwärmen mit Natronlauge auf dem Wasserbad [3-Oxy-benzal]-hippursäure (Bd. X, S. 955) (ERL., W.).

- 6. 5-Oxo-2-phenyl-4-[4-oxy-benzal]-oxazolin, 2-Phenyl-4-[4-oxy-benzal]-oxazolon-(5) $C_{16}H_{11}O_{5}N= \begin{array}{c} H_{0}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:C-N \\ & C_{11}\cdot C_{12}\cdot CH:C-N \\ & C_{12}\cdot CH:C-1 \end{array}$ OC · O · C · C · H.
- $\textbf{2-Phenyl-4-anisal-oxazolon-(5)} \quad C_{17}H_{18}O_{3}N = \frac{CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:C-N}{OC\cdot O\cdot C\cdot C_{6}H_{5}} \quad Zur$ Konstitution vgl. Erlenmeyer, A. 837, 267; Dakin, J. biol. Chem. 8 [1910], 18; Heller, Lauth, B. 52 [1919], 2297, 2298; Asahina, Bl. chem. Soc. Japan 5 [1930], 355. — B. Analog der vorangehenden Verbindung (Erl., Wittenberg, A. 337, 296). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Nitrobenzol). F: 156,5° (Erl., W.; A.), 158° (D.). Ziemlich leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol (Erl., W.). — Liefert beim Erwärmen mit

5% giger Natronlauge auf dem Wasserbad Anisalhippursäure (Bd. X, S. 956) (ERL., W.; D.). Gibt bei längerem Kochen mit etwas mehr als 3 Mol 10% giger Natronlauge 4-Methoxyphenylbrenztraubensäure (Bd. X, S. 956) (ERL., W.). Kocht man 2-Phenyl-4-anisal-oxazoion-(5) mit 10% iger Natronlauge 5 Stunden unter Durchleiten von Wasserstoff, säuert mit Eisessig an und oxydiert mit 10% iger Wasserstoffperoxyd-Lösung, so erhält man 4-Methoxyphenylessigsäure (MAUTHNER, A. 870, 374).

2 - Phenyl - 4 - [4 - acetoxy - benzal] - oxazolon - (5) $C_{10}H_{10}O_{4}N =$ CH. CO · O · C · H. · CH · C · N

OC O C C₆H₅. Zur Konstitution vgl. Erlenmeyer, Stadlin, A. 337, 286; Heller, Lauth, B. 52 [1919], 2297, 2298; Asahina, Bl. chem. Soc. Japan 5 [1930], 355, 363. — B. Beim Erhitzen eines innigen Gemisches aus 4-Oxy-benzaldehyd, Hippursaure und wasserfreiem Natriumacetat mit Essigsaureanhydrid auf dem Wasserbad (Erl., HALSEY, A. 307, 139). — Gelbe Nadeln (aus werd. Alkohol). F: 172-173° (ERL., HA.), 177,5° (A.). Sehr leicht löslich in heißem Chloroform, ziemlich leicht in heißem Alkohol, fast unlöslich in siedendem Wasser, Ligroin, Benzol und Äther (ERL., HA.). Schwer löslich in kalter Natronlauge und Soda-Lösung. — Liefert bei kurzem Erhitzen mit Natronlauge auf dem Wasserbad [4-Oxy-benzal]-hippursäure (Bd. X, S. 956) (Erl., Ha.). Gibt bei 5-stündigem Kochen mit 10% iger Natronlauge im Wasserstoffstrom, Ansauern mit Eisessig und Oxydation mit 10% iger Wasserstoffperoxyd-Lösung 4-Oxy-phenylessigsäure (MAUTHNER, A. 370, 372).

k) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-23} O_3 N$.

1. 7-0xy-3.4-benzo-phenoxazon-(2) C₁₆H₂O₃N, s. nebenstehende Formel, s. S. 133.

- 2. $Oxy-oxo-Verbindungen C_{18}H_{18}O_{3}N$.
- 1. ω -[3-Oxy-phthalidyl-(3)]-chinaldin, 3-Oxy-3-chinaldyl-phthalid $C_{18}H_{13}O_3N$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit ω -[Chinolyl-(2)]-acetophenon-carbonsaure-(2), Bd. XXII, S. 322.

·CH₂·C(OH)<

Eine weitere Verbindung $C_{10}H_{13}O_3N$, der vielleicht die Konstitution des 3-Oxy-3-chinaldylphthalids zukommt, s. Bd. XX, S. 390.

2. 4-[4(oder 7)-Oxy-3-methyl-phthalidyl-(5 oder 6)]-chinolin, 4(oder 7)-Oxy - 3-methyl-5(oder 6)-[chinolyl-(4)] - phthalid, "Apocinchenoxysaurelacton"1) C₁₈H₁₈O₃N, Formel I oder II (R = H). B. Beim Kochen von 4(oder 7)-Athoxy-3-methyl-5(oder 6)-[chinolyl-(4)]- $0 \cdot R$ phthalid (s. u.) mit konz. Bromwasserstoffsäure (Koenigs, J. pr. [2] 61, 28). — Nadeln (aus 60—70% igem Alkohol). Sintert bei 260° und schmilzt bei ca. 274°.

$$\begin{array}{c} CO \\ CH(CH_{9}) \\ C \\ O \cdot R \end{array} \qquad II. \qquad \begin{array}{c} CH(CH_{9}) \\ O \cdot R \\ \end{array}$$

Leicht löslich in siedendem Alkohol und Eisessig, schwer in Äther und siedendem Wasser. Leicht löslich in kalter Natronlauge, Ammoniak und Soda-Lösung. — Liefert beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure und amorphem Phosphor im Rohr auf 1000 Homanocinchen (Bd. XXI, S. 146). Geht beim Kochen mit Natronlauge in (nicht näher beschriebene) "Apocinchenoxysaure" über.

4-[4(oder 7)-Äthoxy-8-methyl-phthalidyl-(5 oder 6)]-chinolin, 4(oder 7)-Äthoxy-8-methyl-5(oder 6) - [chinolyl-(4)] - phthalid¹) C₃₀H₁₇O₃N, Formel I oder II (R = C₂H₅). B. Beim Kochen von Apocinchen-āthylāther (Bd. XXI, S. 148) oder von Athylāther-apocinchensāure (Bd. XXII, S. 249) mit Mangandioxyd und verd. Schwefelsäure (Koenics, J. pr. [2] 61, 3, 24, 27, 28). — Krystalle (aus Methanol). F: 212—213°. Ziemlich leicht löslich in beißem Methanol lich in heißem Methanol und Alkohol, schwer in Wasser, Äther und Ligroin. Unlöslich in Soda-Lösung und Natronlauge. — Wird von Chromschwefelsäure nur langsam zu Cinchoninsäure (Bd. XXII, S. 74) oxydiert. Bei der Einw. von Brom in verd. Natronlauge entsteht 3-Athoxy-4-[chinolyl-(4)]-phthalsaure (Bd. XXII, S. 273). Gibt beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure und amorphem Phosphor im Rohr auf 100° Homapocinchen (Bd. XXI,

¹⁾ Apocinchen, das das erste Ausgangsmaterial für obige Verbindung bildet, ist nach KENNER. STATHAM, Soc. 1985, 299 als 4-[6-Oxy-3.4-diathyl-phenyl]-chinolin aufzufassen.

S. 146). Beim Kochen mit konz. Bromwasserstoffsäure erhält man 4(oder 7)-Oxy-3-methyl-5(oder 6)-[chinolyl-(4)]-phthalid (S. 297). Liefert beim Kochen mit alkoh. Alkalilauge nicht näher beschriebene, in Wasser leicht lösliche Salze der Athyläther-oxyapocinchensäure. Gibt mit Salzsäure, Bromwasserstoffsäure und Schwefelsäure gut krystallisierende Salze.

1) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-27}O₈N.

5-0xo-3-phenyl-4-[2-oxy-naphthyl-(1)-methylen]-isoxazolin, 3-Phenyl-4-[2-oxy-naphthyl-(1)-methylen]-isoxazolon-(5) $C_{10}H_{12}O_{5}N=HO\cdot C_{10}H_{4}\cdot CH:C-C_{10}H_{4}\cdot CH:$

in alkoh. Lösung bei Gegenwart von etwas Piperidin (Wahl, Meyer, C. r. 146, 639; Bl. [4] 3, 954). — Hellgelbe Nadeln. F: 223° (Zers.). Löst sich in Alkalilaugen mit weinroter Farbe, die in der Wärme verschwindet. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangegelb.

m) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-29}O₃N.

2. Oxy-oxo-Verbindungen mit 4 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-5} O_4 N$.

4.5-Dioxo-3-oxymethyl-isoxazolin
$$C_4H_3O_4N=\frac{OC-C\cdot CH_3\cdot OH}{OC\cdot O\cdot N}$$

 $\begin{array}{lll} \textbf{5-Oxo-4-phenylhydrasono-8-oxymethyl-isoxasolin bezw. 4-Bensolaso-5-oxy-8-oxymethyl-isoxasolor-(5))} & C_{10}H_{6}O_{2}N_{5} = \\ C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C---C\cdot CH_{2}\cdot OH & C_{6}H_{5}\cdot N:N\cdot C---C\cdot CH_{2}\cdot OH \\ & OC\cdot O\cdot N & \text{bezw.} & HO\cdot C\cdot O\cdot N & \text{bezw. weitere desmotrope} \\ \end{array}$

Form. B. Beim Aufkochen von γ-Oxy-β-oximino-α-phenylhydrazono-buttersäure (Bd. XV, S. 392) mit 30°/siger Essigsäure (Wolff, Lüttrhinghaus, A. 812, 160). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 165° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Chloroform, sehr schwer in kaltem Alkohol, Äther und Wasser. Löst sich in Soda-Lösung und Natronlauge unter Bildung neutral reagierender Salze und wird durch Kohlendioxyd oder Salzsäure wieder unverändert gefällt. Läßt sich in kalter alkoholischer Lösung mit 0,1 n-Natronlauge und Phenolphthalein scharf titrieren. — Gibt keine Eisenchlorid-Reaktion. Die Lösung in konz. Schwefelsäure gibt mit etwas Kaliumdichromat eine blaue Färbung. — AgC₁₀H₆O₃N₃. Gelber, flockiger Niederschlag. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser.

b) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-4} O_4 N$.

1. 4.6 - Dioxy - 2 - oxo - benzoxazolin, 4.6 - Dioxy - benzoxazolon $C_7H_aO_4N$, Formel I.

6-Oxy-4-methoxy-bensoxasolon bezw. 2.6-Dioxy-4-methoxy-bensoxasol $C_4H_7O_4N$, Formel II bezw. III. B. Beim Erhitzen von salzsaurem 2-Amino-phloroglucin-

1-methyläther mit Harnstoff auf 205° bis zum Aufhören der Ammoniak-Entwicklung (Pollak, Gans, M. 23, 954). — Krystalle (aus verd. Alkohol), die sich beim Erwärmen allmählich zersetzen, ohne zu schmelzen; bei 242° ist die Zersetzung vollständig.

4.6-Dimethoxy-bensoxasolon bezw. 2-Oxy-4.6-dimethoxy-bensoxasol $C_2H_0O_4N = (CH_3 \cdot O)_2C_0H_2 < O \to (CH_3 \cdot O)_3C_0H_2 < O \to (CH_3 \cdot O)_3C_0H_2 < O \to (CH_3 \cdot O)_3C_0H_3 < O \to (CH_3 \cdot O)_3C_0H_$

4.6-Diāthoxy-bensoxasolon bezw. 2-Oxy-4.6-diāthoxy-bensoxasol $C_{11}H_{12}O_4N = (C_2H_5 \cdot O)_2C_6H_2 < \stackrel{N}{\bigcirc} CO$ bezw. $(C_2H_5 \cdot O)_2C_6H_3 < \stackrel{N}{\bigcirc} C \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von salzsaurem 2-Amino-phloroglucin-1.5-diāthylāther mit Harnstoff, zuletzt auf 170—185° (Weidel, Pollar, M. 18, 364). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 192—195° (unkorr.). Leicht löslich in siedendem Alkohol, Benzol und Essigester, fast unlölich in Wasser.

2. 4.6-Dioxy-2-oxo-7-methyl-benzoxazolin, 4.6-Dioxy-7-methyl-benzoxazolon $C_2H_2O_4N$, s. nebenstehende Formel.

HO CH3 O CO

4.6-Dimethoxy-7-methyl-bensoxasolon bezw. 2-Oxy-4.6-dimethoxy-7-methyl-bensoxasol $C_{10}H_{11}O_4N=$ CH₃ CH₃ CCH₃ CO₂ CCH₃ CO₃ CCH₃ CO₄ CCH₃ CO₅ CCOH. B. Bei allmählichem Erhitzen von salzsaurem 4-Amino-2-methyl-phloroglucin-1.5-dimethyläther mit Harnstoff bis auf etwa 180° (POLLAK, SOLOMONICA, M. 22, 1008). — Hellgraue Nadeln (aus Alkohol). F: 188—189° (unkort.).

3. 4.6-Dioxy-2-oxo-5.7-dimethyl-benzoxazolin, 4.6-Dioxy-5.7-dimethylbenzoxazolon $C_2H_0O_4N$, Formel I.

6 - Oxy - 4 - methoxy - 5.7 - dimethyl - benzoxazolon bezw. 2.6 - Dioxy - 4 - methoxy - 5.7 - dimethyl - benzoxazol $C_{10}H_{11}O_4N$, Formel II bezw. III. B. Bei allmählichem Er-

hitzen von salzsaurem 5-Amino-2.4-dioxy-6-methoxy-1.3-dimethyl-benzol mit Harnstoff bis auf 180° (Bosse, M. 21, 1030). — Rötliche Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 253—254° (unkorr.).

4. 2'- 0×0 -5'.5'-bis- $0 \times y$ methyl-5'.6'-dihydro-[(1.2-pyrano)-3'.4':3.4-pyridin] 1), Lacton der 4- $[\beta,\beta',\beta''$ -Trioxy-tert.-butyl]-nicotinsäure $C_{10}H_{11}O_4N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Methyl-pyridin-carbonsăure-(3) mit 40^0 /siger Formaldehyd-Lösung im Rohr auf dem Wasserbad (Koenigs, B. 34, 4337). — Nadeln (aus Essigester). F: 148°. Leicht löslich in Wasser, Methanol, Alkohol und Aceton, löslich in Essigester, schwer löslich in Chloroform, sehr schwer in Äther und Benzol. — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat und sodaalkalischer Lösung sowie mit Chromschwefelsäure, mit Silberoxyd + Wasser oder besonders glatt mit heißer Salpetersäure (D: 1,4) Cinchomeronsäure. — $2C_{10}H_{11}O_4N+2HCl+PtCl_4$. Orangerote Tafeln (aus salzsaurer Lösung). F: 230° (Zers.). — Pikrat. Hellgelbe Nadeln oder Schuppen. F: ca. 204° (Zers.).

Monoacetylderivat $C_{12}H_{12}O_5N=NC_8H_8O_8(CH_8\cdot OH)\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_8$. B. Beim Kochen des rohen Lactons der $4\cdot[\beta.\beta'.\beta''\cdot Trioxy-tert.$ -butyl]-nicotinsäure mit Essigsäure-anhydrid (Kornos, B. 34, 4338). — Prismen (aus Benzol). F: 153—154°. Unzersetzt destillierbar. Schwer löslich in kaltem, löslich in heißem Wasser, Benzol und Essigester. — Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsäure auf dem Wasserbad das Lacton der $4\cdot[\beta.\beta'.\beta''\cdot Trioxy-tert.$ -butyl]-nicotinsäure. Dieses entsteht auch beim Erhitzen mit Barytwasser, Einleiten von Kohlendioxyd und Eindampfen des Filtrats.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

c) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-11}O₄N.

1. 3'.4'-Dioxy-6-oxo-[benzo-1'.2':4.5-(1.2-oxazin)] 1) C2H5O4N, Formel I.

3'.4'-Dimethoxy-6-oxo-[bengo-1'.2':
4.5-(1.2-oxasin)], Anhydroopiansäure- I. HO. CO II. CH₃·O. CO O Oxim C₁₀H₃O₄N, Formel II. B. Bei der Einw. von salzsaurem Hydroxylamin auf Opiansäure (Bd. X, S. 990) oder ihren Äthylester (Liebermann, B. 19, 2923) oder Methylester (Wegscheider, M. 17, 118) in kalter alkoholisch-wäßriger Lösung. Beim Kochen von Opiansäureoxim mit Wasser (Perkin, Soc. 57, 1072). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). Schmilzt, langsam erhitzt, bei 114—115° unter Umlagerung in Hemipinimid (Bd. XXI, S. 627) (L.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1152,3 kcal/Mol (Stohmann, B. 25, 89; Ph. Ch. 10, 419), 1149,7 kcal/Mol (Roth, Z. El. Ch. 16 [1910], 660), 1149,5±0,5 kcal/Mol (Kangro, Grau, Ph. Ch., Bodenstein-Festband [1931], 91). Leicht löslich in Chloroform (W.), in kaltem Aceton oder Alkohol, löslich in siedendem Eisessig und siedendem Wasser (L.). Die alkoh. Lösung fluoresciert nicht (L.). Kaum löslich in Ammoniak (L.). Wird aus der Lösung in verd. Alkalilauge oder Barytwasser bei Säurezusatz nicht gefällt (L.). — Gibt bei längerem Kochen mit Wasser saures hemipinsaures Ammonium (Bd. X, S. 545) (L.). Liefert beim Kochen mit salzsäurehaltigem Alkohol oder beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 100° Hemipinimid (L.). Beim Kochen mit Kalilauge erhält man Hemipinsäure (Bd. X, S. 543) (Goldschmiedt, M. 9, 766).

6'-Brom-8'.4'-dimethoxy-6-oxo-[benzo-1'.2':4.5-(1.2-oxazin)],
Anhydrobromopiansäureoxim C₁₀H₈O₄NBr, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Erwärmen von Bromopiansäure (Bd. X, S. 995)
mit salzsaurem Hydroxylamin in 80 gew.-% alkohol auf dem
Wasserbad (Tust, B. 25, 1998). — Nadeln (aus Benzol). Schmilzt bei
163—165% wird dann wieder fest und schmilzt von neuem bei 220% (Schmelzpunkt des
[6-Brom-hemipinsäure]-imids, Bd. XXI, S. 628). Leicht löslich in heißem Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol. — Liefert bei längerem Kochen in alkoh. Lösung [6-Brom-hemipinsäure]-imid.

2. 4-0xo-3-[3.4-dioxy-phenyl]-isoxazolin, 3-[3.4-Dioxy-phenyl]-isoxazolon-(4) $C_0H_2O_4N = \frac{OC - C \cdot C_0H_3(OH)_2}{H_2C \cdot O \cdot N}$.

3 - [8.4 - Dimethoxy - phenyl] - isoxasolon - (4) - oxim $C_{11}H_{12}O_4N_3 = HO \cdot N : C - C \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$ ist desmotrop mit 4-Hydroxylamino - 3 - [3.4 - dimethoxy-phenyl]-isoxasol, Syst. No. 4391.

3. 5-0 xy-3.4-dioxo-5-p-tolyl-isoxazolidin $\rm C_{10}H_{9}O_{4}N=OC-CO$

(HO)(CH₂·C₂H₄)C·O·NH

5-Methoxy-3-p-tolylimino-4-oximino-5-p-tolyl-isoxazolidin bezw. 5-Methoxy-4-oximino-8-p-tolyl-isoxazolin $C_{13}H_{19}O_3N_3 = HO \cdot N : C - C : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ bezw.

| Column | C

(CH₃·O)(CH₃·C₆H₄)C·O·NH

Zur Konstitution vgl. Wieland, Gmelin, A. 375 [1910], 300. — B. Beim Erwärmen von 4-Nitroso-5-p-tolyl-isoxazolon-(3)-p-tolylimid (S. 209) mit Natriummethylat-Lösung auf 30° (BÖESEKEN, R. 16, 333). — Krystalle.

d) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-13} O_4 N$.

1. $0xy-oxo-Verbindungen C_{10}H_7O_4N$.

1. 2.4-Dioxo-5-salicylal-oxazolidin $C_{10}H_7O_4N = \frac{OC-NH}{HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C \cdot O \cdot CO}$

2.4-Dioxo-5-salicylal-thiasolidin $C_{10}H_7O_3NS = \frac{OC-NH}{HO \cdot C_3H_4 \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CO}$. B. Beim Aufbewahren einer Lösung von 2.4-Dioxo-thiazolidin und Salicylaldehyd in wäßrig-alkoho-

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

lischer Natronlauge (ZIPSER, M. 23, 964). Beim Kochen von 4-Oxo-2-imino-5-salicylal-thiazolidin (s. u.) mit konz. Salzsäure (Z.). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 230° (Zers.).

Sehr schwer löslich in Wasser, unlöslich in Aceton, Äther und Benzol.

Monoacetylderivat C₁₂H₉O₄NS = C₁₀H₆O₃NS(CO·CH₃). B. Beim Kochen von 2.4-Dioxo-5-salicylal-thiazolidin mit Essigsäureanhydrid (ZIPSER, M. 23, 966). — Nadeln (aus Alkohol). F: 171°. Löslich in Äther und Aceton, schwer löslich in heißem Wasser und Benzol.

4 - Oxo - 2 - imino - 5 - salicylal - thiazolidin, 5 - Salicylal - pseudothiohydantoin OC-NH

 $C_{10}H_6O_2N_2S = \underset{HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : \overset{1}{C} \cdot S \cdot \overset{1}{C}: NH}{H_6O_2N_2S}$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Pseudo-

thiohydantoin (S. 233) und Salicylaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (ZIPSER, M. 23, 963). — Warzen (aus Alkohol). F: 215° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser und Aceton, unlöslich in Äther und Benzol. — Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure 2.4-Dioxo-5-salicylal-thiazolidin (S. 300).

Monoacetylderivat $C_{12}H_{10}O_3N_2S=C_{10}H_7O_2N_2S(CO\cdot CH_3)$. B. Beim Kochen von 5-Salicylal-pseudothiohydantoin mit Essigsäureanhydrid (ZIPSER, M. 23, 964). — Hellgelbe Nadeln (aus 70% gigem Alkohol). F. 223—228% (Zers.). Sehr schwer löslich in Benzol

und Aceton, fast unlöslich in warmem Wasser und Äther.

8 - Phenyl - 2.4 - dioxo - 5 - salicylal - thiazolidin $C_{16}H_{11}O_3NS = OC -N \cdot C_6H_6$. B. Aus 3-Phenyl-2.4-dioxo-thiazolidin und Salicylaldehyd in HO·C,H,·CH:C·S·CO alkoh. Lösung in Gegenwart von etwas Piperidin (Ruhemann, Soc. 95, 120). — Tiefgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 238-239°.

3.N² - Diphenyl - 5 - salicylal - pseudothiohydantoin $C_{22}H_{16}O_2N_2S = OC - N \cdot C_6H_6$

 $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : C \cdot S \cdot C : N \cdot C_6H_6$. B. Aus $3.N^2$ -Diphenyl-pseudothiohydantoin (S. 239) und Salicylaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Andreasch, Zipser, M. 24, 516). — Hellgelbe Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 230—235°. Sehr schwer löslich in Petroläther, löslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln, besonders in der Wärme.

4-Oxo-2-thion-5-salicylal-thiazolidin, 5-Salicylal-rhodanin $C_{10}H_2O_2NS_2 =$ $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : \overrightarrow{C} \cdot S \cdot \overrightarrow{CS}$. B. Aus Rhodanin (S. 242) und Salicylaldehyd beim Aufbewahren

in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Zipser, M. 23, 960) oder beim Erwärmen mit Alkohol+konz. Schwefelsäure oder mit Alkohol + Salzsäure (D: 1,19) auf dem Wasserbad (Z.; Bargellini, R. A. L. [5] 15 I, 38, 39; G. 36 II, 136). — Rotgelbe, metallisch glänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 200° (Zers.) (Z.), 218—219° (Zers.) (B.). Leicht löslich in Alkohol, Isoamylalkohol, Essigester, Äther und Aceton, schwer in Wasser, Benzol und Chloroform, unlöslich in Liggein (Z. R.). Leicht löslich in Liggein (Z. R.). Leicht löslich in Liggein (Z. R.). in Ligroin (Z.; B.). Leicht löslich in Essigsäure (B.). Löst sich in Alkalien mit dunkelrotbrauner Farbe und wird durch Säuren wieder unverändert gefällt (Z.). Zersetzt sich beim Erhitzen

mit Barytwasser, Kalilauge oder Salzsäure unter Abspaltung von Rhodanwasserstoffsäure (Z.).

Monoacetylderivat C₁₂H₂O₂NS₂ = C₁₀H₂O₂NS₂(CO·CH₃). B. Beim Kochen von 5-Salicylal-rhodanin mit Essigsäureanhydrid (ZIPSER, M. 23, 962). — Goldgelbe Nadeln (aus 70% igem Alkohol). F: 168°. Ziemlich leicht löslich in Ather, Aceton und Benzol, sehr

schwer in siedendem Wasser.

 $OC - N \cdot C_2H_5$. B. Beim 3-Äthyl-5-salicylal-rhodanin $C_{12}H_{11}O_2NS_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$. B. Beim Kochen von N-Äthyl-rhodanin mit Salicylaldehyd in Eisessig (Andreasch, Zipser, M. 25,

174). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 190°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Aceton sowie in warmem Eisessig und Ather.

3-Isohexyl-5-salicylal-rhodanin $C_{16}H_{10}O_2NS_2 = OC -N \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von N-Isohexyl-rhodanin HO · C. H. · CH · C · S · CS mit Salicylaldehyd in Eisessig (Kaluza, M. 80, 715). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 170—172°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Aceton, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, schwerer in Petroläther, am schwersten in Eisessig. Die Lösungen in alkoh. Natronlauge und Ammoniak sind blutrot.

OC--N·CH₂·CH:CH₂. B. 3-Allyl-5-salicylal-rhodanin $C_{13}H_{11}O_2NS_2 = \frac{OC-1}{HO \cdot C_0H_4 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS}$. B. Durch Kondensation von N-Allyl-rhodanin mit Salicylaldehyd in wäßrig-alkoholischer

Natronlauge (Andreasch, Zipser, M. 24, 508). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 179°

(unkorr.). Löslich in Äther, Aceton und warmem Alkohol. Unlöslich in Wasser. Leicht köslich in Alkalien mit roter Farbe und aus dieser Lösung durch Säuren wieder fällbar.

8-Phenyl-5-salicylal-rhodanin $C_{16}H_{11}O_{2}NS_{2} = \frac{OC - N \cdot C_{6}H_{5}}{HO \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS}$. B. Aus N-Phenyl-rhodanin und Salicylaldehyd durch Erhitzen in Eisessig (ANDREASCH, ZIPSER,

N.Phenyl-rhodanin und Salicylaldehyd durch Erhitzen in Eisessig (ANDREASCH, ZIPSER, M. 25, 165). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 172°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig in der Wärme, schwer in Äther. Löslich in Alkalien mit roter Farbe und durch Säuren unverändert fällbar.

8 - Phenyl - 5 - [2 - acetoxy - bensal] - rhodanin $C_{18}H_{18}O_3NS_3 = OC_{-N}\cdot C_6H_5$ Decim Falitation and N Distriction

CH_s·CO·O·C₆H₆·CH·C·S·CS

aldehyd mit Eisessig und wasserfreiem Natriumacetat (Andreasch, Zipser, M. 25, 165).

Nadeln (aus Alkohol). F: 202°.

eln (aus Alkohol). F: 202°. $\frac{\text{OC} - \text{N} \cdot \text{C}_6 \text{H}_4 \cdot \text{CH}_3}{\text{3-o-Tolyl-5-salicylal-rhodanin } \text{C}_{17} \text{H}_{18} \text{O}_3 \text{NS}_3} = \frac{\text{OC} - \text{N} \cdot \text{C}_6 \text{H}_4 \cdot \text{CH}_3}{\text{HO} \cdot \text{C}_6 \text{H}_4 \cdot \text{CH} : \dot{\text{C}} \cdot \text{S} \cdot \dot{\text{CS}}} . B.$

Aus N-o-Tolyl-rhodanin und Salicylaldehyd beim Erhitzen in Eisessig (Andreasch, Zipser, M. 26, 1193). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 158°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und besonders in Aceton in der Wärme, unlöslich in Wasser. Die Lösung in Ammoniak ist rot. Löst sich in Natronlauge nur langsam mit roter Farbe unter gleichzeitiger Zersetzung.

8-m-Tolyl-5-salicylal-rhodanin $C_{17}H_{13}O_2NS_3 = \frac{OC - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3}{HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS}$ Beim Erhitzen von N-m-Tolyl-rhodanin mit Salicylaldehyd in Eisessig (Andreasch, M. 29,

Beim Erhitzen von N-m-Tolyl-rhodanin mit Salicylaldehyd in Eisessig (Andreasch, M. 29, 402). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). Färbt sich bei 190° rötlich und schmilzt bei 220°. Sehr leicht löslich in Aceton und heißem Alkohol, schwerer in Chloroform und Äther. Löst sich in alkoholhaltiger Natronlauge mit karmoisinroter Farbe und wird auf Säurezusatz unverändert gefällt.

3 - m - Tolyl - 5 - [2 - acetoxy - benzal] - rhodanin $C_{19}H_{15}O_{5}NS_{5} = OC -N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{5}$

CH₃·CO·O·C₆H₄·CH:C·S·CS
Salicylaldehyd in Eisessig in Gegenwart von Natriumacetat (Andreasch, M. 29, 403). — Hellgraue Schuppen. F: 231°.

OC——N·C₆H₄·CH₃
B. Beim Erhitzen von N-m-Tolyl-rhodanin mit
CH₃·CO·O·C₆H₄·CH; CH₃
CO——N·C₆H₄·CH₃
B.

Beim Erhitzen von N-p-Tolyl-rhodanin mit Salicylaldehyd in Eisessig (Andreasch, Zipser, M. 26, 1196). — Gelbe Nadeln. F: 198°. Löslich in Alkohol, Äther und Aceton, unlöslich in Wasser. Löslich in Ammoniak mit roter Farbe. — Zersetzt sich beim Erwärmen mit Alkaliauge, wahrscheinlich unter Bildung von p-Tolyl-senföl und (nicht isolierter) α-Mercapto-β-[2-oxy-phenyl]-acrylsäure.

3-Anilino-5-salicylal-rhodanin $C_{16}H_{19}O_{2}N_{3}S_{3} = 0$ $HO \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ $HO \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$

Beim Erhitzen von N-Anilino-rhodanin mit Salicylaldehyd in Eisessig (Andreasch, M. 27, 1216). — Gelbe Nadeln. F: 170—173°. Leicht löslich in Aceton, löslich in Eisessig, ziemlich schwer löslich in siedendem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

2. 2.4-Dioxo-5-[3-oxy-benzal]-oxazolidin $C_{10}H_7O_4N = \frac{OC-NH}{HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C \cdot O \cdot CO}$ 4-Oxo-2-thion-5-[3-oxy-benzal]-thiasolidin, 5-[3-Oxy-benzal]-rhodanin OC-NH $C_{10}H_7O_3NS_3 = \frac{OC-NH}{HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS}$. B. Beim Erhitzen von Rhodanin mit 3-Oxy-

benzaldehyd in Alkohol + konz. Schwefelsäure oder Salzsäure (D: 1,19) auf dem Wasserbad (BARGELLINI, R. A. L. [5] 15 I, 40; G. 36 II, 136). — Grüngelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 244—245°. Leicht löslich in Alkohol, Isoamylalkohol, Essigester und Aceton, schwer in Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin. Leicht löslich in Essigsäure.

3. 2.4-Dioxo-5-[4-oxy-benzal]-oxazolidin $C_{10}H_{7}O_{4}N = OC_{4}H_{4} \cdot CH : C \cdot O \cdot CO$ 4-Oxo-2-thion-5-[4-oxy-bensal]-thiasolidin, 5-[4-Oxy-bensal]-rhodanin $OC_{10}H_{7}O_{8}NS_{8} = OC_{4}H_{4} \cdot CH : O\cdot S\cdot OS \cdot B$. Analog der vorangehenden Verbindung (Bar-

GELLINI, R. A. L. [5] 15 I, 40; G. 86 II, 136). — Gelbrote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 260° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Isoamylalkohol, Essigester, Äther und Aceton, löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin. Leicht löslich in Essigsäure.

5-Anisal-rhodanin $C_{11}H_0O_2NS_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS$. B. Aus Rhodanin und Anisaldehyd beim Aufbewahren in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Andreasch, Zipser, M. 24, 515) oder beim Erwärmen in Alkohol + konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Bargellini, R. A. L. [5] 15 I, 40; G. 36 II, 137). — Gelbe Nadeln (aus Essigsäure). F: 230—242° (Zers.) (B.; vgl. A., M. 27, 1219 Anm. 1). Löslich in Alkohol, Essigester, Äther und Aceton, schwer löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin (B.). Löslich in Resigsäure (B.).

3-Methyl-5-anisal-rhodanin $C_{13}H_{11}O_{2}NS_{2} = CH_{3} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ kurzem Erhitzen von N-Methyl-rhodanin mit Anisaldehyd in Eisessig (ANDREASCH, ZIPSER, M. 25, 170). — Goldgelbe Nadeln. F: 181°. Leicht löslich in Aceton, heißem Alkohol und heißem Eisessig, schwer in Äther.

3-Äthyl-5-anisal-rhodanin $C_{18}H_{18}O_{8}NS_{2} = \frac{OC-N \cdot C_{2}H_{5}}{CH_{2} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS}$. B. Beim Erhitzen von N-Äthyl-rhodanin mit Anisaldehyd in Eisessig (Andreasch, Zipser, M. 25, 175). — Gelbe Nadeln. F: 143°. Leicht löslich in Aceton, Äther, heißem Alkohol und heißem Eisessig.

3-Isohexyl-5-anisal-rhodanin $C_{17}H_{21}O_2NS_2 = OC$ — $N \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2)_2$

CH₂·O·C₆H₄·CH:C·S·CS rhodanin mit Anisaldehyd in Eisessig (Kaluza, M. 30, 716). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 85°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, sehr schwer in Eisessig und Petroläther.

3-Allyl-5-anisal-rhodanin $C_{14}H_{13}O_{2}NS_{2} = OC_{--}N \cdot CH_{2} \cdot CH \cdot CH_{2}$ $CH_{3} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS$ $CH_{3} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS$ $CH_{3} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS$

Aus N-Allyl-rhodanin und Anisaldehyd beim Aufbewahren in wäßrig-alkoholischer Natronlauge oder beim Kochen in Eisessig bei Gegenwart von wasserfreiem Natriumacetat (Andreasch, Zipser, M. 24, 510). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 114°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, unlöslich in Wasser. Unlöslich in Alkalilaugen.

8-Phenyl-5-anisal-rhodanin $C_{17}H_{13}O_2NS_2 = \frac{OC-N \cdot C_6H_6 \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS}{CH_3 \cdot O \cdot C_6H_6 \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS}$. B. Beim Kochen von N-Phenyl-rhodanin und Anisaldehyd in Eigeseig in Gegenwart von wasserfreiem

Kochen von N-Phenyl-rhodanin und Anisaldehyd in Eisessig in Gegenwart von wasserfreiem Natriumacetat (Andreasch, Zipser, M. 24, 509). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 221°. Leicht löslich in Aceton und heißem Eisessig, schwer in heißem Alkohol.

8-o-Tolyl-5-anisal-rhodanin $C_{18}H_{16}O_{2}NS_{2} = OC - N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{2}$. Because $CH_{3} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$.

Aus N-o-Tolyl-rhodanin und Anisaldehyd beim Erhitzen in Eisessig (STUCHETZ, M. 26, 1210). — Grünlichgelbe Nadeln. F: 208—212°. Löslich in heißem Aceton, schwer löslich in heißem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

3-p-Tolyl-5-anisal-rhodanin $C_{12}H_{15}O_2NS_2 = \frac{OC -N \cdot C_0H_4 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot CH : C \cdot S \cdot OS}$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (STUCHETZ, M. 26, 1213). — Grünlichgelbes Krystall-pulver. F: 170°.

8 - [2.4.5 - Trimethyl - phenyl] - 5 - anisal - rhodanin $C_{20}H_{18}O_2NS_2 =$

OC—N·C₂H₂(CH₂)₃. B. Man vermischt Pseudocumidin mit Schwefel-CH₂·O·C₂H₄·CH:C·S·CS
kohlenstoff und alkoholisch-wäßrigem Ammoniak unter Kühlung, behandelt das entstandene
[2.4.5-trimethyl-phenyl]-dithiocarbamidsaure Ammonium mit Chloressigester in Alkohol und kocht das (nicht näher beschriebene) N·[2.4.5-Trimethyl-phenyl]-rhodanin mit Anisaldehyd in Eisessig (Kaluza, M. 30, 708). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 174°. Ziemlich leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln, sehr schwer in Petroläther und Eisessig.

4. Lacton der 4.6.7-Trioxy-3.4-dihydro-chinolin-carbon-sdure-(5) C₁₀H₇O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen des Lactons der 2-Chlor-4-oxy-6.7-dimethoxy-3.4-dihydro-chinolin-carbon-säure-(5) (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure in Eisessig auf 120° (Lieber-Ho. N=CH MANN, Kleemann, B. 19, 2298). — Krystalle (aus Alkohol oder viel Wasser). F: 220° (Zers.).

Lacton der 2-Chlor-4-oxy-6.7-dimethoxy-3.4-dihydro-chinolin-carbonsäure-(5) C₁₂H₁₀O₄NCl, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen des Lactons der 4-Oxy-6.7-dimethoxy-2-oxo-CH₃·O·CH CH₃·O·CH CH₃·O

- 2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{11}H_0O_4N$.
- 1. 5-Oxo-3-methyl-4-[3.4-dioxy-benzal]-isoxazolin, 3-Methyl-4-[3.4-dioxy-benzal]-isoxazolon-(5) $C_{11}H_9O_4N= {(HO)_2C_6H_3\cdot CH:C-C\cdot CH_3 \over OC\cdot O\cdot N}$.

8-Methyl-4-vanillal-isoxazolon-(5) $C_{12}H_{11}O_4N = \frac{OC \cdot O \cdot N}{OC \cdot O \cdot N}$.

- B. Beim Erwärmen von α-Vanillal-acetessigsäure-äthylester mit salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol auf 80° (ΚΝΟΕΥΕΝΑΘΕΙ, ALBERT, B. 37, 4477). Krystalle (aus Eisessig). F: 220°. Leicht löslich in warmem Eisessig, schwer in warmem Alkohol, unlöslich in Benzol, Ligroin, Äther und Wasser. Löslich in Alkalien; beim Ansäuern der alkal. Lösung wieder unverändert fällbar.
- 2. 2.4 Dioxo 5 [6 oxy 3 methyl benzal] oxazolidin $C_{11}H_{\bullet}O_{4}N=OC-NH$

HO-(CH3)C6H3-CH:C-O-CO

4-Oxo-2-thion-5-[6-oxy-8-methyl-benzal] -thiazolidin, 5-[6-Oxy-8-methyl-benzal]-rhodanin $C_{11}H_9O_2NS_3= \frac{OC-NH}{HO\cdot(CH_3)C_6H_3\cdot CH:C\cdot S\cdot CS}$. Beim Erhitzen von Rhodanin mit 6-Oxy-3-methyl-benzaldehyd in Alkohol + konz. Schwefelsäure oder Salzsäure (D: 1,19) auf dem Wasserbad (Bargellini, R. A. L. [5] 15 I, 41; G. 36 II, 137). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 217—218° (Zers.). Leicht Idelich in Alkohol, Essigester, Ather

3. 2.4 - Dioxo - 5 - [4 - o x y - 2 - methyl - 5 - is opropyl - benzal] - o xazolidin $OC \longrightarrow NH$ $OC \longrightarrow NH$ $(HO)[(OH_3)_3OH](CH_3)C_6H_3 \cdot CH : \dot{C} \cdot O \cdot \dot{C}O$.

und Aceton, löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin. Leicht löslich in Essigsäure.

4-Oxo-2-thion-5-[4-oxy-2-methyl-5-isopropyl-benzal]-thiasolidin, 5-[4-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-benzal]-rhodanin $C_{14}H_{15}O_2NS_3=$ OC—NH

(HO)[(CH₃)₂CH](CH₃)C₆H₁·CH:C·S·CS. B. Analog der vorangehenden Verbindung (BAR-GELLINI, R. A. L. [5] 15 I, 184; G. 36 II, 138). — Orangefarbene Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 220—221°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Essigester und Aceton, schwer in Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin. Leicht löslich in Essigsäure.

e) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-15}O_4N$.

2'-0xo-5'.5'-bis-oxymethyl-5'.6'-dihydro-[(1.2-pyrano)-4'.3':2.3-chi-nolln] 1), Lacton der $\omega.\omega.\omega$ -Tris-oxymethyl-chinaldin-carbonsaure-(3) $C_{1d}H_{13}O_4N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Chinaldin-carbonsaure-(3) oder ihrem Äthylester mit $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Formaldehyd-Lösung im Rohr auf 100° (Koenigs, Stockhausen,

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII. S. 1-3.

B. 34, 4333). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). Verliert das Krystallwasser bei 95° und schmilzt bei 167-168°. Sehr leicht löslich in Chloroform, schwer in Wasser. Die Lösung in Wasser reagiert auf Lackmus neutral. Unlöslich in kalter, löslich in siedender Soda-Lösung; scheidet sich beim Erkalten der Lösung unverändert ab. Leicht löslich in kalter überschüssiger Natronlauge oder Barytwasser unter Aufspaltung zur entsprechenden Oxysaure. - Liefert bei der Öxydation mit Salpetersäure Chinolin-dicarbonsäure-(2.3). - Hydrochlorid. Nadeln (aus wenig Wasser oder aus Alkohol + Ather). F: 189—1919 (Zers.). Leicht löslich in warmem Alkohol. — $C_{14}H_{13}O_4N + HCl + AuCl_3$. Goldgelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 209—210° (Zers.). — $2C_{14}H_{13}O_4N + 2HCl + PtCl_4 + 2H_3O$. Rote Krystalle (aus stark verd. Salzsäure). Färbt sich bei 180° dunkel, sintert bei 210—214° und schmilzt unter Zersetzung bei 216-217°. - Pikrat. Gelbe Nadeln (aus wenig Wasser). F: 142-143°.

f) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-10} O_4 N$.

2.4 - Dioxo - 5 - [2 - oxy - naphthyl - (1) - methylen] - oxazolidin $C_{14}H_{2}O_{4}N =$ OC---NH

HO-C10H4-CH:C-O-CO

4-Oxo-2-thion-5-[2-oxy-naphthyl-(1)-methylen] - thiazolidin, 5 - [2 - Oxy - naphthyl-(1)-methylen]-rhodanin $C_{16}H_{9}O_{9}NS_{9} = \frac{OOONH}{HO \cdot C_{10}H_{6} \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS}$. B. Aus Rhodanin und 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) bei Gegenwart von alkoh. Schwefelsäure (BARGELLINI, R. A. L. [5] 15 I, 185; G. 36 II, 142). — Braunrote Nadeln (aus verd. Alkohol). Färbt sich von 210° an dunkel, ist bei 220° geschmolzen. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin.

g) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_4 N$.

 $0xy-oxo-Verbindungen C_{16}H_{11}O_4N$.

- 1. 5-Oxo-3-phenyl-4-[3.4-dioxy-benzal]-isoxazolin, 3-Phenyl-4-[3.4-di $oxy-benzal]-isoxazolon-(5) \ C_{16}H_{11}O_4N = \begin{matrix} (HO)_3C_6H_3 \cdot CH : C & C\cdot C_6H_6 \\ OC\cdot O\cdot N \end{matrix}$ $3-Phenyl-4-vanillal-isoxazolon-(5) \ C_{17}H_{13}O_4N = \begin{matrix} CH_3\cdot O\cdot C_5H_3(OH)\cdot CH : C & C\cdot C_6H_5 \\ OC\cdot O\cdot N \end{matrix}$
- B. Aus 3-Phenyl-isoxazolon-(5) und Vanillin in siedendem Alkohol (Wahl, Meyer, C.r. 146, 639; Bl. [4] 3, 954). Goldgelbe Nadeln. F: 213°. Löslich in konz. Schwefelsäure und in Alkalilaugen mit roter Farbe; die alkal. Lösungen werden in der Hitze farblos.
- 2. 5-Oxo-2-phenyl-4-[2.5-dioxy-benzal]-oxazolin, 2-Phenyl-4-[2.5-dioxy-benzal]-oxazolon-(5) $C_{16}H_{11}O_4N = {(HO)_1C_6H_3\cdot CH:C-N \atop OC\cdot O\cdot C\cdot C_4H_4}$
- 2 Phenyl 4 [2.5 diacetoxy benzal] oxazolon (5) $C_{20}H_{15}O_4N =$ $OC \cdot O \cdot C \cdot C_6H_6$. B. Beim Erhitzen von Gentisinsldehyd und Hippur- $(CH_a \cdot CO \cdot O)_a C_a H_a \cdot CH : C \longrightarrow N$

säure mit Acetanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (NEUBAUER, FLATOW, H. 52, 383; vgl. Erlenmeyer, A. 337, 267). — Prismen (aus Eisessig). F: 190° (N., F.). Gibt beim Erhitzen mit konz. Natronlauge im Wasserstoffstrom 6-Oxy-2.3-dioxo-chroman (Bd. XVIII, S. 101) (N., F.).

3. 5-Oxo-2-phenyl-4-[3.4-dioxy-benzal]-oxazolin, 2-Phenyl-4-[3.4-dioxy-benzal]-oxazolon-(5) $C_{16}H_{11}O_4N = {\rm (HO)_3C_4H_3 \cdot CH : C - N \choose 2} C_4H_3 \cdot C_4H_3 \cdot$

2-Phenyl-4-[3.4-dimethoxy-benzal]-oxazolon-(5), 2-Phenyl-4-veratral-oxazolon-(5) $C_{18}H_{18}O_4N = \frac{(CH_8 \cdot O)_8C_9H_8 \cdot CH \cdot C - N}{CH_8 \cdot O_{18}U_8 \cdot CH \cdot C - N}$ OC·O·C·C₅H₆. B. Beim Erhitzen von Hippursäure und Veratrumaldehyd mit Acetanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (Kropp, 20 BEILSTEIN 4 Handbuch. 4. Aufl. XXVII.

DECKER, B. 42, 1184). — Gelbe Tafeln (aus Benzol). F: 152° (korr.). Leicht löslich in Chloroform und Aceton, schwer in Alkohol, sehr schwer in Äther, Petroläther und Wasser. — Geht beim Kochen mit 2°/oiger Soda-Lösung in Veratralhippursäure (Bd. X, S. 1000), beim Kochen mit Methanol und nachfolgenden Behandeln mit Soda in Veratralhippursäuremethylester über. Gibt beim Kochen mit 10°/oiger Natronlauge 3.4-Dimethoxy-phenylbrenztraubensäure. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotgelber Farbe.

2-Phenyl-4-[3-methoxy-4-acetoxy-benzal]-oxasolon-(5) $C_{18}H_{18}O_8N=(CH_2\cdot CO\cdot O)(CH_2\cdot O)C_8H_2\cdot CH:C-N$ $CC\cdot O\cdot C\cdot C_8H_1.$ B. Beim Erhitzen von Vanillin und Hippur-

saure mit Acetanhydrid und Natriumacetat auf 100° (MAUTHNER, A. 370, 372; vgl. ERLEN-MEYER, A. 337, 267). — Krystalle (aus Alkohol). F: 194—195° (M.). Leicht löslich in Alkohol und Benzol (M.). — Gibt beim Kochen mit Natronlauge im Wasserstoffstrom und nachfolgenden Behandeln mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig 4-Oxy-3-methoxy-phenylessigsäure (M.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotgelber Farbe (M.).

h) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-23}O₄N.

1. $4'-0 \times y-9'$. $10'-dio x_0-2-methyi-9'$. $10'-dihydro-[anthraceno-2'.3':4.5-oxazoi]^1)$, $4'-0 \times y-2-methyi-[anthrachlnono-2'.3':4.5-oxazoi]^1)$, $7-0 \times y-2-methyl-5.6-phthalyi-benzoxazol$ $C_{16}H_9O_4N$, s. nebenstehende Formel (R=H).

4'-Acetoxy-2-methyl-[anthrachinono-2'.8': 4.5-oxazol] 1),
7-Acetoxy-2-methyl-5.6 - phthalyl - bensoxazol C₁₀H₁₁O₅N, s.
nebenstehende Formel (R = CO·CH₃). B. Beim Erhitzen von
3-Amino-alizarin mit Acetanhydrid auf 180° (Roemer, B. 18, 1666). — Gelbbraune Krystalle (aus Acetanhydrid), hellgelbe Blättchen (durch Sublimation). F: 238—240°. — Gibt beim Kochen mit starker Salzsäure 3-Amino-alizarin. Wird durch siedende 50°/oige Essigsäure in 3-Acetamino-2-oxy-1-acetoxy-anthrachinon übergeführt.

2. 2-[6.7-Dloxy-phthaiidyl-(3)-methyi]-chinoiin, ω -[6.7-Dloxy-phthalidyl-(3)]-chinaidln, 6.7-Dloxy-3-chinaidyl-phthalid $C_{18}H_{13}O_4N$, s. untenstehende Formel (R=H).

w-[6.7 - Dimethoxy - phthalidyl - (3)] - chinaldin,
6.7 - Dimethoxy - 3 - chinaldyl - phthalid, ,, O pianylchinaldin' C₂₀H₁₇O₄N, s. nebenstehende Formel (R = CH₂).

B. Bei längerem Erhitzen von Opiansäure und Chinaldin
mit Zinkchlorid auf dem Wasserbad (M. Nencki, B. 27, 1977; vgl. K. Nencki, B. 29, 188). —
Nadeln mit 1 H₂O (aus verd. Alkohol). Schmelzpunkt der wasserhaltigen Substanz: 103°, der wasserfreien Substanz: 174—175° (M. N.). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther, unlöslich in Wasser (M. N.). Leicht löslich in verd. Säuren, unlöslich in Alkalilaugen (M. N.); löst sich bei längerem Kochen mit 30°/oiger Kalilauge und wird beim Ansäuern wieder gefällt (K. N.). — C₂₀H₁₇O₄N + HCl (bei 105°). Gelbe Nadeln (M. N.). — 2C₂₀H₁₇O₄N+2HCl+PtCl₄. Gelb, amorph (M. N.). — 2C₂₀H₁₇O₄N + 2HCl+PtCl₄ + aq. Krystallinisch (M. N.).

3. 6.8-Dimethyi-2-[6.7-dloxy-phthaildyl-(3)-methyl]-chinolin $C_{80}H_{17}O_4N$, s. nebenstehende Formel (R=H).

Formel (R=H).

6.8 - Dimethyl - 2 - [6.7 - dimethoxy - phthalidyl-(3) - methyl] - chinolin, "Opianyl-dimethyl-chinolin mit Opianskure und etwas Zinkchlorid auf dem Wassanhad (N. N. 1997).

chinaidin $C_{22}H_{21}O_4N$, s. nebenstehende Formel ($R=CH_2$). B. Beim Erhitzen von 2.6.8-Trimethyl-chinolin mit Opiansäure und etwas Zinkchlorid auf dem Wasserbad (K. Nencki, B. 29, 189). — Nadeln. F: 132°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform sowie in Säuren. — $2C_{22}H_{21}O_4N + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Krystalle.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

-0

i) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-25} O_4 N$.

3-0xy-4-[chinolyl-(4)]-phthalsaure-anhydrid $C_{17}H_{\bullet}O_{4}N$, s. nebenstehende Formel (R=H).

3-Åthoxy-4-[chinolyl-(4)]-phthalsäure-anhydrid¹) C₁₉H₁₈O₄N, s. nebenstehende Formel (R = C₂H₅). B. Durch Erwärmen von 3-Åthoxy-4-[chinolyl-(4)]-phthalsäure (Bd. XXII, S. 273) mit Acetylchlorid auf dem Wasserbad (Koenigs, J. pr. [2] 61, 31). — Nadeln (aus Essigester). F: 210° bis 211°. — Geht beim Kochen mit Soda-Lösung wieder in 3-Åthoxy-4-[chinolyl-(4)]-phthalsäure über. Gibt beim Schmelzen mit Resorcin einen fluoresceinähnlichen Farbstoff.

k) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-27} O_4 N$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{90}H_{13}O_4N$.

1. Lactam der 2 - [9 - Amino - 2.7 - dioxy - xanthyl] - benzoesäure, "Hydrochinonphthaleinimid" C₂₀H₁₃O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Hydrochinonphthalein (Bd. XIX, S. 219) mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak (R. Meyer, H. Meyer, B. 28, 2961). — Farblose Tafeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt nicht bis 310°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Eisessig und Essigester, schwer in Benzol und Chloroform. Löslich in Alkalilaugen, durch Säuren unverändert fällbar. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe.

Lactam der 2-[9-Anilino-2.7-dioxy-xanthyl]-benzoesäure, C3H1 $\stackrel{CO}{\sim}$ N·C6H5 "Hydrochinonphthaleinanilid" C34H17O4N, s. nebenstehende HO·C6H3 $\stackrel{CO}{\sim}$ N·C6H3·OH Formel. B. Bei mehrstündigem Kochen von Hydrochinonphthalein mit Anilin und Anilin-hydrochlorid (R. MEYER, SPENGLER, B. 36, 2960). — Farblose Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 305°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln sowie in Alkalilaugen.

Anhydro-[2-(9-hydroxylamino-2.7-dioxy-xanthyl)-benzoesäure], "Hydrochinonphthalein- α -oxim" $C_{20}H_{12}O_{5}N$, s. nebenstehende Formel. B. Neben dem β -Oxim und dem γ -Oxim des Hydrochinonphthaleins (Bd. XIX, S. 221) bei kurzem Erwärmen von Hydrochinonphthalein mit Hydroxylamin-hydrochlorid, Natronlauge und etwas Alkohol (R. Meyer, Spenger, B. 36, 2961). — Farblose Blättchen (aus Essigsäure oder aus verd. Alkohol). F: 268—269° (M., Sp.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln sowie in Alkalilaugen (M., Sp.). — Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure Hydrochinonphthalein (M., Sp.). Bleibt beim Behandeln mit Zinkstaub und Natronlauge auf dem Wasserbad unverändert (M., Kissin, B. 42, 2834). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe (M., Sp.).

Trimethyläther $C_{23}H_{19}O_{5}N$, s. nebenstehende Formel. B. $C_{6}H_{4} < C_{0}O_{5}N \cdot O \cdot CH_{3}$ Beim Behandeln von Hydrochinonphthalein- α -oxim mit Di- $C_{13}O_{5}O_{5}O_{6}H_{3} \cdot O \cdot CH_{3}O_{5}O_{6}H_{3} \cdot O \cdot CH_{3}O_{6}O_{6}H_{3} \cdot O \cdot CH$

Triäthyläther $C_{26}H_{25}O_5N$, s. nebenstehende Formel. B. $C_{6}H_{4} < \stackrel{CO}{\sim} N \cdot O \cdot C_{2}H_{5}$ Beim Kochen von Hydrochinonphthalein- α -oxim mit Äthyl- $C_{2}H_{5} \cdot O \cdot C_{6}H_{3} < \stackrel{CO}{\sim} C_{6}H_{2} \cdot O \cdot C_{2}H_{5}$ jodid und wäßrig-alkoholischer Natronlauge (R. MEYER, SPENGLER, B. 36, 2962). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 158—159°.

Triacetylderivat $C_{ag}H_{1g}O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von Hydrochinonphthalein- α -oxim mit Acetanhydrid und Natriumacetat (R. Meyer,
Kissin, B. 42, 2834). — Krystalle (aus Alkohol). F: 210°.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. indessen Bd. XXII, S. 244 Anm. 1.

Tribensoylderivat C41H25O2N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Schütteln von Hydrochinonphthaleina-oxim mit Benzoylchlorid und Natronlauge (R. MEYER, Kissin, B. 42, 2834). - Nadeln (aus Aceton). F: 226-227°. Sehr schwer löslich.

2. Lactam der 2 - [9 - Amino - 3.6 - dioxy - xanthyl] benzoesaure C₂₀H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel (R = H).

C₆H₄<CO N·R Lactam der 2-[9-Anilino-3.6-dioxy-xanthyl]-benzoesäure, HO. OH

"Fluoresceinanilid" $C_{25}H_{17}O_4N$, s. nebenstehende Formel ($R=C_0H_5$).

B. Beim Kochen von 1 Tl. Fluorescein mit 4 Tln. Anilin und 2 Tln. Anilin-hydrochlorid (O. FISCHER, HEPP, B. 26, 2236). — Farblose Blättchen oder Tafeln (aus Essigester). Färbt sich oberhalb 200° rot und gibt ein rötliches Sublimat (F., H.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Eisessig (F., H.). Die Lösung in Natronlauge ist farblos und zeigt keine Fluorescenz (R. Meyer, Lange, B. 40, 1461). — Wird beim Kochen mit Zinkstaub und alkoh. Kalilauge nicht reduziert (M., L.). Bei längerem Kochen mit wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure erfolgt Spaltung in Fluorescein und Anilin (F., H.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelblich und fluoresciert schwach grün (F., H.; M., L.).

Lactam der 2-[9-Anilino-3-oxy-6-methoxy-xanthyl]bensoesäure C₂,H₁₉O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Beim

OH₃·O·C₆H₃·O·C₆H₃·O·C

Verbanden Fluoresein monomethylikhen (Pd. YIV) Kochen von lactoidem Fluorescein-monomethyläther (Bd. XIX, S. 225) mit 4 Tln. Anilin und 2 Tln. Anilin-hydrochlorid (O. Fischer, Hepp, B. 28, 397). — Mikroskopische Prismen (aus verd. Alkohol). F: ca. 280°. Löslich in Alkalien ohne Färbung und Fluorescenz, in konz. Schwefelsäure und in alkoh. Salzsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz.

Lactam der 2-[9-Anilino-3.6-dimethoxy-xanthyl]-benzoesäure $C_{18}H_{10}A_N$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von Fluoresceinanilid mit Methyljodid und alkoh. Kalilauge (O. FISCHER, HEPP, B. 26, 2237). — Prismen (aus Alkohol). F: 207—208° (F., H.; R. MEYER, LANGE, B. 40, 1461). — Gibt beim Erhitzen mit Eisessig und konz. Salzsäure im Rohr auf 150—160° Anilin und lactoiden Fluorescein-dimethyläther (Bd. XIX, S. 225) (F., H., B. 27, 2791).

benzoesäure $C_{20}H_{20}O_4N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Fluoresceinanilid mit Äthyljodid und alkoh. Kalilauge (O. Fischer, Hepp. B. 27 2704) lauge (O. Fischer, Hepp, B. 27, 2791). — Alkoholhaltige Prismen (aus Alkohol). F: 1790 bis 180° (R. MEYER, LANGE, B. 40, 1461). — Gibt beim Erhitzen mit Eisessig und konz. Salzsaure im Rohr auf 160° Anilin und lactoiden Fluorescein-diäthyläther (Bd. XIX, S. 226) (F., H.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Fluorescenz (F., H.).

Anhydro - [2 - (9 - phenylhydrasino - 3.6 - dioxy-xanthyl)-bensoesäure], "Fluoresceinphenylhydrasid" $C_{ss}H_{1s}O_4N_5$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Fluorescein mit Anhydro - [2 - (9 - phenylhydrazino - 3.6 - dioxy-xanthyl)nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Fluorescein mit Phenylhydrazin bis zum gelinden Sieden (Gattermann, B. 32, 1133). — Krystalle (aus verd. Essigsaure). Schwer löslich in kaltem Äther, leichter in Alkohol und Eisessig. -Die Lösungen in Alkalien sind farblos und fluorescieren. — Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure unter Druck Fluoresceinhydrochlorid.

Anhydro - [2 - (9 - phenylhydrazino - 3.6 - dimethoxy-Anhydro - [2 - (9 - phenylhydrasino - 3.6 - dimethoxy-xanthyl)-benzoesäure] $C_{88}H_{32}O_4N_5$, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Kochen von Fluoresceinnhenvihydrasid mit Methyl. B. Durch Kochen von Fluoresceinphenylhydrazid mit Methyljodid und alkoh. Kalilauge (GATTERMANN, B. 32, 1134). — Nadeln (aus Essigsäure). F: 227—228°. — Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure unter Druck lactoiden Fluoresceindimethyläther (Bd. XIX, S. 225).

Anhydro - [2 - (9 - phenylhydraeino - 3.6 - diäthoxyxanthyl)-bensoesäure] C₂₀H₂₆O₄N₂, s. nebenstehende Formel.

B. Analog der vorangehenden Verbindung (Gattermann, B.

32, 1134). — Gelbliche Nadeln. F: 247—248°. — Gibt beim Erhitzen mit konz. Salz
states unter Drock legteiden Elbergesein Eightelichen Anhydro - [2 - (9 - phenylhydrazino - 3.6 - diäthoxysäure unter Druck lactoiden Fluorescein-diäthyläther.

NO2

3. Lacton der 2-[3.6.9-Trioxy-9.10-dihydro-acridyl-(9)]-benzoesäure CaoH12O4N, Formel I.

Lacton der 2-[4.5-Dinitro-O2N 8.6.9 - trioxy - 9.10 - dihydro -HO. OH HO acridyl - (9)] - benzoesäure (?), I. TT. "Dinitrofluoresceingelb" $C_{so}H_{11}O_sN_s$, Formel II. B. Das

OH (?) Ammoniumsalz entsteht bei der

Einw. von verd. Ammoniak auf 4.5-Dinitro-fluorescein (Bd. XIX, S. 232) in der Kälte (Rever-DIN, B. 80, 332; Höchster Farbw., D.R.P. 89400; Frdl. 4, 228). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in Alkohol (R.; H. F.). — Gibt beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure eine gelbe, krystallinische Verbindung $C_{28}H_{15}O_8N_3$ (R.). — Färbt Wolle gelb (R.; H. F.). — Ammoniumsalz. Gelbe Blättchen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe (H. F.). — Na₂C₂₀H₂O₂N₃. Gelbrote Blättchen (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser mit rotgelber Farbe (R.).

1) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-20} O_4 N_a$.

1. 2 - 0 x y - 1'.4' - dio x o - 1'.4' - dih y dro - [naphtho - 2'.3': 3.4 phenoxazin(1), 2-0xy-3.4-phthalyl-phenoxazin CanH11OaN, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4-Anilino-1.3-dioxy-anthrachinon mit Nitrobenzol und Eisenchlorür (BAYER & Co., D.R.P. 141575; C. 1908 I, 1382; Frdl. 7, 234). Beim Erhitzen von 1.2.4-Trioxy-anthrachinon mit Anilin, Quecksilberoxyd und Borsäure auf 160-2000 (B. & Co., D. R. P. 153770; C. 1904 II, 752; Frdl. 7, 238) oder mit 2-Aminophenol und Borsaure in Alkohol auf 140° unter Druck (Höchster Farbw., D.R.P. 156477; C. 1905 I, 481; Frdl. 8, 322). — Bronzeglänzende Nadeln (aus Anilin oder Pyridin). Un-

löslich in Wasser (H. F.), löslich in Anilin, Pyridin und Eisessig mit blauer Farbe, in konz.

Schwefelsäure mit blaugrüner, in rauchender Schwefelsäure (20% SO₂-Gehalt) mit grünblauer Farbe (B. & Co., D.R.P. 141575). Unlöslich in wäßr. Alkalilaugen (H. F.). — Gibt eine Sulfonsäure, die ungebeizte Wolle blauviolett färbt (H. F.). 2. 2 - 0xy - 1'.4'-dioxo-7-methyl-1'.4'-dihydro-[naph-

tho - 2'.3':3.4 - phenoxazin] 1), 2 - 0 xy - 7 - methyl-3.4-phthalyi-phonoxazin $C_{21}H_{13}O_4N$, s. nebenstehende Formel, B. Beim Behandeln von 4-p-Toluidino-1.3-dioxy-anthra-chinon mit Chromsaure in heißem Eisessig (Baver & Co., D.R.P. Ho. 141 575; C. 1908 I, 1382; Frdl. 7, 234). Aus 2-Brom-4-p-toluidino-

1.3-dioxy-anthrachinon beim Erhitzen mit hochsiedendem Petroleum auf 200°, mit Natriumacetat auf 190° oder mit Natriumacetat und Eisessig auf Siedetemperatur (B. & Co., D.R.P. 153517; C. 1904 II, 752; Frdl. 7, 239). — Krystalle (aus Anilin). Löslich in Pyridin und Eisessig mit blauer, in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner, in rauchender Schwefelsäure (20%) SO, mit grünblauer Farbe.

m) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-31} O_4 N$.

4'-0xy-9'.10'-dioxo-2-phenyl-9'.10'-dihydro-[anthraceno-2'.3':4.5-oxazol]¹), 4'-0xy-2-phenyl-[anthrachinono-2'.3':4.5-oxazo[]¹), 7-0xy-2-phenyl-5.6 - phthalyl-benzoxazol C₂₁H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel (R = H).

4'-Bensoyloxy - 2 - phenyl - [anthrachinono - 2'.8':4.5 oxasol]1), 7-Bensoyloxy-2-phenyl-5.6-phthalyl-bensoxasol $C_{28}H_{15}O_{5}N$, s. nebenstehende Formel ($R = CO \cdot C_{6}H_{5}$). B. Beim Kochen von 3-Amino-alizarin mit Benzoylchlorid (ROEMER, B. 18, 1669). — Gelbe Nadeln (durch Sublimation). Schmilzt oberhalb 300°. Fast unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Gibt beim Erhitzen mit Salzsäure auf 180° 3-Amino-alizarin. Geht beim Kochen mit alkoh. Kalilauge mit blauer Farbe in Lösung.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

3. Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-1}O₅N.

2-0xo-5-[trioxy-propyl]-oxazolidin, 5-[Trioxy-propyl]-oxazolidon-(2) H,C-NH

HO·CH,·CH(OH)·CH(OH)·HC·O·CO

2-Thion-5-[trioxy-propyl]-oxazolidin bezw. 2-Mercapto-5-[trioxy-propyl]- A^2 -oxazolin, "Mercaptoarabinoxazolin" $C_6H_{11}O_4NS$, Formel I bezw. II. B. Aus

Arabinamin bei der Einw. von Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Wasser im Rohr bei 100° (Roux, C. r. 136, 1081; A. ch. [8] 1, 175). — Nadeln (aus Alkohol). F: 172,5°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — Gibt eine in Wasser und kaltem Alkohol unlösliche Silberverbindung.

b) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-13} O_5 N$.

Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_7O_8N$.

1. 2.4 - Dioxo - 5 - [3.4 - dioxy - benzal] - oxazolidin $C_{10}H_7O_2N =$

 $(HO)_aC_6H_a\cdot CH: \dot{C}\cdot O\cdot \dot{C}O$

4-Oxo-2-thion-5-vanillal-thiazolidin, 5-Vanillal-rhodanin C,1H₀O₂NS₂ = OC--NH

B. Aus Rhodanin (S. 242) bei der Kondensation mit CH₃·O·C₆H₂(OH)·CH:C·S·CS

B. Aus Rhodanin (S. 242) bei der Kondensation mit Vanillin in alkoh. Lösung in Gegenwart von konz. Salzsäure oder konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Bargellini, R. A. L. [5] 15 I, 41; G. 36 II, 139). — Citronengelbe Nadeln (aus Essigsäure). F: 227—230°. Leicht löslich in Essigsäure, etwas schwerer in Alkohol, Essigester und Aceton, noch schwerer in Äther, Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin. — Beim Kochen mit $10^0/_0$ iger Natronlauge erhält man eine bei ca. 160° schmelzende Substanz (vielleicht α -Mercapto-ferulasäure).

8-Methyl-5-vanillal-rhodanin $C_{12}H_{11}O_3NS_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ OC-N·CH, B. Aus N-Methyl-rhodanin (S. 243) bei Einw. von Vanillin (Andreasch, Zipser, M. 25,

171). — Orangegelbe Nadeln. F: 199°. OC-N·C₂H₅ B.

8-Äthyl-5-vanillal-rhodanin $C_{13}H_{13}O_3NS_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ Aus N-Äthyl-rhodanin (S. 243) bei Einw. von Vanillin (Andreasch, Zipser, M. 25, 176). — Gelbe Nadeln. F: 140°. Löslich in Äther.

3-Allyl-5-vanillal-rhodanin $C_{14}H_{13}O_3NS_2 =$

OC-N·CH₃·CH:CH₃. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in CH₃·O·C₄H₄(OH)·CH:C·S·CS Eisessig bestimmt (Andreasch, Zipser, M. 25, 164). — B. Aus N-Allyl-rhodanin (S. 243) bei Einw. von Vanillin (An., Z.). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 148°. Ziemlich leicht löslich in Aceton, Eisessig und Äther, schwer in Alkohol.

OC--N·C₆H₃. B. 8-Phenyl-5-vanillal-rhodanin $C_{17}H_{13}O_3NS_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ Aus N-Phenyl-rhodanin (S. 243) bei Einw. von Vanillin (Andreasch, Zipser, M. 25, 163). — Gelbe Nadeln. F: 193°.

8-o-Tolyl-5-vanillal-rhodanin $C_{18}H_{15}O_{8}NS_{8} =$

OC—N·C₆H₄·CH₃. B. Aus N-o-Tolyl-rhodanin (S. 244) bei Einw. $CH_2 \cdot O \cdot C_6H_2(OH) \cdot CH : \dot{C} \cdot S \cdot \dot{C}S$ von Vanillin (STUCHETZ, M. 26, 1211). — Chromgelbes Krystallpulver. F: 1680. Sehr leicht löslich in Alkohol.

8-p-Tolyl-5-vanillal-rhodanin $C_{18}H_{18}O_2NS_2 =$

OC—N·C₆H₄·CH₃. B. Aus N-p-Tolyl-rhodanin (S. 244) bei Einw. von $CH_3 \cdot O \cdot C_4H_3(OH) \cdot CH : \dot{C} \cdot S \cdot \dot{C}S$ Vanillin (STUCHETZ, M. 26, 1214). — Gelbes Krystallpulver. F: 2020. Leicht löslich in heißem Alkohol, siedendem Äther und Aceton.

 γ-Lacton der 4.6.7-Trioxy-2-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure-(5), Lactam der [4-Amino-6.7-dioxy-phthalidyl-(3)]-essigsäure C₁₆H₂O₈N, Formel I.

Lacton der 4 - Oxy - 6.7 - dimethoxy - 2 - oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsäure - (5), Lactam der [4 - Amino - 6.7 - dimethoxy - phthalidyl - (8)] - essigsäure C₁₂H₁₁O₅N, Formel II. B. Aus [4-Nitro-6.7-dimethoxy-phthalidyl-(3)]-essigsaure CH CH₂ II. CH₃·O· CH CH₂ CO CH₂·O· NH CO (Bd. XVIII, S. 543) beim Erwärmen mit I. Ho Zinn und rauchender Salzsäure (Lieber-MANN, KLEEMANN, B. 19, 2296). -Nadeln (aus Wasser). F: 256° (Zersetzung unter Abgabe von Kohlendioxyd). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, etwas löslich in siedendem Wasser, unlöslich in Ather und Benzol; löslich in kaltem Barytwasser. — Beim Kochen mit Barytwasser entsteht das Bariumsalz der 4-Oxy-6.7-dimethoxy-2-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin-carbonsaure-(5) (Bd. XXII, S. 380). Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid in Gegenwart von wenig Phosphoroxychlorid im Rohr auf 165-170° das Lacton der 2-Chlor-4-oxy-6.7-dimethoxy-3.4-dihydrochinolin-carbonsaure-(5) (S. 304).

c) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-15} O_5 N$.

2.4-Dioxo-5-[4-oxy-2-methyl-5-isopropyi-3-formyl-benzal]-oxazolidin $C_{18}H_{18}O_{6}N = \underbrace{CH_{9})_{2}CH \cdot C_{8}H(OH)(CH_{9})(CHO) \cdot CH \cdot \overset{\cdot}{C} \cdot O \cdot \overset{\cdot}{C}O}_{O}.$

4-Oxo-2-thion-5-[4-oxy-2-methyl-5-isopropyl-8-formyl-benzal]-thiasolidin, 5 - [4 - Oxy - 2 - methyl - 5 - isopropyl - 3 - formyl - benzal] - rhodanin C, H, O, NS. = OC--NH

(CH₃)₃CH·C₃H(OH)(CH₃)(CHO)·CH:C·S·CS

B. Aus Thymodialdehyd (Bd. VIII, S. 295) bei der Kondensation mit 1 Mol Rhodanin (S. 242) in Alkohol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure oder Salzsäure (BARGELLINI, R. A. L. [5] 15 I, 184; G. 36 II, 138). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 239—240°. Sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in Alkohol, Äther, Essigester, Aceton und Essigsäure, schwer löslich in Benzol, unlöslich in Ligroin.

d) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-10} O_5 N$.

 $[3-0xy-naphthalin-(1)]-[2-0x0-0xazolin-(5)]-indolignon^1) \quad \mathrm{C_{13}H_7O_5N} =$ OC C(OH): CH C: C CO·NH

[8 - Oxy - naphthalin - (1)] - [2 - thion - thiasolin - (5)] - indolignon 1) $C_{12}H_{7}O_{8}NS_{9} =$ OC_C(OH):CH_C:CCONH bezw. desmotrope Formen. Zur Desmotropie vgl, a. Sacus, Оновм, В. 47 [1914], 957. — В. Aus dem Kaliumsalz der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) bei der Einw. von Rhodanin (S. 242) in sehr verd. Natronlauge bei 40—50° (Sachs, Berthold, Zaar, Zischr. Farbenind. 6, 65; C. 1907 I, 1129). — Dunkelrote Nadeln (aus Eisessig). F: 290° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Essigester in der Wärme, ziemlich leicht in Eisessig, Benzol und Äther, etwas löslich in Wasser, schwer löslich in Chloroform, unlöslich in Petroläther. Löslich in Alkalilauge mit dunkelblauvioletter, in konz. Schwefelsäure mit dunkelrotvioletter Farbe. — Färberisches Verhalten: S., B., Z.

¹⁾ Zur Nomenklatur der Indolignone vgl. JACOBSON bei FRIEDLAENDER, B. 42, 1058.

e) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_5 N$.

 $\begin{array}{ll} \textbf{5-0} \times \textbf{0-2-phenyl-4-[3.4.5-trioxy-benzal]-oxazolin, 2-Phenyl-4-[3.4.5-trloxy-benzal]-oxazolon-(5)} & \mathbf{C_{1s}H_{1s}O_{s}N} = \\ & \mathbf{OC\cdot O\cdot C\cdot C\cdot C_{s}H_{s}\cdot CH: C} \end{array}$

2 - Phenyl - 4 - [3.4.5 - trimethoxy - bensal] - oxasolon - (5) $C_{10}H_{17}O_{5}N = (CH_{1}\cdot O)_{2}C_{4}H_{1}\cdot CH: C$

Vgl. dagegen Heller, Lauth, B. 52 [1919], 2298. — B. Aus 3.4.5-Trimethoxy-benzaldehyd bei der Kondensation mit Hippursäure in Gegenwart von Acetanhydrid und wasserfreiem Natrinmacetat auf dem Wasserbad (MAUTHER, B. 41, 3663). — Gelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 165—166° (M.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwerer in heißem Ligroin, unlöslich in Petroläther (M.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotgelber Farbe (M.). — Liefert beim Kochen mit Natronlauge 3.4.5-Trimethoxy-phenylbrenztraubensäure (M.).

f) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-23} O_5 N$.

[6.7-Dioxy-cumaron-(2)]-[indoi-(3)]-indigo¹),
"Gallorubin" C₁₈H₂O₈N, s. nebenstehende Formel. B.
Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von 3.6.7-Trioxycumaron (Bd. XVII, S. 176) und Isatin mit konz. Salzsäure

cumaron (Bd. XVII, S. 176) und Isatin mit konz. Salzsaure
(Friedlaender, Rüdt, B. 29, 1752; Fruerstein, Brass, B. 37, 828). — Rotbraune, grünschimmernde Nadeln mit 1C₂H₄O (aus Alkohol). Schmilzt alkoholfrei bei ca. 300° (Feu., Br.). Ziemlich leicht löslich in siedendem absolutem Alkohol, sehr schwer in verd. Alkohol, unlöslich in Wasser (Feu., Br.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter, in kaltem Ammoniak mit blauvioletter Farbe, die beim Erhitzen nach Rotviolett umschlägt; beim Lösen in verd. Alkalilauge entsteht eine violettrote Lösung, die auf weiteren Zusatz von Alkalilauge nach Königsblau umschlägt und mit konz. Alkalilauge ein indigoblaues Alkalisalz abscheidet (Fr., R.; Feu., Br.). Die alkal. Lösungen werden an der Luft erst grün, dann farblos (Feu., Br.). — Liefert beim Kochen mit Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat oder besser von wenig konz. Schwefelsäure das Triacetylderivat (Fr., R.; Feu., Br.). Beim Kochen mit Anilin erhält man die Verbindung C₂₂H₁₆O₅N₃ (s. u.) (Feu., Br.). — Färbt chromgebeizte Wolle braunviolett (Fr., R.). — Hydrochlorid. Grünschwarzer, krystallinischer Niederschlag. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in die Komponenten (Feu., Br.).

Triacetylderivat C₃₂H₁₅O₅N = C₁₆H₅O₅N(CO·CH₅)₃. B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Kochen mit Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat oder besser in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure (Friedlaender, Rüdt, B. 29, 1752; Frurstein, Brass, B. 37, 829). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol + Chloroform) oder gelbrote Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 227° (Fr., R.), 234° (Fru., Br.). Leicht löslich in Chloroform; unlöslich in Alkalilaugen (Fru., Br.). — Beim Kochen mit Alkalilaugen erfolgt Verseifung (Fru., Br.).

Verbindung $C_{28}H_{18}O_{5}N_{3}$, "Anilinodihydrogallorubin". Besitzt vielleicht die Konstitution $C_{5}H_{4} < \frac{C(NH \cdot C_{5}H_{5})}{CO} > NH$ HC $< \frac{CO}{O} > C_{5}H_{3}(OH)_{3}$. B. Aus Gallorubin bei kurzem

Kochen mit überschüssigem Anilin (Fruerstein, Brass, B. 37, 830). — Grüngelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 257°. Schwer löslich in siedendem Alkohol. Löst sich in Alkalilaugen mit grüngelber Farbe. — Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge erfolgt Spaltung in die Komponenten. — Färberisches Verhalten: Fru., Br.

4. Oxy-oxo-Verbindungen mit 6 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-1} O_6 N$.

 $\begin{array}{ll} \textbf{2-0} \times \textbf{0-5-[tetraoxy-butyi]-oxazolidin,} & \textbf{5-[Tetraoxy-butyi]-oxazolidon-(2)} \\ \textbf{C_7H_{13}O_6N} & = & \textbf{HO\cdot CH_2\cdot [CH(OH)]_3\cdot HC\cdot O\cdot CO}. \end{array}$

¹⁾ Zur Nomenklatur der Indigoide vgl. JACOBSON bei FRIEDLARNDER, B. 41, 773.

2 - Thion - 5 - [tetraoxy - butyl] - oxazolidin bezw. 2-Mercapto-5-[tetraoxy-butyl]-H₂C—NH bezw,

$$\Delta^{3}\text{-oxazolin }C_{7}H_{13}O_{9}NS = \frac{H_{2}C - NH}{HO \cdot CH_{3} \cdot [CH(OH)]_{3} \cdot HC \cdot O \cdot CS} \text{ bezw}$$

HO-CH. [CH(OH)]. HC-O-C-SH.

a) "Mercaptogalaktoxazolin" C7H1102NS, Formel I bezw. H. B. Beim Behandeln von Galaktamin (Bd. IV, S. 306) in Wasser mit Schwefelkohlenstoff im Rohr bei 100° (Roux,

C.r. 135, 693; A.ch. [8] 1, 143). - Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 185-186°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. 80% jeger Alkohol löst bei Siedetemperatur ungefähr 6,5%, bei Zimmertemperatur ungefähr 1%.

b) ,,Mercaptoglucoxazolin" C,H,,O,NS, Formel III bezw. IV. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch in Wasser bestimmt (Roux, A. ch. [8] 1, 115). — B. Aus Glykamin (Bd. IV.

S. 305) bei der Einw. von Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Wasser im Rohr bei 100° oder beim Behandeln mit Phenylsenföl in siedendem Pyridin (R., C. r. 184, 293; A. ch. [8] 1, 112, 114; MAQUENNE, R., C. r. 184, 1591). — Nadeln (aus Alkohol). F: 156° (M., R.; R.). Leicht löslich in Pyridin, unlöslich in Ather und Schwefelkohlenstoff (R.). Kaltes Wasser löst ca. 1,5%, kalter Alkohol ungefähr 5%, (R.). — AgC, H₁₂O₂NS + AgNO₃. Schillernde Blättehen. Fast unlöslich in Wasser; löslich in verd. Salpetersäure; gibt bei Einw. von verd. Ammoniak einen gelatinösen Niederschlag, der mit Salpetersäure das Ausgangsmaterial regeneriert (R.).

c) "Mercaptomannoxazolin" C,H13O,NS, Formel V oder VI. B. Aus Mannamin (Bd. IV, S. 306) bei der Einw. von Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Wasser bei 100°

(Roux, C.r. 138, 505; Bl. [3] 31, 605). — Prismen. F: 216°. Löslich in siedendem Wasser, schwer löslich in Alkohol. - Gibt eine schwer lösliche Silberverbindung.

b) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_6 N$.

2-[3.4-Dioxy-benzoyi]-pyridin-dicarbonsaure-(3.4)-anhydrid, 2-[3.4-Dioxy-benzoyi]-cinchomeronsäure-anhydrid C14H2O4N, Formel VII.

2-[3.4-Dimethoxy-bensoyl]-pyridin-dicarbonsaure-(3.4)-anhydrid, 2-Veratroy}cinchomeronsäure - anhydrid, Papaverinsäure - anhydrid $C_{13}H_{11}O_6N$, Formel VIII. B. Aus Papaverinsaure (Bd. XXII, S. 382) beim CO·C₆H₃(OH)₂ CO · C6H3(O · CH3)2 Kochen mit Acetanhydrid (GOLDSCHMIEDT, VII. N. STRACHE, M. 10, 159; Go., SCHRANZHOFER, M. VIII. N 18, 698). — Krystalle (aus Benzol). F: 169—170° (Go., Str.; Go., Sch.). Sublimiert unzersetzt (Go., Sch.). — Die Lösung in Benzol liefert beim Einleiten von Ammoniak Papaverinsäure-monoamid (Go., St.; Go., Sch.). Beim Kochen mit Methanol entstehen Papaverinsäure- β -methylester und wenig Papaverinsäure- γ -methylester (Go., Sch., vgl. Wegscheider, M. 23, 387; Go., Hönigschnid, M. 24, 685); beim Kochen mit absol. Alkohol wird Papaverinsäure- β -äthylester erhalten (Go., St.; Go., Scn.).

c) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-27}O_6N$.

Lactam der 2-[9-Amino-3.4.5.6-tetraoxy-xanthyi]-benzoesäure $\mathbf{C_{zo}H_{1s}O_{e}N}$, Formel I auf S. 314 (R=H).

Lactam der 2-[9-Anilino-3.4.5.6-tetraoxy-xanthyl]-bensoesäure, "Galleinanilid" $C_{26}H_{17}O_6N$, Formel I auf S. 314 ($R=C_1H_1$). Zur Konstitution vgl. Orndorff,

Brewer, Am. 26, 151. — B. Aus Gallein (Bd. XIX, S. 254) bei 12-stündigem Kochen mit salzsaurem Anilin (Albert, B. 27, 2794; vgl. O., Br., Am. 26, 151). — Farblose Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). Schmilzt oberhalb 300° (Al.).

I.
$$\frac{C_0H_4 < \frac{CO}{C} N \cdot R}{O O H}$$
 II. $\frac{C_0H_4 < \frac{CO}{C} N \cdot C_0H_5}{(CH_2 \cdot O)_2C_0H_2} < \frac{N \cdot C_0H_5}{O}$

Lactam der 2 - [9 - Anilino - 3.4.5.6 - tetramethoxy - xanthyl] - benzoesäure $C_{30}H_{25}O_4N$, Formel II. Zur Konstitution vgl. Orndorff, Brewer, Am.26, 151. — B. Aus Galleinsnilid beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100^0 (Albert, B. 27, 2794). — Nadeln (aus Alkohol). F: 205^0 (Al.).

5. Oxy-oxo-Verbindungen mit 7 Sauerstoffatomen.

6.7 - Dioxy - 3 - [6.7 - dioxy - phthalidyliden] - HO OH phthalimidin, Tetraoxy - diphthalyi - mono - HO C_0 OH imid $C_{10}H_0O_7N$, s. nebenstehende Formel.

 $\begin{array}{l} \textbf{6.7-Dimethoxy-8-[6.7-dimethoxy-phthalidyliden]-phthalimidin, Tetramethoxy-diphthalyl-monoimid $C_{10}H_{17}O_7N = (CH_3\cdot O)_1C_0H_2 < \underbrace{CO}_{C} > NH \quad O < \underbrace{CO}_{C} > C_0H_1(O\cdot CH_2)_2. \ B. \end{array}$

Aus 6.7-Dimethoxy-3-[3.4-dimethoxy-2-carboxy-benzoyl]-phthalid (Bd. XVIII, S. 565) beim Erhitzen mit konz. Ammoniak im Rohr auf 100° (Löwy, M. 14, 144). — Citronengelbe Krystalle (aus Chloroform). Zersetzt sich von 200° ab, ohne zu schmelzen. Löslich in Chloroform, unlöslich in Alkohol, Äther, Petroläther und Wasser. Löst sich in konz. Schwefelsäure zu einer rotgelben, rot fluorescierenden Flüssigkeit, die beim Versetzen mit verd. Salpetersäure violett wird.

IV. Carbonsäuren.

A. Monocarbonsäuren.

1. Monocarbonsăuren $C_n H_{2n-1} O_3 N$.

 $\label{eq:condition} \textbf{[2-Methyl-exazolidyi-(2)]-essigs \"aure} \quad \mathbf{C_6H_{11}O_5N} = \frac{\mathbf{H_5C-NH}}{\mathbf{H_5C \cdot O \cdot C(CH_5) \cdot CH_5 \cdot CO_2H}}.$

Äthylester $C_sH_{1s}O_sN=\frac{H_sC-NH}{H_sC\cdot O\cdot C(CH_s)\cdot CH_s\cdot CO_s\cdot C_sH_s}$. B. Aus äquivalenten Mengen β -Amino-āthylalkohol und Acetessigester (KNORR, RÖSSLER, B. 36, 1283). — Nadeln (aus wenig Äther). F: 31—32°. Leicht löslich in Wasser, Benzol, Chloroform, Äther, Alkohol und Eisessig, schwer in Ligroin. — Wird durch Säuren unter Bildung von Acetessigester gespalten.

2. Monocarbonsäuren C_n H_{2n-3}O₃ N.

Carbonsaure $C_sHO_sN = HO_sC \cdot C - N$.

Äthylester $C_4H_5O_2N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C = N$ (?). Vgl. Oxalsäureäthylester-nitriloxyd $C_2H_5 \cdot O_5C \cdot C : N : O$ (?), Bd. II, S. 548.

3. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-5} O_3 N$.

1. Carbonsäuren $C_5H_5O_8N_s$

1. 5-Methyl-isoxazol-carbonsäure-(3) C₅H₅O₅N = HC—C·CO₅H CH₅·C·O·N

Erwärmen von Acetonoxalsäureäthylester mit salzsaurem Hydroxylamin in Eisessig auf dem Wasserbad (CLAISEN, B. 24, 3908; 42, 60; CL., Priv.-Mitt.). Aus β-Brom-α-οxο-γ-valerolacton-γ-carbonsäure (Bd. XVIII, S. 453) und salzsaurem Hydroxylamin in wäßr. Lösung (Wolff, A. 317, 19). — Prismen oder Tafeln (aus Wasser). F: 176° (CL.), 173—174° (Zers.) (W.). Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, schwerer in Äther und Chloroform (W.). Leicht löslich in Soda-Lösung (W.). — Gibt mit Eisenchlorid-Lösung keine Färbung (W.). — Silbersalz. Nadeln oder Spieße (aus Wasser). Verpufft beim Erhitzen (W.).

Methylester $C_0H_7O_2N = CH_2 \cdot C_2HON \cdot CO_5 \cdot CH_2$. F: 94° (Claisen, Priv.-Mitt.). Amid $C_2H_4O_2N_2 = CH_2 \cdot C_2HON \cdot CO \cdot NH_5$. F: 163° (Claisen, Priv.-Mitt.). Anilid $C_{11}H_{10}O_2N_2 = CH_2 \cdot C_2HON \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5$. F: 143° (Claisen, Priv.-Mitt.).

2. 3-Methyl-isomazol-carbonsdure-(5) $C_5H_5O_5N = \frac{HC-C\cdot CH_3}{HO_5C\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Man läßt Natriumacetonoxalsäureäthylester mit rauchender Salzsäure stehen, versetzt mit salzsaurem Hydroxylamin und dampft das Reaktionsgemisch nach mehrtägigem Aufbewahren auf dem Wasserbad ein; daneben entsteht wenig 5-Methyl-isoxazol-carbonsäure-(3) (Claisen, B. 42, 60; Cl., Priv.-Mitt.). — Blättohen (aus Wasser). F: 211°. Zersetzt sich vollständig bei weiterem Erhitzen. — Das Calciumsalz gibt bei der trocknen Destillation mit Calciumhydroxyd Acetonitril.

Mothylester $C_6H_7O_3N=CH_3\cdot C_2HON\cdot CO_3\cdot CH_3$. Prismen. F: 104° (Claisen, Priv.-Mitt.).

Amid $C_5H_6O_5N_2=CH_3\cdot C_2HON\cdot CO\cdot NH_2$. F: 184—185° (Claisen, Priv.-Mitt.). Anilid $C_{11}H_{10}O_5N_2=CH_3\cdot C_2HON\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_6$. F: 156—157° (Claisen, Priv.-Mitt.).

- 3. 2-Methyl-oxazol-carbonsdure-(4) $C_bH_bO_sN=\frac{HO_sC\cdot C-N}{H_c^0\cdot O\cdot C\cdot CH_s}$. B. Bei der Oxydation von 2.4-Dimethyl-oxazol mit siedender $4^0/_{o}$ iger Kaliumpermanganat Lösung (OESTERREICH, B. 30, 2258). Nadeln (aus Wasser). F: 287—288°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Ather. Silbersalz. Amorpher Niederschlag.
 - 4. 2-Methyl-oxazol-carbonsäure-(5) $C_5H_5O_2N = \frac{HC-N}{HO_3C \cdot C \cdot O \cdot C \cdot CH_3}$
- 2-Methyl-thiazol-carbonsäure-(5) $C_5H_5O_5NS = \frac{RC-N}{HO_5C\cdot C\cdot S\cdot C\cdot CH_5}$. B. Beim Erhitzen von 2-Methyl-thiazol-dicarbonsäure-(4.5) auf 170—172° (RUBLEW, A. 259, 271). Nadeln oder Prismen mit 1 H_2O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 144—145°. Leicht löslich in kaltem Wasser, schwerer in Alkohol, schwer in Äther und Chlöroform, sehr schwer in Schwefelkohlenstoff und Benzol.
 - 5. 4-Methyl-oxazol-carbonsaure-(5) $C_5H_5O_5N = \frac{CH_1 \cdot C N}{HO_2C \cdot \overset{\circ}{C} \cdot O \cdot \overset{\circ}{C}H}$.
- 4-Methyl-thiazol-carbonsäure-(5) $C_8H_8O_2NS = \frac{CH_3 \cdot C N}{HO_2C \cdot C \cdot S \cdot CH}$. B. Beim Erhitzen des Äthylesters mit alkoh. Kalilauge (Wohmann, A. 259, 299). Blättchen (aus Wasser), Nadeln (aus Alkohol). F: 257° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther und heißem Wasser, sehr schwer in Benzol und Ligroin.

Äthylester $C_7H_9O_2NS = CH_3 \cdot C - N$ $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C \cdot S \cdot CH$. B. Beim Behandeln von 2-Chlor-4-methylthiazol-carbonsäure-(5)-äthylester mit Zinkstaub und Eisessig unterhalb 50° (Wohmann, A. 259, 299). — Säulen. Riecht obstartig und schmeckt stißlich scharf. F: 27—28°. Kp₇₈₈: 232—233° (korr.). Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Sehr leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln außer in Wasser.

2 - Chlor - 4 - methyl - thiazol - carbonsäure - (5) $C_5H_4O_2NCIS = \frac{CH_3 \cdot C - N}{HO_2C \cdot C \cdot S \cdot CCI}$.

Believe wenig 2-Oxy-4-methyl-thiazol-carbonsäure-(5) beim Stehenlassen des Athylesters (s. u.)

Neben wenig 2-Oxy-4-methyl-thiazol-carbonsäure-(5) beim Stehenlassen des Äthylesters (s. u.) mit alkoh. Kalilauge (Wohmann, A. 259, 293). — Wurde nicht ganz rein erhalten. Krystalle (aus Wasser). Schmilzt bei 144—148° unter Zersetzung und teilweiser Bildung von 2-Oxy-4-methyl-thiazol-carbonsäure-(5) (S. 337). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser, sehr leicht in Benzol und den übrigen organischen Lösungsmitteln. — Liefert beim Erhitzen mit Kalilauge 2-Oxy-4-methyl-thiazol-carbonsäure-(5). — AgC₂H₂O₂NClS. Nadeln.

Äthylester $C_7H_3O_3NClS = \frac{CH_3 \cdot C - N}{C_2H_5 \cdot O_3C \cdot C \cdot S \cdot CCl}$. B. Beim Erhitzen von 2-Diazo-4-methyl-thiazol-carbonsäure-(5)-āthylester (S. 338) mit 15—18°/oiger Salzsäure (Wohmann, A. 259, 286). — Prismen (aus Alkohol). Riecht obstartig und schmeckt stißlich scharf. F: 50—51°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol, Ligroin, Eisessig und Chloroform, sehr schwer in heißem Wasser. Löst sich in konz. Säuren und wird beim Verdünnen mit Wasser wieder ausgefällt. — Gibt beim Behandeln mit Zinkstaub und Eisessig unterhalb 50° 4-Methyl-thiazol-carbonsäure-(5)-āthylester.

2-Brom-4-methyl-thiazel-carboneäure-(5) $C_sH_sO_2NBrS = \frac{CH_3\cdot C - N}{HO_2C\cdot C\cdot S\cdot CBr}$. Beim Stehenlassen des Äthylesters mit alkoh. Kalilauge (Wohmann, A. 259, 295). — Schmilzt bei 162—164° unter Zersetzung und teilweiser Bildung von 2-Oxy-4-methyl-thiazol-carbonsäure-(5).

Äthylester $C_7H_6O_8NBrS = \frac{CH_3 \cdot C - N}{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C \cdot S \cdot CBr}$. B. Aus 2-Diazo-4-methyl-thiazol-carbonsäure-(5)-äthylester beim Kochen mit Bromwasserstoffsäure (Wohmann, A. 259, 287). — Blätter (aus Alkohol). F: 70—71°.

2-Jod-4-methyl-thiasol-carbonsäure-(5) $C_5H_4O_5NIS = \frac{CH_2 \cdot C - N}{HO_6C \cdot C \cdot S \cdot CI}$. Beim Verseisen des Äthylesters mit alkoh. Kalilauge in der Kälte (Wohnann, A. 259, 295). — Nicht ganz rein erhalten. Schmilzt bei 174—176° unter Zersetzung und teilweiser Bildung von 2-Oxy-4-methyl-thiazol-carbonsaure-(5).

Äthylester $C_7H_8O_2NIS = \frac{CH_2 \cdot C - N}{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C \cdot S \cdot CI}$. B. In geringer Menge beim Eintragen einer äther. Lösung von 2-Diazo-4-methyl-thiazol-carbonsaure-(5)-äthylester in 2-30/oige Jodwasserstoffsäure bei ca. 80° (WOHMANN, A. 259, 288, 289). — Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 86-87°.

2. Carbonsäuren $C_6H_2O_8N_c$

1. β -[Isoxazolyl-(5)]-propionsāure $C_0H_7O_3N = HO_4C \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$ Bei der Reduktion von s-Nitro-y-oxo-n-capronsäure mit Zinn und Salzsäure (Thiele, Landers, A. 369, 308). — Nadeln (aus Benzol). F: 95—96°. Leicht löslich in Wasser. — Gibt beim Behandeln mit ca. 30% iger methylalkoholischer Kalilauge δ-Cyan-lävulinsäure.

 $\beta\text{-[3-Chlor-isoxasolyl-(5)]-propionsäure} \quad C_4H_4O_5^*NCl = \frac{1}{HO_4C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH$

B. Beim Erhitzen von e-Nitro-y-oxo-n-capronsaure mit rauchender Salzsaure im Rohr auf 150° (THIELE, LANDERS, A. 369, 305). — Blätter (aus Wasser). F: 84—85°. — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in heißer Soda-Lösung Bernsteinsaure. Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Soda-Lösung erhält man δ -Cyan-lävulinsäure. Liefert beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge β -[3-Methoxy-isoxazolyl-(5)]-propionsäure.

Methylester $C_7H_8O_2NCl = \frac{10^{-10} \text{CH}_8 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C \cdot O \cdot N}{CH_8 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot O \cdot N}$. Beim Kochen von β -[3-Chlor-isoxazolyl-(5)]-propionsäure mit methylalkoholischer Salzsäure (Thiele, Landers, A. 369, 306). — Nadeln (aus Petroläther). F: 40°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

 $\beta\text{-[8-Brom-isoxasolyl-(5)]-propionsäure } C_6H_6O_3NBr = \frac{1}{HO_3C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$ B. Aus & Nitro-y-oxo-n-capronsäure und Eisessig-Bromwasserstoff auf dem Wasserbad (Thiele, Landers, A. 369, 306). — Blätter (aus Wasser). F: 103°. Ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Liefert bei der Reduktion mit 3¹/₂°/ojigem Natriumamalgam in Soda-Lösung & Cyan-lävulinsäure. Beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge entsteht β -[3-Methoxy-isoxazolyl-(5)]-propionsaure.

HC---CBr Methylester C₇H₈O₈NBr = CH₂·O₂C·CH₂·CH₂·C·O·N . B. Beim Kochen von $oldsymbol{eta}$ -[3-Brom-isoxazolyl-(5)]-propionsäure mit methylalkoholischer Salzsäure (Thiele, Landers, A. 369, 307). — Nadeln. F: 70—72°.

3.5-Dimethyl-isoxazol-carbonsäure-(4) $C_6H_7O_2N = \frac{HO_2C \cdot C - C \cdot CH_2}{CH_2 \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. Beim Erwärmen des Äthylesters mit alkoh. Natronlauge (Claisen, A. 277, 174). — Prismen (aus Wasser). F: 142°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Ligroin und Schwefelkohlenstoff.

saure-athylester (Bd. III, S. 751) mit salzsaurem Hydroxylamin in verd. Alkohol (Claisen, A. 277, 173). Aus β -Methylamino- α -acetyl-crotonsäure-athylester (Bd. IV, S. 80) und salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol auf dem Wasserbad (Benary, B. 42, 3923). — Ol. Kp: 218-220° (CL.).

3. [2-Methyl-oxazolyl-(4)]-essigsäure $C_0H_7O_2N = \frac{HO_2C \cdot CH_2 \cdot C - N}{HC \cdot O \cdot C \cdot CH_2}$ [2-Methyl-thiasolyl-(4)]-essigsäure $C_0H_7O_2NS = \frac{HO_2C \cdot CH_2 \cdot C - N}{HC \cdot S \cdot C \cdot CH_2}$. B. Beim Schütteln des Äthylesters mit wäßr. Kalilauge bis zur Lösung und nachfolgenden Versetzen

mit Salzsäure (Steude, A. 261, 40). - Nadeln (aus Äther). F: 121°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Äther. - Zerfällt bei der trocknen Destillation in 2.4-Dimethylthiazol und Kohlendioxyd.

Äthylester $C_8H_{11}O_2NS = C_2H_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot C - N$ $H_C^{"} \cdot S \cdot C \cdot CH_3 \cdot B. \quad \text{Beim Stehenlassen einer}$ Lösung von γ -Brom-acetessigsäure-äthylester (Bd. III, S. 664) und 1 Mol Thioacetamid in Alkohol (Steude, A. 261, 35, 39). — Öl. Kp: 238—240°. Löslich in Säuren. — $2C_8H_{11}O_2NS + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Krystalle. F: 89°.

4. 2.4-Dimethyl-oxazol-carbonsaure-(5) $C_6H_7O_3N = \frac{CH_3 \cdot C - N}{HO_2C \cdot C \cdot O \cdot C \cdot CH_3}$

2.4-Dimethyl-thiazol-carbonsäure-(5) $C_6H_7O_2NS = \frac{CH_2\cdot C-N}{HO_2C\cdot C\cdot S\cdot C\cdot CH_3}$. B. Beim Kochen des Äthylesters mit alkoh. Kalilauge (Rublew, A. 259, 265). — Nadeln oder Prismen (aus Wasser). F: 227° (Zers.). Sublimiert unzersetzt. Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser, leichter in Alkohol und Äther. Beständig gegen siedende konzentrierte Salpetersäure. Wird bei der Oxydation mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung vollständig zersetzt. — C₆H₇O₂NS + HCl. Blättchen. Wird durch Erhitzen auf 70° oder durch kaltes Wasser in die Komponenten gespalten. — AgC₆H₆O₂NS. Nadeln (aus Wasser). Schwärzt sich ziemlich rasch heim Aufbewahern. beim Aufbewahren.

Äthylester $C_8H_{11}O_2NS = \frac{CH_3 \cdot C - N}{C_2H_3 \cdot O_2C \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH_3}$. B. Beim Erwärmen von α -Chloracetessigsäure-äthylester mit Thioacetamid (Hantzsch, A. 250, 269). — Krystalle (aus Äther). F: 50-51°. Kp: 242-242,5° (korr.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther.

3. [3.5-Dimethyl-isoxazolyl-(4)]-essigsaure $C_7H_9O_3N$ =

 $\text{HO}_2\text{C}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}$ \longrightarrow $\text{C}\cdot\text{CH}_3$ \longrightarrow B. Beim Verseifen des Äthylesters mit Natronlauge (March, C. r. 132, 698; A. ch. [7] 26. 314). — Nadeln (aus Äther). F: 1220. Ziemlich leicht löslich 10.7. 132, 086; A. 61. [7] 26. 314]. — Nadelin (aus Ather). F: 122. Ziehnich leicht ioslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther. — NaC₇H₈O₃N. Zerfließliche Krystalle (aus Alkohol). F: 275—276° (Zers.). — KC₇H₈O₃N + C₂H₆O. Krystalle (aus Alkohol). F: 66—67°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Cu(C₇H₈O₃N)₂. Grüner Niederschlag. Zersetzt sich bei 250°. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — AgC₇H₈O₃N. Krystalle. Zersetzt sich hei 200°. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — Ba(C₇H₈O₃N)₂ + 2 H₂O. Nadeln. F: 196—198°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Äthylester $C_9H_{13}O_3N=\frac{C_2H_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C-C\cdot CH_3}{CH_3\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Aus $\beta.\beta$ -Discetyl-propionsäure-äthylester (Bd. III, S. 755), Hydroxylamin-hydrochlorid und Kaliumcarbonat in verd. Alkohol auf dem Wasserbad (March, C. r. 182, 698; A. ch. [7] 26, 313). — Gelbliches Öl. Kp₂₈: 152°. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

4. Carbonsauren CaH., OaN.

1. β -[3.5-Dimethyl-isoxazolyl-(4)]-propions dure $C_8H_{11}O_5N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C - C \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen des Äthylesters mit Natronlauge auf

CH. C.O.N dem Wasserbad (March, A. ch. [7] 26, 340). — Krystalle (aus Äther). F: 109—110°. Unlöslich in Petroläther, sehr schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in Äther, leicht in siedendem Alkohol.

Äthylester $C_{10}H_{13}O_5N = \frac{C_2H_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C - C \cdot \hat{C}H_3}{CH_3 \cdot \hat{C} \cdot O \cdot \hat{N}}$. B. Neben $\gamma.\gamma$ -Diacetyl- $\textbf{butters\"{a}ure-\"{a}thylester-dioxim} \quad \textbf{beim} \quad \textbf{Erhitzen} \quad \textbf{von} \quad \gamma.\gamma\textbf{-Diacetyl-butters\"{a}ure-\"{a}thylester} \quad \textbf{mit}$ Hydroxylamin-hydrochlorid und Kaliumcarhonat in verd. Alkohol auf dem Wasserhad (MARCH, A. ch. [7] 26, 340). — Flüssigkeit. Kp₂₃: 157—158°.

2. α -[3.5-Dimethyl-isoxazolyl-(4)]-propionsäure $C_8H_{11}O_4N=HO_4C\cdot CH(CH_8)\cdot C-C\cdot CH_8$. Beim Stehenlassen des Äthylesters mit konz. Natronlauge $CH_8\cdot C\cdot O\cdot N$ (MARCH, C. r. 184, 180; A. ch. [7] 26, 328). — Krystalle (aus Äther). F: 106°. Löslich in

Alkohol und Äther, ziemlich leicht löslich in warmem Wasser. — Cu(C₂H₁₀O₂N)₂. Grüner Niederschlag. F: 154—155° (Maquennescher Block). Unlöslich in Wasser und Alkohol.

Äthylester $C_{10}H_{15}O_2N=\frac{C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_2)\cdot C-C\cdot CH_3}{CH_2\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Neben dem Dioxim des α -Methyl- β - β -diacetyl-propionsäure-äthylesters (Bd. III, S. 758) beim Erhitzen von α -Methyl- β - β -diacetyl-propionsäure-äthylester mit Hydroxylamin-hydrochlorid und Kalium-carbonat in verd. Alkohol auf dem Wasserbad (March, C. r. 134, 180; A. ch. [7] 26, 327). — Ol. Kp₃₁: 143—145°. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

4. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-9} O_3 N$.

1. Phthalaldehydsäure-isoxim $C_8H_7O_2N=HO_2C\cdot C_6H_4\cdot HC_{\overbrace{O}}NH$.

N-Phenyl-phthalaldehydsäure-isoxim¹) $C_{14}H_{11}O_{2}N = HO_{2}C \cdot C_{6}H_{4} \cdot HC \bigcirc N \cdot C_{6}H_{5}$ bezw. $HO_{2}C \cdot C_{6}H_{4} \cdot HC \cap N \cdot C_{6}H_{5}$. B. Beim Aufkochen von Phthalaldehydsäure mit Phenylhydroxylamin in alkoh. Lösung (Bistrzycki, Herbst, B. 34, 1019). — Nadeln mit 1 $H_{2}O$ (aus verd. Alkohol). Wird beim Erwärmen auf 80° wasserfrei und zersetzt sich bei 125°. Löslich in kaltem Alkohol und Eisessig, sehr schwer löslich in Benzol und Ligroin.

2. [2-Methyl-benzoxazolinyl-(2)]-essigsäure $C_{10}H_{11}O_3N$, s. nebenstehende Formel.

Äthylester $C_{13}H_{16}O_2N = C_6H_4 < \stackrel{NH}{\bigcirc} C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Bei $^1/_4$ -stündigem Erhitzen äquimolekularer Mengen o-Amino-phenol und Acetessigsäureäthylester (Hantzsch, B. 16, 1949). — Prismen (aus Alkohol). F: 107—108°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln in der Wärme. — Zerfällt beim Kochen mit Wasser oder bei Einw. von verd. Salzsäure in o-Amino-phenol und Acetessigester. Gibt beim Stehenlassen mit überschüssigem Methyljodid und alkoh. Kalilauge Trimethyl-[2-oxy-phenyl]-ammoniumjodid. — $KC_{12}H_{14}O_2N + C_{13}H_{15}O_3N$. Gelblicher Niederschlag. Zersetzt sich bei 100°.

5. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-11} O_3 N$.

1. Carbonsäuren $C_8H_5O_8N_*$

1. $\alpha.\beta$ - Benzisoxazol - carbonsāure - (3), Indoxazen- I. $C \cdot CO_2H$ carbonsāure - (3) $C_1H_5O_3N$, Formel I.

6 - Nitro - indoxasen - carbonsäure - (3) - methylester $C_2H_6O_5N_3$, Formel II ($R=CH_2$). B. Aus 2.4-Dinitro-phenylessig- II. O2N N N Säure-methylester beim Schütteln mit Isoamylnitrit und Natriummethylat-Lösung (Borsche, B. 42, 1316). — Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 130—131°.

6-Nitro-indoxasen-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{10}H_8O_5N_2$, Formel II ($R=C_2H_6$). B. Aus 2.4-Dinitro-phenylessigsäure-methylester beim Schütteln mit Isoamylnitrit und Natriumäthylat-Lösung (Borsche, B. 42, 1317). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: $101-102^\circ$.

2. β.γ-Benzisoxazol-carbonsdure-(3), Anthranil-carbonsdure-(3), Anthroxansdure C₈H₆O₁N, s. nebenstehende Formel. B.

Aus N-Acetoxy-isatin durch Einw. von Alkalilauge (Heller, B. 39, 2345). Aus N-Oxy-isatin-β-oxim beim Kochen mit Salzsäure (Reisseet, B. 41, 3931). 'Aus N-Oxy-dioxindol (Bd. XXI, S. 580) durch Erwärmen mit Natriumcarbonat-Lösung oder durch längeres Aufbewahren in 1 Mol verd. Natronlauge bei Luftzutritt (H., B. 42, 474, 475; vgl. Kalle & Co., D. R. B. 191855, 195812; C. 1908 I, 782, 1436; Frdl. 9, 167, 168). Aus Anthranil-aldehyd-(3) (S. 199) beim Behandeln mit Kaliumpermanganat in sehr verd. Natronlauge (Schillinger, Wleügel, B. 16, 2224). Aus Anthroxansäureamid (S. 320) beim Kochen mit konz. Salzsäure oder mit verd. Natronlauge (H., B. 39, 2344). — Nadeln (aus Wasser). F: 190—191° (Zers.) (Sch., W.), 196° (Zers.) (R.; H., J. pr. [2] 80, 322), 200° (bei

¹⁾ Zur Konstitution vgl. S. 1.

schnellem Erhitzen; Zers.) (H., B. 39, 2345). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, leicht in Aceton, schwerer in Eisessig, sehr schwer in Benzol und anderen Lösungsmitteln (Sch., W.). Verhält sich wie eine starke Säure (Sch., W.). — Zersetzt sich beim Schmelzen fast explosionsartig (H., J. pr. [2] 77, 168). Liefert beim Erhitzen mit Wässer auf 150° Anilin und in geringer Menge Anthranil (Bamberger, B. 42, 1664, 1665; 43 [1910], 123 Anm. 2; J. pr. [2] 61 [1910], 254; H., J. pr. [2] 80, 321; Ber. d. Sächs. Ges. d. Wiss. 62 [1910], 53). Reduziert ammoniakalische Silber-Lösung und Frhlingsche Lösung beim Kochen (H., Tischner, B. 42, 4556). Gibt beim Erwärmen mit Ferrosulfat in verd. Ammoniak Isatinsäure (Sch., W.; H., B. 39, 2345). Bei längerer Einw. von salpetriger Säure bei —10° entsteht eine Diazo-Lösung, die sich beim Kuppeln mit alkal. a-Naphthol-Lösung intensiv rot färbt (B., B. 42, 1711).

Amid $C_6H_6O_8N_8=C_8H_4$ CCO·NH₈ O. Zur Konstitution vgl. Reisser, Hesser, B. 57 [1924], 964; vgl. a. Heller, B. 57 [1924], 1501. — B. Aus dem salzsauren Salz der Verbindung $C_{16}H_{12}O_8N_4$ (Bd. X, S. 211) bei der Einw. von heißer verdünnter Salzsäure (H., B. 39, 2344). — Bläulich glänzende Nadeln (aus Wasser, Alkohol oder Benzol). F: 210° (H., B. 39, 2344). Löslich in Alkohol und Benzol, leicht löslich in heißem Eisessig, schwerer in Chloroform, kaum löslich in Äther und Ligroin (H., B. 39, 2344). — Gibt beim Kochen mit konz. Salzsäure oder mit verd. Natronlauge Anthroxansäure (S. 319) (H., B. 39, 2344).

3. Benzoxazol-carbonsäure-(2) C_sH_sO_sN, s. nebenstehende Formel.



Bensthiasol-carbonsäure-(2) C₂H₅O₂NS = C₂H₄ < N C·CO₂H. B. Aus Thiooxanil-säure (Bd. XII, S. 288) beim Behandeln mit Kaliumferricyanid in Natronlauge (Reisser, B. 37, 3731). In geringer Menge aus 2-Methyl-benzthiazol (S. 46) beim Schütteln mit kalter wäßriger Kaliumpermanganat-Lösung (A. W. Hofmann, B. 20, 2257). Aus dem Amidin (S. 321) beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge oder mit Salzsäure (H., B. 20, 2257). Aus Benzthiazol-thiocarbonsäure-(2)-anilid (s. u.) oder aus Benzthiazol-thiocarbonsäure-(2)-[4-sulfo-anilid] (s. u.) beim Kochen mit Natronlauge (R., B. 37, 3728).— Nadeln. F: 108° (Zers.) (H.; R., B. 37, 3731). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, sehr schwer in Wasser; schwer löslich in Salzsäure (H.; R., B. 37, 3731).— Liefert allmählich beim Trocknen auf dem Wasserbad, plötzlich beim Erhitzen für sich bis zum Schmelzpunkt oder beim Kochen mit Wasser Benzthiazol (S. 43) (H.). Benzthiazol entsteht auch beim Kochen des Natriumsalzes der Benzthiazol-carbonsäure-(2) mit Salzsäure (R., B. 38, 3432).— Hydrochlorid. Schwer löslich in Alkohol (R., B. 37, 3732).— Natriumsalz. Plätchen (aus Wasser). Sehr schwer löslich in Wasser (R., B. 37, 3732).— Bariumsalz. Blättchen (aus Wasser) (R., B. 37, 3732).— Bariumsalz. Blättchen (aus Wasser) (R., B. 37, 3732).— Bariumsalz. Blättchen (aus Wasser) (R., B. 37, 3732).

Äthylester $C_{10}H_6O_2NS = C_6H_4 < \frac{N}{S} > C \cdot CO_2 \cdot C_2H_8$. B. Aus dem Silbersalz der Benzthiazel-carbonsäure-(2) beim Erhitzen mit Äthyljodid in Alkohol auf 100° (Reisser, B. 37, 3732). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder Ligroin). F: 70—71°. Leicht löslich in fast allen gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Wasser.

Amid $C_2H_4ON_2S = C_6H_4 < \frac{N}{S} > C \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Thiooxanilsaure-amid (Bd. XII, 8. 288) beim Behandeln mit einem großen Überschuß von Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Russeur, B. 37, 3732). Aus Bensthiazol-oarbonsaure-(2)-athylester beim Erhitzen mit überschüssigem alkoh. Ammoniak auf 100° (R.). — Prismen (aus Eisessig + wenig Wasser). F: 228—230°. Schwer löslich in siedendem Alkohol, Äther und Benzol, noch schwerer in Chloroform, Benzin, Ligroin und siedendem Wasser, leichter in Aceton, leicht in heißem Eisessig.

Anilid $C_{16}H_{10}ON_2S = C_6H_4 < \frac{N}{S} > C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2$. B. Aus Thiooxanilid (Bd. XII, S. 289) beim Behandeln mit einem großen Überschuß von Kaliumferrieyanid in alkal. Lösung (Reisser, B. 37, 3733). Aus Benzthiazol-carbonsäure-(2)-äthylester (s. o.) beim Erhitzen mit überschüssigem Anilin auf 140—160² (R., B. 37, 3729). Aus Benzthiazol-thiocarbonsäure-(2)-anilid (S. 321) beim Erwärmen mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung (R., B. 37, 3729). — Gelbliche Prismen oder farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 160°. In der Wärme ziemlich leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, leicht in kaltem Chloroform, schwer in Ligroin, fast unlöslich in Wasser.

4-Sulfo-anilid $C_{14}H_{19}O_4N_2S_2 = C_4H_4 < \frac{N}{8} > C \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_4 \cdot SO_3H$. B. Aus Benzthiazol-thiocarbonsăure-(2)-[4-sulfo-anilid] (S. 321) beim Schütteln mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung (Reisser, B. 37, 3730). — $NaC_{14}H_9O_4N_2S_3$. Schwer löslich in Wasser, leichter in überschüssiger Natronlauge.

Amidin $C_8H_7N_3S=C_6H_4 < \frac{N}{S} > C \cdot C(:NH) \cdot NH_2$. B. Beim Eintragen kleiner Mengen von 2-Amino-thiophenol in überschtissige alkoholische Dicyan-Lösung (A. W. Hofmann, B. 20, 2252). — Blättehen (aus Benzol), Nadeln (aus Alkohol). F: 150° (Zers.). Löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Löslich in verd. Salzsäure und in Essigsäure; wird auf Zusatz von Natriumcarbonat aus diesen Lösungen unverändert wieder ausgefällt. — Liefert beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge oder mit Salzsäure Benzthiazol-carbonsäure-(2) (S. 320). Beim Kochen mit überschüssigem Anilin entsteht Benzthiazol-carbonsäure-(2)-[N-phenyl-amidin] und -[N.N'-diphenyl-amidin] (s. u.). Gibt beim Erwärmen mit 2-Amino-thiophenol in Alkohol Dibenzthiazolyl-(2.2') (Syst. No. 4630). — $C_8H_7N_3S + HCl + AuCl_3$ (bei 100°). Nadeln. Schwer löslich. — $C_4H_7N_3S + 2HCl + PtCl_4$ (bei 110°). Nadeln.

 $\textbf{N-Phenyl-amidin} \ C_{14}H_{11}N_{3}S = C_{3}H_{4} < \frac{N}{S} > C \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot C_{3}H_{5} \ \text{bezw}.$

 $C_3H_4 < {N \atop S} > C \cdot C(NH_3) : N \cdot C_2H_3$. B. Aus Benzthiazol-carbonsäure-(2)-amidin beim Kochen mit überschüssigem Anilin, neben Benzthiazol-carbonsäure-(2)-[N.N'-diphenyl-amidin] (s. u.) (A. W. Hofmann, B. 20, 2254). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 1189. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Löslich in Salzsäure. — Ist beim Erhitzen mit Salzsäure beständig. — Hydrochlorid. Nadeln (aus Wasser). — $C_{14}H_{11}N_2S + HCl + AuCl_2$ (bei 100°). Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser. — $C_{14}H_{11}N_2S + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Wasser.

N.N'-Diphenyl-amidin $C_{20}H_{15}N_3S=C_3H_4 < {N \atop S} > C \cdot C(:N \cdot C_8H_5) \cdot NH \cdot C_0H_5$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Blätten (aus Wasser). F: 129° (A. W. Hofmann, B. 20, 2255). Leicht löslich in Alkohol und Äther, löslich in Wasser. — Ist beim Erhitzen mit Salzsäure beständig. — $C_{30}H_{15}N_3S+2HCl+2AuCl_3$ (bei 100°). Goldgelbe Nadeln. Schwer löslich. — $C_{30}H_{15}N_3S+2HCl+2AuCl_3$ (bei 100°). Dunkelgelbe Blättchen. Schwer löslich.

Bensthiasol-thiocarbonsäure-(2)-anilid $C_{14}H_{10}N_2S_3=C_8H_4 < \frac{N}{S} > C \cdot CS \cdot NH \cdot C_3H_8$. B. Aus Dithiocanilid (Bd. XII, S. 289) beim Behanden mit konzentrierter oder rauchener Schwefelsäure in der Kälte (Reissert, B. 37, 3727). — Goldglänzende Nadeln (aus Eisessig). F: 155°. Leicht löslich in heißem Benzol, heißem Aceton, heißem Eisessig und Chloroform, schwer in Alkohol, Benzin und Ligroin, unlöslich in Wasser. Schwer löslich in kalter wäßriger Natronlauge, leicht in alkoh. Natronlauge mit hellgelber Farbe. — Gibt beim Erwärmen mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung Benzthiazol-carbonsäure-(2)-anilid (S. 320). Beim Kochen mit Natronlauge entsteht Benzthiazol-carbonsäure-(2) (S. 320).

Bensthiasol-thiocarbonsäure-(2)-[4-sulfo-anilid] $C_{14}H_{10}O_3N_3S_3=C_6H_4 < \frac{N}{S} > C \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$. B. Aus Dithiooxanilid (Bd. XII, S. 289) beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure (20°/ $_0$ SO $_3$ -Gehalt) auf 60—70° (Reisseet, B. 37, 3728). — Hellgelbe Krystalle (aus Wasser). Leicht löelich in Wasser. Schwer löslich in verd. Mineralsäuren. — Liefert beim Schütteln mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung Benzthiazol-carbonsäure-(2)-[4-sulfo-anilid] (S. 320). Das Natriumsalz wird beim Kochen mit Natronlauge in Benzthiazol-carbonsäure-(2) und Sulfanilsäure gespalten. — Erzeugt auf Wolle in saurer Lösung ein trübes Gelb. — NaC $_1H_2O_3N_3S_3$. Bronzeglänzende Blättchen (aus Wasser). 1 Tl. löst sich in 150 Tln. siedendem Wasser. — Bariumsalz. Unlöslich in Wasser.

2. Carbonsäuren $C_9H_7O_8N$.

1. [\$\beta.\cappa - Benzisoxazolyl - (3)] - essigsdure, Anthranil-essigsdure - (3), Homoanthroxansdure \$C_0H_7O_3N\$, s. nebenstehende Formel. \$B\$. Aus 2-Nitro-phenylpropiolsaure beim Behandeln mit Zinkstaub in ammoniumchloridhaltigem Ammoniak bei 40° im Wasserstoffstrom und nachfolgenden Ansäuern mit Salzsäure (Heller, Tischner, \$B\$. 42, 4561). — Gelbliche Nadeln (aus Chloroform). \$F\$: 108°. Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in Ather und Eisessig, schwer in Benzol, kaum löslich in Ligroin und kaltem Wasser. Löslich in Natriumcarbonat- und Natriumacetat-Lösung sowie in konz. Salzsäure. Reagiert in wäßrig-alkoholischer Lösung gegen Lackmus sauer. — Zersetzt sich allmählich bei längerem Außewahren. Gibt beim Erhitzen auf 110—120° 3-Methyl-anthranil (\$8.45). Reduziert Fehllingsche Lösung und ammoniakalische Silber-Lösung beim Kochen. Entfärbt Brom in Eisessig allmählich. Bei der Reduktion mit Ferrosulfat und Ammoniak bei Zimmertemperatur, mit Zinkstaub und Essigsäure oder mit Zinnchlorür und Salzsäure entsteht 4-Oxy-carbostyril. Liefert beim Erwärmen mit 10°/ojeer Salzsäure auf dem Wasserbad 3.4-Dioxy-carbostyril vom Schmelzpunkt 276°

(Bd. XXI, S. 203). Beim Eintragen einer mit Natriumnitrit versetzten alkalischen Lösung von Homoanthroxansäure in verd. Schwefelsäure erhält man Anthroxan-aldehyd-(3)-oxim (S. 199). — AgC₂H₂O₂N. Krystalle. Leicht löslich in Ammoniak und verd. Salpetersäure. Zersetzt sich beim Erwärmen. Ist licht- und luftempfindlich.

- C₁₁H₁₁O₅N = C₅H₅·O₅C·C₅H₅<0 C·CH₅. B. Entsteht neben 3-Acetamino-4-oxy-benzoesäure-āthylester bei der Reduktion von 3-Nitro-4-acetoxy-benzoesäure-āthylester mit Zinnchlorür und Salzsäure in alkoholischer oder in essigsaurer Lösung (Einhorn, Pfyl., A. 311, 67, 68). Aus 3-Acetamino-4-oxy-benzoesäure-āthylester beim Schmelzen mit Zinkchlorid (Ei., Pf.).—Nadeln (aus Äther). F: 50°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, außer in Wasser. Löslich in konz. Salzsäure; fällt auf Zusatz von Wasser unverändert wieder aus.—Geht beim Erwärmen mit Wasser, vollständig beim Kochen mit verd. Alkohol oder Eisessig in 3-Acetamino-4-oxy-benzoesäure-āthylester über.
- 3. O.N-Āthenyl-[3-amino-salicylsäure], 2-Methyl-benzoxazol-carbonsäure (7) C,H₇O₈N, s. nebenstehende Formel. B.
 Aus 3-Amino-salicylsäure beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (ZAHN,
 J. pr. [2] 61, 538). Krystalle (aus Eisessig). F: 245°. Schwer löslich
 in Alkohol, unlöslich in Äther. NH₄C₂H₆O₃N.

- 3. Carbonsäuren C₁₀H₉O₃N.
- 1. 3-Methyl-[benzo-1.4-ox-azin]-carbonsaure-(2) C₁₀H₂O₂N, I. O C·CO₂H

 | NH C·CH₃ | II. | NH C·CH₃ | C·CO₂·C₂H₅ | Formel I.
- 3-Methyl-[benzo-1.4-thiazin]-carbonsäure-(2)-äthylester C₁₂H₁₂O₂NS, Formel II, bezw. desmotrope Form. B. Aus 2-Amino-thiophenol und α-Chlor-acetessigsäure-äthylester in Äther (Unger, Graff, B. 30, 2396). Goldgelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 145°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, mit Ausnahme von Wasser und Ligroin. Ist in reinem Zustand beständig, zersetzt sich allmählich in kaltem Benzol. Gibt beim Behandeln mit Natriumnitrit und konz. Salzsäure Benzo-1.2.3-thiodiazol (Syst. No. 4491). Verändert sich nicht bei kurzem Kochen mit verd. Natriumcarbonat-Lösung oder Natronlauge. Beim Kochen mit konz. Kalilauge erhält man 2-Amino-thiophenol und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 159° (wahrscheinlich Isodehydracetsäure, Bd. XVIII, S. 409). Liefert beim Erwärmen mit Phenylhydrazin auf dem Wasserbad 4-Benzolazo-1-phenyl-3-methylpyrazolon-(5) (Bd. XXIV, S. 328) und 2.2′-Diamino-diphenyldisulfid.
- 2. β [Benzoxazolyl (2)] propionsäure $C_{10}H_2O_3N$, s. nebenstehende Formel. β [Bensthiasolyl (2)] propionsäure $C_{10}H_2O_3NS =$
- $C_8H_4 < \frac{N}{S} > C \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO_3H$. B. Aus Thiosuccinanilsäure (Bd. XII, S. 296) beim Behandeln mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Reissert, Mork, B. 39, 3305). Nadeln (aus Wasser). F: 108—1099. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin und Benzin. Löslich in Alkalilaugen und verd. Mineralsäuren. Ammoniumsalz. Nadeln. $AgC_{10}H_3O_2NS$.

Methylester $C_{11}H_{11}O_2NS = C_6H_4 < \frac{N}{S} > C \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_3 \cdot CH_3$. B. Aus β -[Benzthiazolyl-(2)]-propionsäure und Methanol beim Einleiten von Chlorwasserstoff (Reissert, Moré, B. 39, 3305). — Nadeln (aus Alkohol). F: 57—58°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in verd. Mineralsäuren.

Anilid $C_{13}H_{14}ON_3S = C_3H_4 < \frac{N}{S} > C \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_0H_3$. B. Beim Kochen von β -[Benzthiazolyl-(2)]-propionsation-methylester mit überschüssigem Anilin (Reisser, Moré, B. 39, 3306). — Nadeln (aus Alkohol). F: 149°. Löslich in kaltem Eisessig, Chloroform und Aceton, in heißem Alkohol und Benzol, unlöslich in Äther, Benzin, Ligroin und Wasser. Schwer löslich in verdünnten, leichter in konzentrierten Mineralsäuren. — Liefert beim Kochen mit Phosphorpentasulfid in Xylol β -[Benzthiazolyl-(2)]-thiopropionsäure-anilid (8. 323).

 β - [Bensthiasolyl - (2)] - thiopropions are - anilid $C_{16}H_{14}N_2S_3 = N_3$

 $C_0H_4 < \frac{N}{8} > C \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CS \cdot NH \cdot C_4H_5$. B. Beim Kochen von β -[Benzthiazolyl-(2)]-propionsăure-anilid mit Phosphorpentasulfid in Xylol (Reissert, Moré, B. 39, 3306). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 127°. — Liefert beim Behandeln mit Kaliumferricyanid in Natronlauge $\alpha.\beta$ -Di-[benzthiazolyl-(2)]-āthan (Syst, No. 4630).

4. 2-isopropyi-benzoxazoi-carbonsāure-(5) HO_2C $\stackrel{N}{\bigcirc}$ C C

2-Isopropyl-benzoxazol-carbonsäure-(5)-äthylester $C_{18}H_{15}O_8N=C_3H_3\cdot O_8C\cdot C_6H_3<0>C\cdot CH(CH_3)_3$. B. Entsteht neben 3-Isobutyrylamino-4-oxy-benzoesäure-äthylester bei der Reduktion von 3-Nitro-4-isobutyryloxy-benzoesäure-äthylester (Bd. X, S, 183) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure in Äther (Einhorn, Pfyl., A. 311, 70). — Öl. Ist im Vakuum unzersetzt destillierbar. Unlöslich in verd. Säuren und Alkalilaugen.

5. 2.6.6-Trimethyl-[henzo-1'.2':4.5-(1.3-oxazin)]-carbon-säure - (5')¹) (,,Methylcumazonsäure") C₁₃H₁₃O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Amino-4-[α-oxy-isopropyl]-benzoe-säure beim Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (WIDMAN, B. 16, 2576). Aus 3-Acetamino-4-[α-oxy-isopropyl]-benzoesäure oder in geringerer Menge aus 3-Acetamino-4-isopropenyl-benzoesäure beim Kochen mit Salzsäure (W.). — Tafeln (aus Alkohol). F: 217—218°. Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen. Sehr leicht löslich in Alkohol, unlöslich in siedendem Wasser. Sehr leicht löslich in verdünnter und konzentrierter Schwefelsäure. — Liefert beim Behandeln mit Natrumamalgam in Natronlauge 3-Acetamino-cuminsäure (Bd. XIV, S. 513). Ist gegen siedende Salzsäure und siedende alkoholische Kalilauge beständig. — Hydrochlorid. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — C₁₃H₁₃O₃N + H₃SO₄ + H₂O. Nadeln. Zersetzt sich bei 140°. Sehr leicht löslich in Wasser. — 2C₁₃H₁₃O₃N + 2 HCl + PtCl₄. Dunkelgelbe Tafeln oder Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser.

6. Carbonsäuren $C_{13}H_{15}O_3N$.

1. $[4.5-Dimethyl-3-phenyl-4^2-isoxazolinyl-(5)]$ -essigsäure $C_{12}H_{15}O_3N=CH_3\cdot HC$ — $C\cdot C_6H_5$. B. Aus $\beta.\gamma$ -Dimethyl- γ -benzoyl-crotonsäure (Bd. X, S. 737) und Hydroxylaminhydrochlorid in Natriumcarbonat-Lösung (Bossi, G. 29 I, 10). — Gelbliches Öl. Löslich in Alkalicarbonat-Lösungen, Alkalilaugen und Ammoniak. — $AgC_{13}H_{14}O_3N$.

2. 6.6-Dimethyl-2-dthyl-[benzo-1'.2':4.5-(1.3-ox-azin)]-carbonsdure-(5')¹) (,,Åthylcumazonsäure")

C₁₈H₁₅O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Amino-4-[α-οxy-isopropyl]-benzoesäure beim Kochen mit überschüssigem Propionsäureanhydrid (WIDMAN, B. 16, 2585). — Krystalle (aus Alkohol). F: 202°. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol, sehr leicht löslich in verd. Schwefelsäure. — Hydrochlorid. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — C₁₈H₁₆O₃N + H₂SO₄. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser.

6. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-13} O_8 N$.

1. 5-Phenyi-isoxazol-carbonsăure-(3) $C_{10}H_7O_3N = \frac{HC-C\cdot CO_3H}{C_6H_3\cdot C\cdot O\cdot N}$ Beim Erhitzen von Benzoulbrenztraubensäure-äthydesten in Allerto-Hamilton Benzoulbrenztraubensäure-

Beim Erhitzen von Benzoylbrenztraubensäure-äthylester in Alkohol mit - Hydroxylamin-hydrochlorid und Verseisen des entstandenen Äthylesters (Angell, B. 23, 2159; G. 20, 768). Aus Benzoylbrenztraubensäure-α-oxim beim Erhitzen für sich über den Schmelzpunkt oder beim Behandeln mit Acetylchlorid in Äther (Salvatori, G. 21 II, 287). — F: 162° (A., B. 23, 2159; G. 20, 769). Starke Säure; elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°: A., G. 23 II, 23. — Liefert bei der Destillation ω-Cyan-acetophenon (S.; Garelli, G. 22 I, 140; vgl. a. Claisen, B. 24, 3909).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

Äthylester $C_{12}H_{11}O_2N = \frac{HC - C \cdot CO_2 \cdot C_2H_2}{C_4H_5 \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. s. im vorangehenden Artikel.

— Prismen (aus Alkohol). F: 52° (ANGELI, B. 23, 2159; G. 20, 769).

2. Carbonsauren C₁₁H₉O₃N.

1. 3 - Methyl - 5 - phenyl - isoxazol - carbonsäure - (4) C₁₁H₆O₂N = HO₂C·C·C·C·C₃.

C₆H₃·C·O·N

Pacini, G. 45 II [1915], 377; B., Berlingozzi, G. 51 II [1921], 229. — B. Aus β-Methylamino-α-benzoyl-crotonsäure-äthylester beim Erwärmen mit Hydroxylaminhydrochlorid in Alkohol auf dem Wasserbad und Verseifen des entstandenen Athylesters mit alkoh. Kalilauge (Benary, B. 42, 3924). — Nadeln (aus Eisessig). F: 188—189° (Ben.). Zersetzt sich oberhalb 260° (Ben.). Mäßig löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, leichter in Eisessig, sehr schwer in kaltem Wasser (Ben.).

Äthylester $C_{13}H_{13}O_3N=\frac{C_3H_5\cdot O_3C\cdot C-C\cdot CH_2}{C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Spieße (aus Alkohol). F: 49—50° (Benary, B. 42, 3924). Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

2. 4 - Methyl - 2 - phenyl - oxazol - carbonsaure - (5) $C_{11}H_tO_tN = CH_t \cdot C - N$ $HO_*C \cdot \overset{\circ}{C} \cdot O \cdot \overset{\circ}{C} \cdot C_*H_*$

HO₃C·C·O·C·O₅n₃

4-Methyl-2-phenyl-thiasol-carbonsäure-(5) $C_{11}H_{2}O_{2}NS = \frac{CH_{3} \cdot C - N}{HO_{3}C \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_{5}H_{5}}$. B. Beim Erwärmen von 1 Mol Thiobenzamid und 1 Mol α-Chlor-acetessigsäure-āthylester und Verseifen des entstandenen Äthylesters mit alkoh. Kalilauge (Hunger, A. 259, 237). — Nadeln, F. 202—203° Sublimiert zum Teil unzersetzt. Fast unlöhlich in Wasser schwer.

Verseiten des entstandenen Athylesters mit alkon. Kalllauge (HUBACHER, A. 259, 237). — Nadeln. F: 202—203°. Sublimiert zum Teil unzersetzt. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, leicht in Alkohol. Leicht löslich in Natroulauge und Natriumcarbonat-Lösung. Die alkoh. Lösung zeigt saure Reaktion. — Liefert bei stärkerem Erhitzen 4-Methyl-2-phenylthiazol (S. 58).

Äthylester $C_{12}H_{13}O_2NS = \frac{CH_3 \cdot C - N}{C_2H_3 \cdot O_2C \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_6H_3}$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 43° (HUBACHER, A. 259, 238).

4-Methyl-2-phenyl-selenasol-carbonsäure-(5) C₁₁H₅O₂NSe = CH₂·C·N
HO₂C·C·Se·C·C₂H₅

B. Beim Behandeln von α-Chlor-acetessigsäure-äthylester mit Selenobenzamid und Verseifen des entstandenen Äthylesters mit alkoh. Natronlauge (HOFMANN, A. 250, 318). — Nadeln (aus Benzol). F: 206—207°. Sublimiert unzersetzt von 130° an. Sehr schwer löslich in Wasser und Äther, leicht in Alkohol und Benzol. Löslich in Alkalilaugen, Alkalicarbonat-Lösungen und in Säuren. Zeigt in alkoh. Lösung saure Reaktion.

3. 3.5 - Dimethyl - 4 - [2 - carboxy-benzyl] - isoxazol $C_{13}H_{13}O_{3}N = HO_{2}C \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{2} \cdot C - C \cdot CH_{3} \cdot C \cdot CH_{3} \cdot B$. Aus [ms-Benzyl-acetylaceton]-o-carbonsaure (Bd. X,

S. 822) beim Kochen mit Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in essigsaurer Lösung (Bülow, Deseniss, B. 40, 190). — Krystalle. F: 117—118°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig und Aceton. Leicht löslich in verd. Natriumcarbonat-Lösung.

7. Monocarbonsäuren C_n H_{2n-15}O₈ N.

2.4.4.4′-Tetramethył-3.4-dihydro-[furano-3′.2′:6.7-chinolin]-carbon-säure-(5′)¹), 3.4′.4′.6′-Tetramethyl-4′.5′-dihydro-[pyridino-3′.2′:5.6-cumarilsäure]¹) $C_{1e}H_{17}O_3N$, Formel I.

4.7 - Dibrom - 3.4'.4'.6'-tetramethyl - 4'.5'-dihydro - [pyridino - 3'.2': 5.6 - cumaril-säure] C_{1e}H₁₅O₈NBr₈, Formel II. B. Aus 3'.5'.8'-Tribrom - 4.4.6.4'-tetramethyl - 4.5-dihydro-[cumarino - 7'.6': 2.3-pyridin] (S. 217) oder besser aus 3'.4'.5'.8'-Tetrabrom - 4.4.6.4'-tetramethyl - 4.5.3'.4'-tetrahydro-[cumarino - 7'.6': 2.3-pyridin] (S. 214) beim Kochen mit überschüssiger 10°/oiger alkoholischer Kalilauge (v. Pechmann, Schwarz, B. 32, 3703). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 206° (Zers.). — Beim Erhitzen entsteht in geringer Menge das entsprechende, nicht näher beschriebene Cumaronderivat. — Löst sich in konz. Säuren mit blaugrüner Fluorescenz. Gibt mit Ferrichlorid in Alkohol eine violette Färbung.

Methylester $C_{17}H_{17}O_3NBr_2=CH_3\cdot O_2C\cdot C_{11}H_2ONBr_3(CH_3)_4$. B. Aus dem Silbersalz der 4.7-Dibrom-3.4'.4'.6'-tetramethyl-4'.5'-dihydro-[pyridino-3'.2':5.6-cumarilsäure] (s. o.) beim Behandeln mit Methyljodid in Äther (v. Pechmann, Schwarz, B. 32, 3703). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 138°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Ist durch Alkalilaugen leicht verseifbar.

8. Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-17}O_3N$.

Carbonsäuren C₁₃H₉O₃N.

1. Phenoxazin-carbonsaure-(2) C13H2O3N, Formel III.

4-Nitro-phenoxasin-carbon-säure-(2) C₁₂H₂O₂N₂, Formel IV. B. Aus 2.6-Dinitro-2-oxy-diphenyl-amin-carbonsäure-(4) durch Erwärmen mit 50/oiger Natronlauge (Ullmann, A. 366, 96; Agfa, D.R.P. 200736; C. 1908 II, 839; Frdl. 9, 231). — Violette Nadeln. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig mit roter Farbe (U.); schwer löslich in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln (AGfa). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit granatroter, in verd. Natronlauge mit blauer Farbe (U.; AGfa).

4-Nitro-phenthiasin-carbonsaure-(2) C₁₂H₂O₄N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Dinitro-2'-sulfhydryl-diphenylamin-carbonsaure-(4) beim Erwärmen mit verd. Natronlauge (ULLMANN, A. 366, 97). — Dunkelviolette Nadeln. Schmilzt unscharf gegen 316°. Unlöslich in Wasser und Benzol, sehr schwer löslich in Alkohol, löslich in siedendem Eisessig und Nitrobenzol mit granatroter Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelbbrauner, in Natronlauge mit violetter und in Natriumcarbonat-Lösung mit roter Farbe.

2. Phenoxazin-carbonsaure-(4) C12H1O3N, Formel V.

2-Nitro-phenoxasin-carbonsäure-(4) C₁₂H₂O₂N₂, Formel VI. B. Aus 4.6-Dinitro-2'-oxy-diphenylamin-carbonsäure-(2) cO₂H

beim Kochen mit 5°/₀iger Natronlauge V. NH

(ULLMANN, A. 366, 90; Agfa, D.R.P. 200736; C. 1908 II, 839; Frdl. 9, 231).—

Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 295° (Zers.) (U.; Agfa). Fast unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in siedendem Alkohol und Eisessig mit orangegelber Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe (U.), in verd. Natronlauge mit roter Farbe, die auf Zusatz von konz. Natronlauge in Blau umschlägt (U.; Agfa).— NH₂C₁₂H₇O₂N₃. Hellrote Nadeln. Leicht löslich in Wasser (U.).— NaC₁₂H₇O₂N₃. Braunrote Nadeln. Löst sich in kaltem Wasser und siedendem Alkohol mit roter Farbe (U.).

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

9. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-19} O_3 N$.

1. Carbonsäuren C14H2O2N.

1. 2-Phenyl-benzoxazol-carbonsäure-(5) C14H2O2N, s. nebenstehende Formel.

Methylester $C_{18}H_{11}O_8N = CH_3 \cdot O_2C \cdot C_6H_3 < N > C \cdot C_6H_6$. B. Aus 3-Nitro-4-benzoyloxybenzoesaure-methylester beim Behandeln mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsaure unter Kühlung, neben 3-Benzamino-4-oxy-benzoesäure-methylester (Einhorn, Pryl., A. 311, 71). — Nadeln (aus Alkohol). F: 157-158°. Unlöslich in Äther. Unlöslich in Säuren und Alkalilaugen.

 $2-\alpha$ -Furyl-chinolin-carbonsäure-(4), $2-\alpha$ -Furylcinchoninsaure C14H2O2N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Fur-HC--CH furol, Brenztraubensäure und Anilin in Alkohol auf dem Wasserbad -0-0-CH (DOEBNER, A. 242, 285). — Grüngelbe Nadeln (aus verd. Alkohol).

Schmilzt bei 210—215° unter Zersetzung. Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Äther, Alkohol und Benzol. Löst sich in Säuren mit intensiv gelber Farbe, in Alkalilaugen mit schwacher blauer Fluorescenz. — Gibt bei der trocknen Destillation 2-α-Furyl-chinolin (S. 74). — AgC₁₄H₈O₃N. Flocken. Schwer löslich. — 2C₁₄H₉O₃N + AuCl₂. Citronengelbe Nadeln. — 2C₁₄H₂O₂N+2HCl+PtCl₄. Orangegelbe Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser.

2. 2-[3-Phenyl- Δ^2 -isoxazolinyl-(5)]-benzoesäure $C_{18}H_{18}O_2N=$

Hydroxylaminhydrochlorid in wäßrig-alkoholischer Natronlauge und nachfolgendem Zusatz von Salzsäure (Hamburger, M. 19, 440). — Nadeln. F: 181—182° (H.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Benzol, fast unlöslich in Wasser; leicht löslich in heißer Soda-Lösung und heißer Kalilauge (H.). — Färbt sich am Licht dunkel (H.). Ist gegen siedende konzentrierte Salzsäure beständig (H.). Verhalten bei der Titration: FULDA, M. 20. 715. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (H.).

3. 6.6 - Dimethyl - 2 - phenyl - [benzo - 1'.2':4.5 - (1.3 - o x azin)]-carbonsaure- $(5')^1$) ("Phenylcumazonsaure") $C_{17}H_{18}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Amino-4-[α -oxy-HO2C. isopropyl]-benzoesäure beim Erhitzen mit Benzoylchlorid auf 100—120° (Widman, B. 16, 2585). — Krystalle. F: 219—220°. Unlöslich in Wasser. Krystallisiert aus Alkohol mit 0,5 C₂H₆O. — C₁₇H₁₈O₃N + H₂SO₄ + 2H₂O. Blätter. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser.

10. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-21} O_3 N$.

3 - Methyl - 5 - phenyl - 4 - [2 - carboxy - benzyl] - isoxazol $\text{HO}_{3}\text{C}\cdot\text{C}_{6}\text{H}_{4}\cdot\text{CH}_{2}\cdot\text{C}$. $C\cdot\text{CH}_{3}$. B. Aus $2\cdot[\beta\text{-Acetyl-}\beta\text{-benzoyl-$athyl}]$ -benzoesaure und Hydroxylamin beim Kochen in absol. Alkohol (Bülow, Koch, B. 37, 588). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 189—190°. Unlöslich in kaltem Wasser und Ligroin, löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, Essigester, Aceton und Eisessig. Leicht löslich in verd. Natriumcarbonat-Lösung.

11. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-25} O_8 N$.

2-α-Furyl-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), CO₂H 2-α-Furyl-5.6-benzo-cinchoninsaure (,,α-Furfurylβ-naphthocinchoninsäure") C₁₈H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Furfurol mit Brenztraubensäure und β-Naphthylamin in Alkohol (Doebner, Felber, B. 27, 2028). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 2756. — Liefert beim Erhitzen für sich über den Schmelzpunkt 2-a-Furyl-5.6-benzo-chinolin (8.83). — C₁₂H₁₁O₂N+HCl. Braungelbe Nadeln.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

B. Dicarbonsäuren.

1. Dicarbonsäuren C_nH_{2 n-7}O₅N.

Dicarbonsauren C.H.O.N.

1. 5-Methyl-isoxazol-dicarbonsäure-(3.4) $C_0H_0O_0N = \frac{HO_0C \cdot C - C \cdot CO_0H}{CH_0 \cdot C \cdot O \cdot N}$

B. Aus Acetylbernsteinsäure-diäthylester beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure (D: 1,52) bei 15—20° (SCHMIDT, WIDMANN, B. 42, 1879). Aus 5-Methyl-isoxazol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester (s. u.) beim Schütteln mit Natronlauge (SCH., W., B. 41, 1257). — Nadeln (aus Wasser). F: 183° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, Methanol, Alkohol und Äther, schwer in Benzol und Ligroin (SCH., W., B. 41, 1258). Zersetzt sich beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck (SCH., W., B. 41, 1259). Gibt bei der Destillation unter vermindertem Druck eine Verbindung C₃H₁₀O₂N₁ (s. u.) (SCH., W., B. 41, 1259; 42, 1875). — Kupfersalz. Grünes Pulver. Leicht löslich in Ammoniak und Mineralsäuren (SCH., W., B. 41, 1259). — Silbersalz. Krystallinisches Pulver. Ist sehr lichtempfindlich. Zersetzt sich bei raschem Erhitzen explosionsartig (SCH., W., B. 41, 1259).

Verbindung $C_3H_{10}O_4N_3$, dimolekulares Cyanaceton(?). Das Molekulargewicht ist in Benzol bestimmt (Schmidt, Widmann, B. 42, 1876). — B. Bei der Vakuumdestillation von 5-Methyl-isoxazol-dicarbonsäure-(3.4) (s. o.) (Sch., W., B. 41, 1259; 42, 1876). — Eigentümlich riechendes Öl. Kp₄₀: 103—105°. Löslich in Natronlauge mit gelber Farbe. — Gibt beim Aufbewahren ein festes Polymeres des Cyanacetons (Bd. III, S. 659).

5 - Methyl - isoxasol - dicarbonsäure - (3.4) - diäthylester $C_{10}H_{10}O_3N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C_2 \cdot C_3H_5$. Beim Schütteln von α' -Nitroso- α -acetyl-bernsteinsäure-

CH₃·C·O·N
diāthylester mit Natriumdicarbonat-Lösung (SCHMIDT, WIDMANN, B. 42, 1901). Aus Diacetbernsteinsäureester (Bd. III, S. 841) bei Einw. von rauchender Salpetersäure (D: 1,525) bei 0° (SCH., W., B. 41, 1255). — Tafeln (aus Alkohol). F: 56—57°. Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Benzol, Chloroform, Eisessig, Äthylenbromid und Äther; löslich in konz. Schwefelsäure (SCH., W., B. 41, 1256).

2. 2-Methyl-oxazol-dicarbonsäure-(4.5) $C_6H_5O_5N = \frac{HO_3C \cdot C - N}{HO_3C \cdot C \cdot O \cdot C \cdot CH_3}$.

2-Methyl-thiazol-dicarbonsäure-(4.5) $C_6H_8O_4NS = \frac{HO_9C \cdot C - N}{HO_9C \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH_8}$. B. Australian distribution of the state of the sta

Chloroxalessigsäurediäthylester und Thioacetamid beim Erwärmen und Verseifen des entstandenen Äthylesters mit alkoh. Natronlauge (Rublew, A. 259, 268). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 169° (Zers.). Sehr leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol, sehr schwer in Äther, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff. Sehr schwer löslich in verd. Säuren. — Liefert beim Erhitzen auf 170—172° 2-Methyl-thiazol-carbonsäure-(5) (S. 316). — BaC₆H₃O₄NS+2H₂O. Nadeln. Wird beim Erhitzen auf 130° wasserfrei. Sehr leicht löslich in heißem Wasser. — HgC₆H₂O₄NS+3¹/₂H₂O. Krystallinischer Niederschlag.

2. Dicarbonsäuren C_nH_{2n-13}O₅N.

2.6 - Dimethyl - 4 - α - furyl - 1.4 - dihydro - pyridin - dicarbon s aure - (3.5), γ - [α - Furyl] - $\frac{HN}{C(CH_3):C(CO_3:R)}$ $C(CO_3:R)$ $C(CO_3:R)$ C

Diäthylester $C_{17}H_{21}O_5N$, s. obenstehende Formel ($R=C_2H_3$). B. Aus 1 Mol Furfurol und 2 Mol Acetessigester beim Erwärmen in alkoh. Ammoniak auf 40° (SCHIFF, PULITI, B. 16, 1606; Heiber, B. 25, 2406). Aus α -Furyliden-acetessigsäure-äthylester bei Einw. von alkoh. Ammoniak (Ruhemann, Soc. 83, 378). — Krystalle (aus Alkohol). F: 164° (Sch., P.; R.), $163,5-164,5^\circ$ (H.). — Liefert beim Behandeln mit salpetriger Säure in alkoh. Lösung das Nitrat des γ -[α -Furyl]- α . α '-lutidin- β . β '-dicarbonsäure-diäthylesters (S. 328) (H.).

3. Dicarbonsauren C_n H_{2n-15}O₅N.

2.6 - Dimethyl - 4 - α - furyl-pyridin-dicarbonsäure - (3.5), H₀C CO₂-B _{HC—OR} $\gamma - [\alpha - Furyi] - \alpha \alpha' - iutidin - \beta \beta' - dicarbonsaure C₁₈H₁₁O₄N,$ s. nebenstehende Formel (R = H).

 nepenstenende Formei (R = n).
 Diäthylester C₁₇H₁₈O₅N, s. nebenstehende Formel (R = C₂H₅). H₂C CO₂·R
 B. Das Nitrat entsteht aus γ-[α-Furyl]-N.γ-dihydro-α.α'-lutidin-β.β'-dicarbonsāure-diāthylester (S. 327) in Alkohol beim Behandeln mit salpetriger Sāure (Heiber, B. 25, 2406). —
 F: 40—41°. Leicht löslich in Äther und Alkohol, fast unlöslich in Wasser. — Fārbt sich am Licht gelb. — C₁₇H₁₈O₅N + HNO₂. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 118,5—119° (Zers.).
 Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther, sehr schwer in Wasser. — 2C₁₇H₁₉O₅N + 2 HCl + PtCl. Krystalle (aus Alkohol).

C. Oxy-carbonsäuren.

1. Oxy-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-carbonsauren $C_n H_{2n-5} O_4 N$.

- 1. Oxy-carbonsäuren C₅H₅O₄N.
- 1. 5-Oxy-3-methyl-isoxazol-carbonsaure-(4) $C_5H_5O_4N = \frac{HO_5C \cdot C C \cdot CH_5}{HO \cdot C \cdot O \cdot N}$ ist desmotrop mit 3-Methyl-isoxazolon-(5)-carbonsaure-(4), S. 336.
- 5 Åthoxy 3 methyl isoxazol carbonsäure (4) äthylester $C_2H_{18}O_4N=$ $C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot O_{\bullet}C \cdot C - C \cdot CH_{\bullet}$ B. Aus dem Silbersalz des 3-Methyl-isoxazolon-(5)-carbonsaure-(4)-C.H. O.C.O.N äthylesters beim Erwärmen mit Äthyljodid in wenig Alkohol auf dem Wasserbad (Palazzo, G. 34 I, 466). — Nadeln (aus Wasser). F: 80°.
 - $2. \quad \text{$2$-$Oxy-4-methyl-oxazol-carbonsaure-(5)$} \quad C_5H_5O_4N = \frac{CH_2\cdot C-N}{HO_2C\cdot C\cdot O\cdot C\cdot OH}.$

2-Oxy-4-methyl-thiasol-carbonsäure-(5) $C_5H_5O_5NS = \frac{CH_3 \cdot C - N}{HO_5C \cdot C \cdot S \cdot C \cdot OH}$ ist desmotrop mit 4-Methyl-thiazolon-(2)-carbonsaure-(5), S. 337.

Bis-[4-methyl-5-carbathoxy-thiasolyl-(2)]-ather, {Bis-[4-methyl-thiasolyl-(2)]äther} - dicarbonsaure - (5.5') - diäthylester $C_{14}H_{14}O_5N_8S_8 = CH_8 \cdot C-N N-C \cdot CH_8$

 $C_2H_4 \cdot O_2C \cdot C \cdot S \cdot C \cdot O \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. Neben 4-Methyl-thiazolon-(2)-carbonsaure-(5)äthylester beim Behandeln von a Chlor-acetessigsäure-äthylester mit Bariumrhodanid in Alkohol (Hantzsch, Weber, B. 20, 3132; Zürcher, A. 250, 282). — Nadeln (aus Alkohol). F: 142°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

Bis-[4-methyl-5-hydroxylaminoformyl-thiasolyl-(2)]-äther, {Bis-[4-methylthiasolyl - (2)] - äther} - bis - formhydroxamsäure - (5.5') $C_{10}H_{10}O_5N_4S_2 = CH_2 \cdot C - N N - C \cdot CH_2$

 $HO \cdot NH \cdot OC \cdot C \cdot S \cdot C \cdot O \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CO \cdot NH \cdot OH$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Behandeln von 4-Methyl-thiazolon-(2)-carbonsäure-(5)-äthylester mit Hydroxylamin in Alkohol (ZÜRCHER, A. 250, 284). — Prismen (aus Alkohol). Wird bei 180° schwarz; F: 215—220° (Zers.). Kaum löslich in Wasser, Äther und Benzol. Löslich in Natronlauge.

2. β - [3 - 0 xy - iso xazolyi - (5)] - propions aure $C_4H_7O_4N = HC - C_1OH$

HO,C.CH, CH, C.O.N

 β - [8 - Methoxy - isoxasolyl - (5)] - propionsäure $C_7H_8O_4N \Rightarrow HC - C \cdot O \cdot CH_8$. B. Aus β -[3-Chlor-isoxasolyl-(5)]-propionsäure oder der HO.C.CH. CH. C.O.N

entsprechenden Bromverbindung beim Kochen mit konzentrierter methylalkoholischer Kalilauge (THIELE, LANDERS, A. 369, 307). — Nadeln (aus Essigester + Ligroin). F: 100°. Leicht löslich in Wasser und den meisten organischen Lösungsmitteln außer Ligroin und Petroläther. — Gibt beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure ein Nitroderivat (s. u.).

Methylester $C_8H_{11}O_4N = \frac{HC-C\cdot O\cdot CH_8}{CH_8\cdot O_8C\cdot CH_8\cdot CH_9\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Beim Kochen der Säure (S. 328) mit methylalkoholischer Salzsäure (Thiele, Landers, A. 369, 307). — F: 56—57°.

x-Nitro- $\{\beta$ -[3-methoxy-isoxasolyl-(5)]-propionsäure $\}$ C₇H₆O₆N₂ = C₇H₈O₄N(NO₈). B. Beim Eindampfen der Säure (S. 328) mit konz. Salpetersäure (Thiele, Landers, A. 369, 308). — Krystalle (aus Äther + Petroläther). F: 136—138°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Essigester, schwer in Chloroform und Benzol, unlöslich in Petroläther. — Die wäßr. Lösung gibt mit p-Diazobenzolsulfonsäure und Natronlauge zuerst eine dunkelviolette, dann eine hellweinrote bis rotgelbe Färbung.

b) Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-17}O_4N$.

2-[2-0xy-phenyl]-dihydro-5.6-benzo-1.3-oxazin-cosh carbonsaure-(4) $C_{18}H_{18}O_4N$, s. nebenstehende Formel.

3-Phenyl-2-[2-oxy-phenyl]-dihydro-5.6-benzo-1.3-oxazin-carbonsaure-(4)-nitril, 3-Phenyl-2-[2-oxy-phenyl]-4-oyan-dihydro-5.6-benzo-1.3-oxazin $C_{11}H_{16}O_2N_8=C_6H_4$ $CH(CN)\cdot N\cdot C_6H_5$ $CH(CN)\cdot N\cdot C_6H_6$ $CH\cdot C_6H_4\cdot OH$ tution vgl. Rohde, Schärfel, B. 43 [1910], 2276. B. Beim Schütteln einer alkoh. Lösung von Salicylalanilin mit einer wäßr. Lösung von Kaliumcyanid bei gewöhnlicher Temperatur (Schwab, B. 34, 839; R., Schä.). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 155°.

2. Oxy-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-9} O_5 N$.

Noropiansäure-isoxim $C_8H_7O_5N$, s. nebenstehende Formel.

N-Phenyl-opiansäureisoxim $C_{16}H_{16}O_5N = HO_2C \cdot C_6H_8(O \cdot CH_2)_8 \cdot HC \cdot O \cdot N \cdot C_6H_5$ bezw. $HO_2C \cdot C_6H_8(O \cdot CH_3)_8 \cdot CH : N(:O) \cdot C_6H_6^{-1}$). B. Beim Kochen von Opiansäure mit Phenylhydroxylamin in Alkohol (BISTRZYCKI, HERBST, B. 34, 1017). — Nadeln (aus Alkohol). F: 174°. Sehr leicht löslich in Aceton, leicht in Alkohol und Eisessig, fast unlöslich in Benzol und Ligroin. Leicht löslich in verd. Soda-Lösung.

N-Phenyl-bromopiansäureisoxim $C_{16}H_{14}O_5NBr$, Formel I bezw. II 1). B. Beim Kochen von Bromopiansäure mit Phenylhydroxylamin in Alkohol (BISTRZYCKI, HERBST,

B. 34, 1019). — Prismen (aus Alkohol). Löslich in kaltem Aceton sowie in warmem Alkohol und Eisessig, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin.

b) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-11} O_5 N$.

5.6-Dioxy-\$\beta.\text{p-benzisoxazol-carbonsaure-(4)}, 5.6-Dioxy-\text{HO}_2C anthranil-carbonsaure-(4)} C_8H_8O_8N, s. nebenstehende Formel. HO CH 5-Oxy-6-methoxy-anthranil-carbonsaure-(4) C_9H_7O_8N = HO Oxy-O (HO_8C)(CH_8-O)(HO)C_8H</br>
(HO_8C)(CH_8-O)(HO)C_8H
N O. B. Bei der Reduktion von Methyläthernitronoropiansaure (Bd. X, S. 996) mit Zinnehlorür und Salzsaure (Elbel, B. 19, 2307). — Nadeln (aus

¹⁾ Zur Konstitution vgl. 8, 1.

verd, Alkohol). F: 174-175° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol, unlöslich in Ather und Ligroin. Die Lösungen in Alkalilaugen werden schon in der Kälte allmählich gelb. — Gibt beim Kochen mit Barytwasser das Bariumsalz der (nicht näher beschriebenen) 6-Amino-3-oxy-4-methoxy-phthalsaure [gelbe Blattchen]. Liefert beim Kochen mit Essigsaureanhydrid und Natriumacetat 5'-Methoxy-4'-acetoxy-6-oxo-2-methyl-[benzo-1'.2':4.6-(1.3-oxazin)]-carbonsaure-(3') (S. 354).

5.6 - Dimethoxy - anthranil - carbonsaure - (4) (,,Anhydro - [6 - amino - hemipin - \mathtt{saure}]") $C_{10}H_{9}O_{5}N = (HO_{2}C)(CH_{2}\cdot O)_{2}C_{6}H < \overset{CH}{N} > 0$. Bei der Reduktion von Nitroopiansaure (Bd. X, S. 996) mit Zinnehlorur und Salzsaure (Prinz, J. pr. [2] 24, 362; vgl. Liebermann, B. 19, 351) oder mit Ammoniumsulfid (P.). — Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 200° (Zers.) (L., B. 19, 2275 Anm.; GRÜNE, B. 19, 2299). Ziemlich leicht löslich in verd. Alkohol; leicht löslich in Alkalien, unlöslich in verd. Säuren, löslich in konz. Schwefelsäure (P.). — Wird in alkal. Lösung von Natriumamalgam nicht angegriffen (P.). Gibt beim Kochen mit Barytwasser das Bariumsalz der 6-Amino-3.4-dimethoxy-phthalsäure (P.). Liefert beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat 4'.5'-Dimethoxy-6-oxo-2-methyl-[benzo-1'.2':4.5-(1.3-oxazin)]-carbonsaure-(3') (S. 354) (L., B. 19, 2289). Beim Kochen mit Phenylhydrazin und Alkohol erhält man eine Verbindung C₁₆H₁₂O₅N₃ (s. u.) (L., B. 19, 2275). — KC₁₀H₂O₅N. Krystallpulver (G., B. 19, 2300) — AgC₁₀H₆O₆N. Niederschlag (G.). — Ba(C₁₀H₆O₅N)₈ + 6 H₂O. Nadeln (P.).

Verbindung C₁₆H₁₈O₂N₂ ("Aminohemipinphenylhydrazid"). B. Beim Kochen der vorangehenden Verbindung mit salzsaurem Phenylhydrazin und Natriumscetat in Alkohol (Liebermann, B. 19, 2275). — Pyramiden (aus Alkohol oder Benzol). Tetragonal (Fock, B. 19, 2275; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 829). F: 2220 (L.). Schwer löslich in Alkohol; löslich in

rauchender Salzsäure und in konz. Schwefelsäure (L.).

Mothylester $C_{11}H_{11}O_3N = (CH_3 \cdot O_2C)(CH_3 \cdot O)_2C_5H < {CH \atop N} > 0$. Beim Behandeln der Säure (s. o.) mit methylalkoholischer Salzsäure (Grüne, B. 19, 2300). — F: 127°.

Äthylester $C_{12}H_{12}O_5N = (C_2H_6 \cdot O_2C)(CH_3 \cdot O)_2C_6H < \stackrel{CH}{N} > 0$. B. Analog dem Methylester (Grüne, B. 19, 2300). - Nadeln (aus Ligroin). F: 98°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin.

3. Oxv-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.

4-0xy-lsoxazol-dicarbonsäure-(3.5) bezw. 4-0xo-isoxazolin-dicarbonsäure-(3.5), Isoxazolon-(4)-dicarbonsäure-(3.5) $C_6H_3O_6N = HO \cdot C - C \cdot CO_3H$

HO·C——C·CO₂H bezw. HO₂C·HC·O·N . B. Der Diäthylester (s. u.) entsteht HO.C.C.O.N beim Behandeln einer Lösung von Acetondicarbonsäurediäthylester in Ligroin mit überschüssigem Isoamylnitrit und alkoh. Salzsäure sowie bei Einw. von salpetriger Säure auf α-Oximino-aceton-α.α'-dicarbonsäure-diäthylester; man verseift ihn durch Erwärmen mit verd. Natronlauge (v. PECHMANN, B. 24, 860). — Prismen mit 2 H₂O (aus Wasser). F: 183° bis 184° (bei raschem Erhitzen). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther, und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Löwng mit Biogebleid in Chlosoform und Benzel — Cibt in Biogebleid in Ch unlöslich in Chloroform und Benzol. — Gibt in Lösung mit Eisenchlorid eine rote Färbung. - NaC₆H₂O₅N + 2H₂O. Nadeln (aus Wasser). - Ag₂C₆HO₆N. Krystalle.

 $CH_3 \cdot O \cdot C - C \cdot CO_3H$. B. Der 4-Methoxy-isoxazol-dicarbonsäure-(8.5) $C_4H_5O_4N =$ HO,C.C.O.N

Diathylester (S. 331) entsteht beim Erhitzen von 4-Oxy-isoxazol-dicarbonsäure-(3.5)-diathylester mit Methyljodid in Äther; man verseift ihn durch Erwärmen mit verd. Natronlauge (v. Pechann, B. 24, 864). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Essigester + Ligroin). F: 157---158°. Sehr leicht löslich in Wasser und den meisten anderen Lösungsmitteln. — NaCeH.O.N+ 2H₂O. Säulen (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser. — Ag₂C₆H₂O₆N. Niederschlag. Verpufft beim Erhitzen.

4-Oxy-isoxazol-dicarbonsäure-(8.5)-diäthylester bezw. Isoxazolon-(4)-dicarbon-HO·C—C·CO₂·C₂H₅ bezw. säure-(8.5)-diäthylester $C_9H_{11}O_9N = C_9H_5 \cdot O_5C \cdot C \cdot O \cdot N$

OC — C·CO₂·C₂H₆. B, s. o. bei der Säure. — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 104°

bis 105° (v. Pechmann, B. 24, 860). — Destillierbar. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Chloroform und Benzol, löslich in Wasser, schwer löslich in siedendem Ligroin. — Gibt bei der Oxydation mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und konz. Salpetersäure und nachfolgenden Einw. von Phenylhydrazin Mesoxalsäure-monoäthylester-phenylhydrazon. - Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung.

4-Methoxy-isoxazol-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester $C_{10}H_{12}O_0N=$

 $CH_2 \cdot O \cdot C - C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ B. s. S. 330 bei der Saure. - Nadeln. F: 31° (v. Pechmann, $C_*H_* \cdot O_*C \cdot \ddot{C} \cdot O \cdot \ddot{N}$ B. 24, 864). Kp40: 200-210°.

4-Acetoxy-isoxazol-dicarbonsaure-(3.5)-diathylester $C_1, H_1, O_2N =$

 $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C \longrightarrow C \cdot CO_2 \cdot C_3H_5$. B. Beim Erwärmen von 4-Oxy-isoxazol-dicarbonsäure-(3.5)-C.H. O.C.C.C.O.N diathylester mit Essigsäureanhydrid (v. Pechmann, B. 24, 862). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 426. Destillierbar.

4. Oxy-carbonsäuren mit 7 Sauerstoffatomen.

2.6 - Dioxy - 4 - α - furyl - pyridin - dicarbons aure - (3.5) HO CO2H HC—CH C., H.O.N. s. nebenstehende Formel. Dinitril, 2.6-Dioxy-3.5-dicyan-4- α -furyl-pyridin $C_{11}H_5O_3N_3 = \frac{N}{H_0 CO_2H}$ $NC_5(OH)_2(CN)_2 \cdot C_6H_2O$. Be i Einw. von Furfurol auf Cyanessigsaure- athylester in Gegenwart von Ammoniak (Guareschi, C. 1899 II, 118). — Nadeln mit $3H_2O$. Schmilzt wasserfrei bei $260-265^\circ$ (Zers.). Löslich in warmem Wasser. — $NH_4C_{11}H_4O_3N_3$. Nadeln. Löslich in ca. 500 Tin. kaltem Wasser, leicht löslich in siedendem Wasser. — $Cu(C_{11}H_4O_3N_3)_3$. — $CuC_{11}H_3O_3N_3$. Gelbgrüne Nadeln. — $Cu(C_{11}H_4O_3N_3)_3 + CuC_{11}H_3O_3N_3 + 6NH_2 + H_3O$. Graublaue Nadeln.

D. Oxo-carbonsäuren.

1. Oxo-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

a) Oxo-carbonsăuren $C_nH_{2n-5}O_4N$

1. Oxo-carbonsäuren C₄H₃O₄N.

1. 5-Oxo-isoxazolin-carbonsäure-(3), Isoxazolon - (5) - carbonsäure - (3) bezw. 5-Oxy-isoxazol-carbonsäure-(3) $C_4H_3O_4N = {H_3C - C \cdot CO_2H \over OC \cdot O \cdot N}$ bezw.

 $HC \longrightarrow C \cdot CO \cdot H$ HOCON

niedrigschmelzenden Form des Isonitrosobernsteinsäuremonoäthylesters (Bd. III, S. 781) beim Schmelzen oder beim Aufbewahren im Vakuum über konz. Schwefelsäure (Piutti, G. 18, 468).

HC---C·CO·NH·OH bezw. HO.C.O.N

bezw. weitere desmotrope Formen. B. Das Ammoniumsalz entsteht aus Oxalessigester bei Einw. schwach ammoniakalischer Hydroxylamin-Lösung in der Kälte, anschließendem Einleiten von Ammoniak bei 0° und Aufbewahren in der Kälte (HANTZSCH, URBAHN, B. 28, 760). — NH₂C₄H₂O₄N₂. Prismen (aus verd. Ammoniak). F: 156—160° (Zers.). Unlöslich in Alkohol. Färbt sich an der Luft, rascher in Lösung erst gelblich, dann rot. Gibt bei der Einw. von 1 Mol Natriumnitrit und verd. Salzsäure in der Kälte Isonitroso-cyan-essigsäure (Bd. III, S. 774). Beim Kochen mit Alkalilauge erhält man 4-Oxy-furazan-essigsäure-(3) (Syst. No. 4602). Reduziert Fenerwesche Lösung in der Wärme und gibt mit Ferrichlorid eine tiefrote Farbung. Gibt mit Kupfersulfat ein in Essigsäure lösliches, grünes Kupfersalz, mit Silbernitrat einen gelben Niederschlag und mit Bleiacetat eine gelbe Fällung.

HO₂C·C—CH bezw. HO₂C·C—CH HO·C·O·N

CaHa · OaC · C — CH 0.000 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00 0.00α.γ-Dicarboxy-glutaconsaure-tetraathylesters mit 1 Mol Hydroxylamin-hydrochlorid in Wasser, fügt wenig Soda zu und erhitzt auf dem Wasserbad (RUHEMANN, B. 30, 1085, 2031). Aus Athoxymethylen-malonsäure-diäthylester beim Aufbewahren mit 2,5 Mol Hydroxylamin in wäßrig-alkoholischer Lösung und folgenden Erwärmen auf dem Wasserbad (CLAISEN, HAASE, A. 297, 81; Cl.., B. 30, 1481). — Prismatische Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei ca. 183—185° (Zers.), bei langsamem Erhitzen zwischen 160° und 165° (CL., H.). Schwer löslich in kaltem Wasser; löst sich leicht in Ammoniak, Alkalilaugen und Kaliumacetat-Lösung und wird hieraus auf Zusatz von Mineralsäuren wieder gefällt (CL., H.; R.). Erweist sich gegenüber Phenolphthalein als einbasische Säure (CL., H.). — Zerfällt beim Kochen mit Kalilauge in Ammoniak, Kohlendioxyd, Alkohol und Malonsäure (R.). Das Silbersalz liefert beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf und Maionsaure (R.). Das Sibersaiz heiert beim Erntzen imt Methylodid im Rohr auf 100° 2-Methyl-isoxazolon-(5)-carbonsäure-(4)-äthylester (s. u.) (Cl., H.; R.). — Gibt mit Ferrichlorid eine tiefrote Färbung, die auf Zusstz von Kaliumacetat wieder verschwindet (Cl., H.; R.). — $NH_4C_6H_6O_4N$. Nadeln (R.). — $AgC_6H_6O_4N$. Nadeln oder Blättchen (aus Wasser) (Cl., H.; R.). Verpufft beim Erhitzen (R.). — Schwermetallsalze: R.; Cl., H.

2-Methyl-isoxasolon-(5)-carbonsäure-(4)-äthylester $C_7H_9O_4N=$

C₃H₆·O₃C·C—CH
OC·O·N·CH₃

B. Aus dem Silbersalz der vorangehenden Verbindung und Methyljodid beim Erhitzen im Rohr auf 100° (Claisen, Haase, A. 297, 84; Ruhemann, B. 30, 1086). — Prismen (aus Alkohol). F: 96—97° (Cl., H.; R.). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwer in Äther (R.). Die wäßr. Lösung reagiert gegenüber Lackmus neutral (R.). — Zerfällt beim Kochen mit Kalilauge in Kohlendioxyd, Alkohol, Methylamin und Malonsaure (CL., H.; R.).

2 - Äthyl - isoxazolon - (5) - carbonsäure - (4) - äthylester $C_*H_{11}O_*N =$ $C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot O_{\bullet}C \cdot C - CH$

 C_2H_5 . C_2H_5 . B. Aus dem Silbersalz des Isoxazolon-(5)-carbonsāure-(4)-äthylesters und Athyljodid in Ather bei mehrstündigem Erwärmen auf dem Wasserbad (Claisen, HAASE, A. 297, 83). - Nadeln (aus verd. Methanol). F: 46°. Unlöslich in Alkalicarbonat-Lösung und Alkalilauge.

3. $\mathbf{5} - \mathbf{Oxo} - \mathbf{oxazolin} - \mathbf{carbons\"{a}ure} - (2)$, $\mathbf{Oxazolon} - (5) - \mathbf{carbons\"{a}ure} - (2)$ $\mathbf{C_{6}H_{2}O_{6}N} = \frac{\mathbf{H_{2}C} - \mathbf{N}}{\mathbf{OC} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{CO_{3}H}}$

salz. Amorpher Niederschlag.

CH₃·CO·NH·C·S·C·CO₃·CH₃ (?). B. Aus dem Silbersalz der vorangehenden Verbindung beim Kochen mit Methyljodid (Hellsing, B. 36, 3550). — Nadeln (aus Alkohol). F: 178° (Zers.). Leicht löslich in Äther und Alkohol.

CH₃·CO·NH·C·S·C·CO·NH₃ (?). B. Aus 2-Cyan-thiazolon-(5)-acetimid(?) (s. u.) bei der Einw. von Wasserstoffperoxyd und etwas Kalilauge in wäßrig-alkoholischer Lösung (Hellsing, B. 36, 3549). — Gelbe Tafeln. Zersctzt sich bei 250°. Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Wasser; leicht löslich in Salzsäure.

- 5-Acetimino-thiazolin-carbonsäure-(2)-nitril (?), 2-Cyan-thiazolon-(5)-acetimid (?) bezw. 5-Acetamino-thiazol-carbonsäure-(2)-nitril (?), 5-Acetamino-2-cyan-

thiazol (P)
$$C_6H_5ON_3S = \frac{H_3C-N}{CH_3\cdot CO\cdot N:C\cdot S\cdot C\cdot CN}$$
 (?) bezw. $\frac{HC-N}{CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C\cdot S\cdot C\cdot CN}$ (?). B. Beim Erwärmen von 2-Cyan-thiazolon-(5)-imid(?) mit überschüssigem Acetanhydrid (Hell-

Beim Erwärmen von 2-Cyan-thiazolon-(5)-imid(?) mit überschüssigem Acetanhydrid (Hellsing, B. 33, 1779). Aus Acetylchrysean (S. 335) bei der Einw. von Silbernitrat in Alkohol (H., B. 33, 1779). — Nadeln (aus Alkohol). F: 189° (H., B. 33, 1779). Leicht löslich in Alkohol und Wasser, schwer in Äther (H., B. 33, 1779). — Liefert bei der Einw. von Wasserstoffperoxyd und etwas Kalilauge in wäßrig-alkoholischer Lösung 5-Acetimino-thiazolin-carbon-säure-(2)-amid(?)(s. o.) (H., B. 36, 3549). Beim Behandeln mit Schwefelwasserstoff entsteht Acetylchrysean (H., B. 36, 3552).

5-Imino-thiazolin-carbonsäure-(2)-amidoxim(?) bezw. 5-Amino-thiazol-carbonsäure-(2)-amidoxim(?) $C_4H_6ON_4S = \frac{H_9C - N}{HN : \dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot OH}$ (?) bezw.

H₃N·C·S·C·C(:NH)·NH·OH (?) bezw. weitere desmotrope Formen. B. Aus 2-Cyan-thiazolon·(5)-imid (?) (s. o.) beim Behandeln mit Hydroxylamin in Alkohol (Hellsing, B. 38, 1779). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). Verpufft beim Erhitzen auf 166°. Löslich in Wasser und Alkohol. — Gibt beim Erwärmen mit Acetanhydrid 5-Acetimino-thiazolin-carbon-säure-(2)-acetylamidoxim (?).

 $\begin{array}{l} \textbf{5-Acetimino-thiazolin-carbons\"aure-(2)-amidoxim (P) bezw. 5-Acetamino-thiazol-carbons\"aure-(2)-amidoxim (P) } C_6H_8O_2N_4S = \\ & \begin{array}{l} H_2C - N \\ CH_2 \cdot CO \cdot N : \dot{C} \cdot S \cdot \ddot{C} \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot OH \end{array} \end{array} \end{aligned}$

HC—N

CH₃·CO·NH·C·S·C·C(:NH)·NH·OH

2-Cyan-thiazolon-(5)-acetimid (?) (s. o.) beim Behandeln mit Hydroxylamin in Alkohol (Helleing, B. 83, 1780). — Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 218° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und warmem Wasser, unlöslich in Benzol und Chloroform.

5-Acetimino-thiasolin-carbonsäure-(2)-acetylamidoxim(P) bezw. 5-Acetaminothiasol - carbonsaure - (2) - acetylamidoxim (P) C₂H₁₈O₂N₄S =

 $\mathbf{H}_{\bullet}\mathbf{C}$ —N $CH_{\frac{1}{2}} \cdot CO \cdot N : \overset{\circ}{C} \cdot S \cdot \overset{\circ}{C} \cdot \overset{\circ}{C} (: N \cdot CO \cdot CH_{\frac{1}{2}}) \cdot NH \cdot OH^{(\frac{1}{2})} \text{ bezw.}$

 $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot \overset{\parallel}{C} \cdot S \cdot \overset{\parallel}{C} \cdot C(:N \cdot CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot OH$ (?) begw. weitere desmotrope Formen. B. Aus 5-Imino-thiazolin-carbonsaure-(2)-amidoxim(?) (8. 333) bei gelindem Erwärmen mit Acetanhydrid (Hellsing, B. 33, 1780). — Nadeln. Schmilzt bei 94°, erstarrt wieder, schmilzt bei weiterem Erhitzen bei 165°, erstarrt abermals und schmilzt schließlich bei 237° unter Zersetzung. Leicht löslich in Alkohol und warmem Wasser, fast unlöslich in Benzol und Chloroform.

5-Acetimino-thiazolin-carbonsäure-(2)-diacetylamidoxim (?) bezw. 5-Acetamino-

thiasol - carbonsaure - (2) - diacetylamidoxim (P) C10H1104N4S =

 $\begin{array}{ll} CH_3 \cdot CO \cdot N : \overset{!}{C} \cdot S \cdot \overset{!}{C} \cdot C(:N \cdot CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \overset{(?)}{\longrightarrow} \begin{array}{c} bezw. \\ HC & N \end{array}$

 $CH_{3}\cdot CO\cdot NH\cdot C\cdot S\cdot C\cdot C(:N\cdot CO\cdot CH_{3})\cdot NH\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}\overset{(?)}{\longrightarrow} bezw. \ weitere \ desmotrope \ Formen.$ B. Aus 5-Acetimino-thiazolin-carbonsaure-(2)-amidoxim(?) (S. 333) beim Kochen mit überschüssigem Acetanhydrid (Hellsing, B. 33, 1780). — Krystalle. Schmilzt bei 170°, erstarrt dann und schmilzt bei weiterem Erhitzen bei 230° (Zers.). Löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Äther.

5-Imino-thiazolin-thiocarbonsäure-(2)-amid(?) bezw. 5-Amino-thiazol-thiocarbonsäure-(2)-amid (?) $C_4H_5N_2S_2 = \frac{H_2C-N}{HN:C\cdot S\cdot C\cdot CS\cdot NH_2}$ (?) bezw. weitere desmotrope Formen, Chrysean. Zur Konstitution vgl. Hellsing, B. 36, 3552. — B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine konz. Kaliumcyanid-Lösung (Wallach, B. 7, 902). Aus Thioformamid beim Behandeln mit konz. Kaliumcyanid-Lösung (Hellsing, B. 32, 1497). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine alkoh. Lösung von 2-Cyan-thiazolon-(5)-imid(?) (8. 333) in Gegenwart von wenig konz. Ammoniak (H., **B. 36, 3**551).

Goldgelbe Nadeln (aus Wasser). Schwärzt sich bei 200° und schmilzt bei 204° (Zers.) (Hellsing, B. 33, 1774). Leicht löslich in Eisessig, löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in kaltem Wasser, sehr schwer in Benzol, Schwefelkohlenstoff und Chloroform; löslich in Säuren und Alkalilaugen (Wallach, B. 7, 903; H., B. 33, 1774). — Wird von Salpetersäure zu Schwefelsäure und Oxalsäure, von Kaliumpermanganat zu Schwefel und Oxalsäure oxydiert (H., B. 33, 1775). Eine wäßr. Aufschlämmung von Chrysean liefert beim Kochen mit Silbersulfat 2-Cyanthiazolon-(5)-imid(1) (S. 333) (H., B. 33, 1778). Beim Erwärmen der wäßr. Lösung mit gelbem Quecksilberoxyd entstehen Quecksilbersulfid und basisches Quecksilbercyanid (W.). Eine wäßr. Lösung von Chrysean gibt beim Behandeln mit nitrosen Gasen einen roten Nieder-schlag (etwas löslich in Alkohol und Äther mit roter Farbe, sehr schwer in Wasser; sehr leicht löslich in Alkalilaugen) (W.). Chrysean zersetzt sich beim Kochen mit verd. Säuren und Alkalilaugen (H., B. 33, 1775). Gibt bei der Kondensation mit Benzaldehyd in Alkohol auf dem Wasserbad 5-Benzalamino-thiazol-thiocarbonsaure-(2)-amid(?) (Syst. No. 4385); reagiert analog mit Cuminol, Salicylaldehyd und Furfurol (H., B. 33, 1776). Beim Erwärmen mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad erhält man 5-Acetimino-thiazolin-thiocarbonsaure-(2)amid(1) (S. 335) (H., B. 33, 1776), bei längerem Kochen mit überschüssigem Acetanhydrid ein Diacetylderivat CaHoOaNaSa [rotbraune Schuppen (aus Alkohol oder Essigester); F: 216° (Zers.); schwer löslich in Alkohol, Äther und Essigester; sehr leicht löslich in Alkalilaugen; spaltet beim Kochen mit Alkalilaugen eine Acetylgruppe ab] (H., B. 36, 3547; vgl. H., B. 33, 1778). — Eine schwefelsaure oder salzsaure Lösung von Chrysean färbt Fichtenholz rot (W.). — Salze: H., B. 33, 1775. — $\text{Cu}(\text{C}_4\text{H}_4\text{N}_3\text{S}_3)$. Olivbraune, mikroskopische Prismen. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol. — $\text{Cu}(\text{C}_4\text{H}_4\text{N}_3\text{S}_3)_2 + 4\text{H}_3\text{O}$. Hellbraune Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser. — $\text{C}_4\text{H}_4\text{N}_3\text{S}_3 + \text{HgCl}_2$. Gelbbraune Nadeln. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat $\text{C}_4\text{H}_4\text{N}_3\text{S}_2 + \text{C}_6\text{H}_3\text{O}_7\text{N}_2$. Gelbbraune Nadeln (aus Alkohol). Löslich in Wasser und Alkohol.

 $\begin{array}{ll} \textbf{5-Formimino-thiasolin-thiocarbons\"{a}ure-(2)-amid (?) bezw. 5-Formamino-thiasol-thiocarbons\"{a}ure-(2)-amid (?) } & C_5H_5ON_2S_2 = \frac{H_2C-N}{OHC\cdot N : C\cdot S \cdot C\cdot CS \cdot NH_2} \end{array}$

OHC·NH·C·S·C·CS·NH, (?) bezw. weitere desmotrope Formen, Formylchrysesn. B.

Aus Chrysean beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure (Helleing, B. 36, 3547). — Goldglänzende Schuppen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 210°. Schwer löslich in Essigester und Alkohol, unlöslich in Wasser und Benzol.

CH₂·CO·NH·C·S·C·CS·NH₂ (?) bezw. weitere desmotrope Formen, Acetylchrysean. B. Bei der Einw. von Schwefelwasserstoff auf 2-Cyan-thiazolon-(5)-acetimid(?) (Hellsing, B. 36, 3552). Aus Chrysean beim Erwärmen mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (H., B. 33, 1776). — Goldglänzende Schuppen (aus Alkohol). Beginnt bei 214° sich zu zersetzen und schmilzt bei 237°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Ather, fast unlöslich in Benzol, unlöslich in Wasser. — Gibt beim Behandeln mit Silbernitrat in Alkohol 5-Acetimino-thiazolin-carbonsäure-(2)-nitril (?) (S. 333) (H., B. 33, 1779).

 $\begin{array}{ll} \textbf{5-Bensimino-thiasolin-thiocarbons \"{a}ure-(2)-amid (?)} & \text{bezw. 5-Bensamino-thiasol-thiocarbons \"{a}ure-(2)-amid (?)} & H_2C - N \\ \textbf{thiocarbons \"{a}ure-(2)-amid (?)} & C_{11}H_2ON_2S_2 = \\ C_8H_5 \cdot \text{CO} \cdot \text{N} : \overset{\circ}{\text{C}} \cdot \text{S} \cdot \overset{\circ}{\text{C}} \cdot \text{CS} \cdot \text{NH}_2 \\ \end{array} \right. \end{aligned} \\ \begin{array}{ll} \text{(?)} & \text{bezw.} \\ \end{array}$

HC—N

C₆H₅·CO·NH·C·S·C·CS·NH₂

(?) bezw. weitere desmotrope Formen, Benzoylchrysean.

B. Bei der Einw. von 1 Mol geschmolzenem Benzoesäureanhydrid auf Chrysean (Hellsing,

B. 36, 3547). — Gelbbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 212—213° (Zers.). Löslich in Essigester

und Alkohol, unlöslich in Wasser.

5-Imino-thiasolin-thiocarbonsäure-(2)-iminomethyläther (?) bezw. 5-Amino-thiasol-thiocarbonsäure-(2)-iminomethyläther (?) $C_5H_7N_2S_2=$

H₂C—N

HN: C·S·C·C(S·CH₂):NH

H₂N·C·S·C·C(S·CH₃):NH

H₂N·C·S·C·C(S·CH₃):NH

H₂N·C·S·C·C(S·CH₃):NH

entsteht aus Chrysean beim Kochen mit Methyljodid in Alkohol (Hellsing, B. 36, 3546).

— C₅H₇N₃S₂ + HI. Gelbbraune Nadeln (aus Alkohol oder Alkohol + Benzol). Beginnt von 180° an sich zu zersetzen. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, unlöslich in Benzol. Zersetzt sich bei der Einw. von Alkalilaugen unter Entwicklung von Mercaptangeruch.

4. 2-0xo-oxazolin-carbonsäure-(4), 0xazolon-(2)-carbonsäure-(4) $C_4H_2O_4N = \begin{array}{c} HO_2C \cdot C - NH \\ HC \cdot O \cdot CO \end{array}$

2-Imino-thiazolin-carbonsäure-(4) bezw. 2-Amino-thiazol-carbonsäure-(4) HO₂C·C—NH HO₂C·C—NH HO₂C·C—NH HO₂C·C—NH C·S·C·NH₂ Sulfuvinursäure. Zur Konstitution vgl. Steude, A. 261, 27. — B. Das Hydrobromid entsteht aus Dibrombrenztraubensäure und Thioharnstoff beim Erwärmen in wenig Wasser (Nencki, Sieber, J. pr. [2] 25, 74), ferner aus Tribrombrenztraubensäure beim Verreiben mit 0,5—0,7 Tln. Thioharnstoff (Böttinger, Ar. 232, 350); man zerlegt es durch Wasser (Bö.) oder Alkali (N., S.). — Tafeln oder Nadeln mit 2 H₂O (aus Wasser) (N., S.; vgl. Bö.). Bräunt sich von 234° an und schmilzt bei 244—245° (Bö.). Löslich in heißem Wasser, schwer löslich in warmem Alkahol, sehr schwer in Äther; leicht löslich in Ammoniak und Alkalilaugen (N., S.). Die wäßr. Lösungen neigen dazu, gelatinös zu erstarren (St.). — Reduziert alkalische Kupfer-Lösung in der Kälte (N., S.; Bö.). Zersetzt sich bei längerem Kochen mit konz. Alkalilaugen (N., S.). — Die wäßr. Lösung von Sulfuvinursäure gibt mit Ferrichlorid-Lösung eine violette Färbung (N., S.; Bö.). — C₄H₄O₂N₃S + HOl. Krystalle (aus Wasser) (N., S.). F: 245° (Zers.) (St.). — C₄H₄O₂N₃S + HBr. Krystalle (aus verd. Bromwasserstoffsäure) (N., S.). — C₄H₄O₂N₃S + HBr. Krystalle (aus verd. Bromwasserstoffsäure) (N., S.). — C₄H₄O₂N₃S + HBr. Krystalle (aus verd. Bromwasserstoffsäure) (N., S.). — C₄H₄O₂N₃S + HBr. Krystalle (aus verd. Bromwasserstoffsäure) (N., S.). — C₄H₄O₂N₃S + HBr. Krystalle (aus verd. Bromwasserstoffsäure) (N., S.). — C₄H₄O₂N₃S + HBr. Krystalle (aus verd. Bromwasserstoffsäure) (N., S.). — C₄H₄O₂N₃S + HBr. Krystalle (aus verd. Bromwasserstoffsäure) (N., S.). — C₄H₄O₂N₃S + HO₂N₃S + Blättchen oder Tafeln (N., S.). — Zn(C₄H₃O₂N₃S)₂. Blättchen (N., S.).

Äthylester $C_0H_0O_2N_2S = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C - NH$ bezw. $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C - NH$ $HC \cdot S \cdot C \cdot NH_2$. B. Aus Brombrenztraubensäureäthylester (aus Brenztraubensäureäthylester beim Kochen mit

1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff) bei der Kondensation mit 1 Mol Thioharnstoff und Zerlegen des entstandenen Hydrobromids mit Ammoniak (Steude, A. 261, 26). — Krystallpulver (aus Wasser). F: 173°. Fast unlöslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, Alkohol und Äther. — Kocht man mit Kalilauge, bis sich der Ester gelöst hat, so entsteht Sulfuvinursäure.

Ammoniak.

2. Oxo-carbonsauren $C_5H_5O_4N$.

1. 5-Oxo-3-methyl-isoxazolin-carbonsäure-(4), 3-Methyl-isoxazolon-(5)carbonsaure-(4) bezw. 5-Oxy-3-methyl-isoxazol-carbonsaure-(4) C.H.O.N = HO₂C·HC C·CH₂ bezw. HO₂C·C C·CH₃

HO CON

OC·O·N $\frac{\text{HO·C·O·N}}{\text{Athylester }C_7\text{H}_2\text{O}_4\text{N}} = \frac{\text{C}_2\text{H}_5 \cdot \text{O}_2\text{C·HC} - \text{C·CH}_2}{\text{OC·O·N}} \frac{\text{C}_2\text{H}_5 \cdot \text{O}_2\text{C·C} - \text{C·CH}_2}{\text{bezw.}} \frac{\text{C}_2\text{H}_5 \cdot \text{O}_2\text{C·C} - \text{C·CH}_2}{\text{HO·C·O·N}} \cdot \text{Zur}$ Konstitution vgl. Palazzo, R. A. L. [5] 14 II, 251; G. 86 I, 610. — B. Beim Erwärmen von 1 Mol 2.6-Dimethyl-pyron-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester mit 2 Mol Hydroxylamin 1 Mol 2.6-Dimethyl-pyron-(4)-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester mit 3 Mol 3 und 1 Mol Natriumcarbonat in wenig Wasser auf dem Wasserbad (P., R. A. L. [5] 11 I, 563; G. 34 I, 458). Aus aquimolekularen Mengen Acetylmalonsaurediäthylester und Hydroxylamin in Methanol (P., Salvo, R. A. L. [5] 14 II, 253; G. 36 I, 613). Aus 1 Mol Diacetyl-malonsaurediathylester und 2 Mol Hydroxylamin in Methanol (P., Carapelle, R. A. L. [5] 14 II, 287; G. 36 I, 616). — Bitter schmeckende Nadeln mit 1 H₂O (aus verd. Salzsäure); wird im Vakuum über Schwefelsäure krystallwasserfrei; wasserfreie Krystalle (aus Alkohol + Benzol) vom Schmelzpunkt 166°; zersetzt sich heftig oberhalb des Schmelzpunktes (P.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Chloroform, Aceton, Eisessig und kaltem Wasser. unlöslich in Äther und Benzol; schwer löslich in Mineralsäuren; ist flüchtig mit Wasserdampf; die wäßr. Lösung reagiert schwach sauer (P.). Verhält sich beim Titrieren mit Kalilauge wie eine einbasische Säure (P.). - Liefert bei der Einw. von Kaliumpermanganat Oxalsäure, Essigsäure. salpetrige Saure und Salpetersaure (P., G. 84 I, 472). Reduziert Freilingsche Lösung nicht (P.). Absorbiert Brom in essigsaurer Lösung (P.). Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsaure 1 Mol Athyljodid (P.). Beim Erhitzen mit verd. Schwefelsaure entstehen Alkohol, Kohlendioxyd und Essigsaure (P.). Das Silbersalz liefert beim Erwärmen mit Athyljodid in Alkohol auf dem Wasserbad 5-Athoxy-3-methyl-isoxazol-carbonsäure-(4)-äthylester (S. 328) (P.). — Gibt mit Ferrichlorid eine blutrote Färbung (P.). — AgC₇H₈O₄N. Weißer Niederschlag, der am Licht violett wird (P.). Wird bei 130° gelb, zersetzt sich bei 200—220°.

2. [2 - Oxo - oxazolinyl - (4)] - essigsäure, Oxazolon - (2) - essigsäure - (4) $C_4H_5O_4N = HO_2C \cdot CH_3 \cdot C - NH$ HÇ.O.ÇO

Unlöslich in organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in warmem Wasser, sehr leicht in

 $H_{\mathbf{C}}^{\parallel} \cdot \mathbf{S} \cdot \overset{\parallel}{\mathbf{C}} \cdot \mathbf{NH}_{\mathbf{2}}$. Beim Erwärmen von [2-Amino-thiazolyl-(4)]-essigsäure-äthylester (s. u.) mit Kalilauge (STEUDE, A. 261, 32). — Wurde nicht ganz rein erhalten. Krystalle, die meist wasserfrei sind, zuweilen aber 2H₂O enthalten. F: ca. 130°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — Beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt oder beim Erhitzen in saurer Lösung entsteht 2-Amino-4-methylthiazol (S. 159).

B. Bei der Einw. von 1 Mol Thioharnstoff auf 1 Mol γ -Brom-acetessigsäureäthylester in Alkohol ohne Wärmezufuhr (Steude, A. 261, 30) oder auf 1 Mol y-Chlor-acetessigsäureäthylester in wenig Alkohol auf dem Wasserbad (Lespieau, C. r. 188, 422; Bl. [3] 88, 464). — Krystalle (aus Benzol). F: 94° (St.; L.). Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther; leicht löslich in verd. Säuren (Sr.).

3. 5-Oxo-2-methyl-oxazolin-carbonsäure-(4), 2-Methyl-oxazolon-(5)carbons dure-(4) $C_{\epsilon}H_{\epsilon}O_{4}N = \frac{HO_{3}C \cdot HC - N}{1}$ OC.O.Q.CH

5-Imino-2-methyl-thiasolin-carbonsäure-(4) bezw. 5-Amino-2-methyl-thiasolesarbonsäure-(4) $C_3H_6O_2N_3S = \begin{array}{c} HO_2C\cdot HC - N \\ HN:C\cdot S\cdot C\cdot CH_2 \\ \end{array}$ bezw. $\begin{array}{c} HO_2C\cdot C - N \\ \text{bezw.} \end{array}$ $\begin{array}{c} HO_2C\cdot C - N \\ H_2N\cdot C\cdot S\cdot C\cdot CH_2 \\ \end{array}$ $\begin{array}{c} B. & Ent-C - N \\ \end{array}$ steht in geringer Menge beim Erhitzen von 5-Imino-2-methyl-thiazolin-carbonsaure-(4)amid (S. 357) mit Kaliumhydroxyd auf 260—280° (Weidel, Niemizowicz, M. 16, 742). — Blättchen (aus Wasser). Zersetzt sich gegen 200°. Ziemlich leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in kaltem Alkohol. — Gibt mit Ferrichlorid eine braune Färbung.

5 - [Aminoformyl-imino] - 2 - methyl-thiasolin-carbonsaure-(4) bezw. 5-Ureido-HO,C.HC-N

beim Erwärmen mit verd. Ammoniak oder beim Lösen in Mol Natronlauge bei Zimmertemperatur (Weidel, Niemilowicz, M. 16, 734). — Ist nur in Form ihrer Salze bekannt. — NH₄C₆H₆O₃N₃S. Nadeln. Löslich in Wasser. Verliert im Vakuum Ammoniak, spaltet bei 110⁶ 1 NH₂ und 1 H₃O ab. — NaC₆H₆O₃N₃S+2 H₂O. Nadeln. — Ba(C₆H₆O₃N₃S)₃. Krystallpulver. Schwer löslich in siedendem Wasser.

5 - Imino - 2 - methyl - thiasolin - carbonsäure-(4)-amid bezw. 5-Amino-2-methyl- $\begin{array}{c} \textbf{5-Imino-2-methyi-tniazoiii-carbonsauro-(4)-amid} & C_{6}H_{7}ON_{3}S = \\ \hline \\ \textbf{HN:} \overset{\bullet}{C}\cdot S\cdot \overset{\bullet}{C}\cdot CH_{3} \end{array} \text{ bezw.}$ H₂N·CO·C—N

H₂N·C·S·C·CH_a. B. Beim Kochen von 5-Acetimino-2-methyl-thiazolin-carbonsäure-(4)-acetylamid (s. u.) oder von 5-Acetimino-2-methyl-thiazolin-carbonsäure-(4)-nitril (s. u.) mit Salzsäure (Weidel, Niemilowicz, M. 16, 740). — Gelbliche Blättchen mit 2 H₂O (aus Wasser). Monoklin prismatisch (Heberdey, M. 16, 741; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 624). Schmilzt weit oberhalb 300° (Zers.). Kaum löslich in siedendem Alkohol, Chloroform und kaltem Wasser, leicht in siedendem Wasser und verd. Säuren. — Verhalten bei der Reduktion mit konz. Salzsäure und Zinn: W., N. Verändert sich nicht beim Erhitzen mit konz. Alkalilaugen. Beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd auf 260-280° erhält man 2-Methyl-thiazolon-(5)-imid (S. 158) und geringe Mengen 5-Imino-2-methyl-thiazolin-carbonsäure-(4) (S. 336).

5-Acetimino-2-methyl-thiazolin-carbonsäure-(4)-acetylamid bezw. 5-Acetamino-2 - methyl - thiazol - oarbonsäure - (4) - acetylamid $C_9H_{11}O_3N_9S =$

 $HN \cdot CO \cdot C - N$ OC·NH·C·S·C·CH₂ (Syst. No. 4673) oder seines Acetylderivats mit Acetanthiouramils

hydrid und Natriumacetat (Weidel, Niemilowicz, M. 16, 736, 738). — Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). F: 176—1780 (unkorr.). Leicht löslich in Chloroform und Wasser, löslich in Essigester. — Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure 5-Imino-2-methyl-thiazolincarbonsäure-(4)-amid (s. o.). Beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat entsteht 5-Acetimino-2-methyl-thiazolin-carbonsäure-(4)-nitril (s. u.).

5 - Acetimino - 2 - methyl - thiazolin - carbonsäure - (4) - nitril, 2-Methyl-4-cyanthiazolon-(5)-acetimid bezw. 5-Acetamino-2-methyl-thiazol-carbonsäure-(4)-nitril, NC·HC-N 5-Acetamino-2-methyl-4-oyan-thiazol $C_7H_7ON_8S = \frac{100 \cdot 110^{-11}}{CH_3 \cdot CO \cdot N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH_8}$ bezw.

 $\begin{array}{c} \text{NC} \cdot \text{C} - \text{N} \\ \text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{NH} \cdot \overset{\parallel}{\text{C}} \cdot \text{S} \cdot \overset{\parallel}{\text{C}} \cdot \text{CH}_3 \end{array}. \quad B. \text{ s. im vorangehenden Artikel.} - \text{Nadeln (aus Alkohol)}. \quad \text{Schmilzt} \\ \end{array}$ bei raschem Erhitzen bei 280—285° (unter teilweiser Sublimation) (Weidel, Niemizowicz, M. 16, 737). — Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol, Essigester und warmem Wasser, unlöslich in kaltem Chloroform. — Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsäure oder verd. Schwefelsäure 5-Imino-2-methyl-thiazolin-carbonsäure-(4)-amid (s. o.).

- 4. 2-Oxo-4-methyl-oxazolin-carbonsdure-(5), 4-Methyl-oxazolon-(2)carbonsaure-(5) $C_6H_5O_4N = \frac{CH_3 \cdot C - NH}{HO_3C \cdot C \cdot O \cdot CO}$.
- 4-Methyl-thiazolon-(2)-carbonsäure-(5) bezw. 2-Oxy-4-methyl-thiazol-carbon-CH₃·C—NH CH₃·C—N **Eure-(5) C₅H₅O₅NS = CH₅·C—NH CH₅·C—N

 HO₅C·C·S·CO

 HO₅C·C·S·CO

 HO₅C·C·S·C·OH

 **CH₅·C—N

 HO₅C·C·S·C·OH

 CH₅·C—N

 HO₅C·C·S·C·OH

 CH₅·C—N

 HO₅C·C·S·C·OH

 CH₅·C·OH

 CH₅·C—N

 HO₅C·C·S·C·OH

 CH₅·C·S·C·OH

 CH₅·C—N

 HO₅C·C·S·C·OH

 CH₅·C—N

 HO₅C·C·S·C·OH

 CH₅·C—N

 HO₅C·C·S·C·OH

 CH₅·C—N

 HO₅C·C·S·C·OH

 CH₅·C·S·C·OH

 CH₅·C—N

 HO₅C·C·S·C·OH

 CH₅·C—N

 HO₅C·C·S·C·OH

 CH₅·C—N

 HO₅C·C·S·C·OH

 CH₅·C—N

 HO₅C·C·S·C·OH

 CH₅·C·S·C·OH

 CH₅·C—N

 HO₅C·C·S·C·OH

 CH₅·C—N

 HO₅C·C·S·C·OH

 HO₅C·C·S·C·OH

 CH₅·C·C·S·C·OH

 HO₅C·C·S·C·OH

 CH₅·C·C·S·C·OH

 HO₅C·C·S·C·OH

 HO₅C Behandeln des nachfolgenden Äthylesters mit alkoh. Kalilauge bei Zimmertemperatur (ZÜRCHER, A. 250, 286; vgl. W., A. 259, 298). — Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). BEILSTEIN: Handbuch. 4. Aufl. XXVII.

F: 222° (Zers.) (W.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und kaltem Wasser, kaum löslich in Ligroin und Benzol (W.). — Bei vorsichtigem Erhitzen entsteht 4-Methylthiazolon-(2) (W.). — NH₄C₅H₄O₅NS. Enthält nach Zürcher 5 H₂O, nach Wohmann 3 H₂O. Zersetzt sich allmählich bei 138° (W.), schmilzt bei 220—225° (Zers.) (Z.). Leicht löslich in Wasser (Z.). Färbt sich an der Luft bräunlich (W.).

2-Imino-4-methyl-thiasolin-carbonsäure-(5) bezw. 2-Amino-4-methyl-thiasolcarbonsäure-(5) $C_5H_6O_2N_3S=\frac{CH_3\cdot C-N}{HO_2\cdot C\cdot S\cdot C:NH}$ bezw. $\frac{CH_3\cdot C-N}{HO_3\cdot C\cdot C\cdot S\cdot C\cdot NH_3}$. B. Beim Erwärmen von 2-Imino-4-methyl-thiazolin-carbonsäure-(5)-äthylester mit alkoh. Kalilsuge (Zürcher, A. 250, 291). — Krystallpulver (aus Ammoniak mit Essigsäure gefällt). Beginnt oberhalb 100° sich zu zersetzen. Fast unlöslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther, leichter löslich in Eisessig; löslich in Säuren, sehr leicht löslich in Ammoniak und Alkalilaugen mit gelber Farbe. — Hydrochlorid. Tafeln. — Nitrat. Zersetzt sich oberhalb 100°. Schwer löslich. — Kaliumsalz. Blättchen. Schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Wasser. — $AgC_5H_5O_3N_3S$. Unlösliches Pulver. — $3C_5H_6O_3N_3S+4HCl+2PtCl_4$. Rötlichgelbe Krystalle (aus Salzsäure).

 $\begin{array}{ll} \textbf{4-Methyl-thiasolon-(2)-carbons\"{a}ure-(5)-\"{a}thylester} & bezw. & \textbf{2-Oxy-4-methyl-thiasol-carbons\"{a}ure-(5)-\"{a}thylester} & C_7H_{\bullet}O_{\bullet}NS = \frac{CH_2\cdot C-NH}{C_2H_{\bullet}\cdot O_2C\cdot C\cdot S\cdot CO} & bezw. \end{array}$

 $C_2H_5 \cdot O_3C \cdot C \cdot S \cdot CO$ $CH_3 \cdot C - N$ 1). B. Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von α - Chlor-acetessig-C₂H₅ · O₅C · C · S · C · OH 1). B. Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von α - Chlor-acetessig-säure-āthylester mit Ammoniumrhodanid (Hantzsch, Weber, B. 20, 3131) oder besser mit Beriumrhodanid (Zürcher, A. 250, 282). — Blättchen (aus Alkohol). F: 122° (H., W.), 127—129° (Z.). — Verändert sich nicht beim Kochen mit Salzsäure (Z.). Liefert beim Behandeln mit Hydroxylamin in Alkohol Bis · [4 - methyl - 5 - hydroxylaminoformyl - thiazolyl · (2)] - äther (S. 328) (Z.). Reagiert nicht mit Phenylhydrazin (H., W.). — NaC₇H₈O₈NS + C₇H₉O₈NS. Gelbes Krystallpulver. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol (Z.).

 $\begin{array}{ll} \textbf{2-Imino-4-methyl-thiasolin-carbons\"{a}ure-(5)-\breve{a}thylester} & \text{bezw.} & \textbf{2-Amino-CH_3} \cdot \textbf{C-NH} \\ \textbf{4-methyl-thiasol-carbons\"{a}ure-(5)-\breve{a}thylester} & \textbf{C}_7\textbf{H}_{10}\textbf{O}_3\textbf{N}_3\textbf{S} = & \textbf{C}_3\textbf{H}_5 \cdot \textbf{O}_3\textbf{C} \cdot \ddot{\textbf{C}} \cdot \textbf{S} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{NH} \\ \textbf{C}_3\textbf{H}_5 \cdot \textbf{O}_3\textbf{C} \cdot \ddot{\textbf{C}} \cdot \textbf{S} \cdot \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{NH} \\ \end{array}$

CH₃·C.—N
bezw. C₃H₅·O₃C·C·S·C·NH₃. B. Aus äquimolekularen Mengen α -Chlor-acetessigsäure-äthylester und Thioharnstoff bei 90° (ZÜBCHER, A. 250, 289). Aus äquimolekularen Mengen α -Brom-acetessigsäureäthylester und Thioharnstoff in Alkohol (EPPRECHT, A. 278, 79; CONRAD, B. 29, 1045). Beim Behandeln von 1 Mol α . α -Dibrom-acetessigsäureäthylester mit 2 Mol Thioharnstoff (C., B. 29, 1046). — Nadeln (aus Äther + Alkohol). F: 175° (Z.; C.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in siedendem Wasser und Äther, sehr leicht in Alkohol und in Mineralsäuren (Z.). — Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit und verd. Salzsäure unter Kühlung 2-Nitrosimino-4-methyl-thiazolin-carbonsäure-(5)-äthylester (WOHMANN, A. 259, 279). Beim Diazotieren und Kuppeln mit β -Naphthol, Dimethylanilin oder Sulfanilsäure entstehen rote Farbstoffe (Z.). — $C_7H_{10}O_5N_2S+HCl$. Prismen. Löslich in Wasser (Z.). — Chloroplatinat. Gelbes Krystallpulver (aus Salzsäure) (Z.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{2-Nitrosimino-4-methyl-thiasolin-carbons\"{a}ure-(5)-\"{a}thylester & bezw. & \textbf{2-Diaso-}\\ \textbf{CH}_3\cdot \textbf{C} & \textbf{NH}\\ \textbf{4-methyl-thiasol-carbons\"{a}ure-(5)-\"{a}thylester & \textbf{C}_7\textbf{H}_9\textbf{O}_3\textbf{N}_9\textbf{S} = & \textbf{C}_2\textbf{H}_5\cdot \textbf{O}_3\textbf{C}\cdot \overset{\parallel}{\textbf{C}}\cdot \textbf{S}\cdot \overset{\parallel}{\textbf{C}}: \textbf{N}\cdot \textbf{NO}\\ \textbf{C}_2\textbf{H}_5\cdot \textbf{O}_3\textbf{C}\cdot \overset{\parallel}{\textbf{C}}\cdot \textbf{S}\cdot \overset{\parallel}{\textbf{C}}: \textbf{N}\cdot \textbf{NO}\\ \textbf{C}_3\textbf{C}\cdot \overset{\parallel}{\textbf{C}}\cdot \textbf{N}\cdot \textbf{NO}\\ \textbf{C$

bezw. C₂H₅·O₂C·C·S·C·N:N·OH

bezw. weitere desmotrope Formen. B. Aus 2-Imino-4-methyl-thiazolin-carbonsāure-(5)-āthylester und Natriumnitrit in verd. Salzsāure unter Kühlung (Wohmann, A. 259, 279). — Wurde nicht ganz rein erhalten. Gelbliche Blättchen (aus absol. Äther). F: 99—100° (unter Verpuffen). Ziemlich leicht löslich in Ligroin, Alkohol, Benzol und Eisessig, schwerer in Äther; leicht löslich in starken Mineralsäuren und Alkalilaugen. — Ist in trocknem Zustand ziemlich beständig, in feuchtem Zustand sehr zersetzlich. Zersetzt sich bei stärkerem Erhitzen leicht explosionsartig. Liefert beim Reduzieren mit Zinn und Salzsäure 2-Imino-4-methyl-thiazolin-carbonsäure-(5)-āthylester Beim Reduzieren mit Zinkstaub und Ammoniak entsteht ein als 2-Hydrazino-4-methyl-thiazol-carbonsäure-(5)-āthylester angesehenes Produkt, das nicht rein erhalten werden konnte. Beim Erwärmen

i) Dieser Äthylester ist nach Wohmann (A. 259, 298) vielleicht als α-Rhodan-acetessigsäure-äthylester CH₃·CO·CH(SCN)·CO₂·C₂H₃ aufsufassen.

mit Wasser oder $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure erhält man eine geringe Menge 4-Methyl-thiazolcarbonsäure-(5)-äthylester neben dem Diäthylester der Verbindung $C_{10}H_{2}O_{4}N_{5}S_{2}$ (s. u.); dieser Diäthylester entsteht auch beim Erwärmen mit Alkohol und anderen organischen Lösungsmitteln. Beim Erwärmen mit Salzsäure entsteht 2-Chlor-4-methyl-thiazol-carbonsäure-(5)-äthylester; analog verläuft die Reaktion mit Bromwasserstoffsäure und Jodwasserstoffsäure. — Gibt mit Phenolen Farbstoffe. Beim Behandeln mit Phenol und Schwefelsäure und nachfolgenden Versetzen mit Alkalien entsteht eine blaue Färbung.

Verbindung $C_{10}H_1O_4N_5S_2=\frac{CH_3\cdot C-N}{HO_2C\cdot C\cdot S\cdot C\cdot N_2H\cdot C\cdot S\cdot C\cdot CO_2H}$ (?), "Azimidomethylthiazolcarbonsäure". B. Man kocht 2-Nitrosimino-4-methyl-thiazolin-carbonsäure-(5)-äthylester (S. 338) mit Alkohol oder anderen organischen Lösungsmitteln und verseift den entstandenen Diäthylester $C_{16}H_{17}O_4N_5S_6$ (s. u.) durch Kochen mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge (Wohmann, A. 259, 290, 292). — Gelbrote Nadeln (aus Ammoniak mit Salzsäure gefällt). F: 214° (Zers.). Die freie Säure und ihre Salze sind so gut wie unlöslich. — Kalium salz. Carmoisinrote Nadeln.

Diāth ylester $C_{14}H_{17}O_4N_5S_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C_3NS(CH_2) \cdot N_3H \cdot C_2NS(CH_3) \cdot CO_3 \cdot C_2H_5(?)$, "Azimidomethylthiazolcarbonsäureäthylester". B. s. im vorangehenden Artikel. — Orangerote Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 224—225° (Wohmann, A. 259, 290). Leicht löslich in Eisessig, ziemlich leicht in Ligroin, Alkohol und Benzol, schwerer in Ather: leicht löslich in starken Mineralsäuren, sehr schwer in Alkalilaugen unter Verseifung.

1 Mol dithiocarbamidsaures Ammonium mit 1 Mol α-Chlor-acetessigsäureäthylester in Alkohol und verseift den entstandenen Äthylester (s. nachfolgende Verbindung) mit verd. Kalilauge bei Zimmertemperatur (Miolati, G. 23 I, 576, 578). — Krystallpulver (aus verd. Alkohol). F: 211—212° (Zers.). Unlöslich in kaltem Wasser, löslich in Alkohol und Äther.

in Äther und Eisessig, unlöslich in Wasser.

B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von α -Chlor-acetessigsäureäthylester und Selenharnstoff auf dem Wasserbad; man zerlegt es mit Kaliumcarbonat (Hofmann, A. 250, 309). — Nadeln mit 2H₂O. Schmilzt wasserfrei bei 195⁶ (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich schwer in Wasser; löslich in Alkalilaugen. Reagiert schwach sauer. — C₅H₆O₂N₂Se + HCl. Blättchen (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser.

Acetylderivat $C_7H_3O_3N_2Se = C_5H_5O_2SeN_2 \cdot CO \cdot CH_2$. B. Beim Erwärmen von 2-Imino-4-methyl-selenazolin-carbonsäure-(5) mit Acetanhydrid (Hofmann, A. 250, 311). — Nadeln (aus Ammoniak mit Salzsäure gefällt). F: 220° (Zers.). Fast unlöslich in heißem Wasser, schwer löslich in Alkohol, leicht in Alkalilaugen.

3. Oxo-carbonsäuren C₄H₂O₄N.

1. $\alpha - [2 - Oxo - oxazolinyil - (4)] - propionsäure, Oxazolon - (2) - [\alpha - propionsäure] - (4) <math>C_0H_2O_4N = HO_4C \cdot CH(CH_4) \cdot C - NH$

α-[2-Imino-thiazolinyl-(4)]-propionsäure-methylester bezw. α-[2-Amino-thiazo- $\frac{\alpha \cdot [\text{M-Imino-tniazoninyi-(4)j-propionsatio-metalyi-sold School}) \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{CH}$ $CH_3 \cdot O_3C \cdot CH(CH_3) \cdot C \longrightarrow N$ $HC \cdot S \cdot C \cdot NH_3$ Beim Schütteln von γ -Brom- α -methyl-acetessigsäure-

methylester mit Thioharnstoff und Wasser (CONRAD, B. 29, 1046). — Prismen (aus Methanol). F: 130°.

[2-Imino-4-methyl-thiazolinyl-(5)]-essigsäure bezw. [2-Amino-4-methyl-thiazolyl-(5)]-essigsäure $C_6H_8O_2N_2S=\frac{CH_3\cdot C-NH}{HO_2C\cdot CH_2\cdot C\cdot S\cdot C:NH}$ bezw. $\frac{CH_3\cdot C-N}{HO_2C\cdot CH_2\cdot C\cdot S\cdot C:NH}$ $\frac{B}{HO_2C\cdot CH_2\cdot C\cdot S\cdot C:NH}$ $\frac{B}{HO_2C\cdot CH_2\cdot C\cdot S\cdot C\cdot NH_2}$ Aus β -Brom-lävulinsäure und Thioharnstoff in wenig Wasser bei Zimmertemperatur; das Reaktionsprodukt wird mit Natriumdicarbonat neutralisiert (Conrad, Schmidt, A. 285, 207). — Prismen (aus Wasser). F: 259—260° (Zers.). Schwer löslich oder unlöslich in Alkohol, Ather, Chloroform, Benzol und kaltem Wasser; löslich in warmer Salzsäure, leicht löslich in Ammoniak und verd. Natronlauge. Die wäßr. Lösung reagiert sauer. — Verhalten beim Kochen mit Barytwasser: C., Sch. — $C_6H_8O_2N_2S+HCl$. Tafeln.

 $\begin{array}{c} \text{CH}_3 \cdot \text{C} \longrightarrow \text{NH} \\ \text{Athylester C}_8 \text{H}_{12} \text{O}_2 \text{N}_2 \text{S} = \\ \text{C}_2 \text{H}_6 \cdot \text{O}_2 \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \overset{.}{\text{C}} \cdot \text{S} \cdot \overset{.}{\text{C}} \cdot \text{NH} \\ \text{C}_2 \text{H}_6 \cdot \text{O}_2 \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \overset{.}{\text{C}} \cdot \text{S} \cdot \overset{.}{\text{C}} \cdot \text{NH}_2 \\ \text{B. Aus } \beta \cdot \text{Brom -lävulinsäureäthylester und Thioharnstoff in verd. Alkohol bei Zimmertemperatur; das Reaktionsprodukt wird mit Ammoniak neutralisiert (Conrad, Schmidt, A. 285, 208). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 123°. Leicht löslich in kalter Salzsäure. Beim Eindampfen der salzsauren Lösung erfolgt Verseifung zu der vorangehenden Verbindung. — <math>2\text{C}_8 \text{H}_{12} \text{O}_2 \text{N}_2 \text{S} + 2 \text{HCl} + \text{PtCl}_4$. Gelbe Krystalle.

4. α -[2-0x0-0xazolinyl-(4)]-isobuttersäure, 0xazolon-(2)-[α -isobuttersäure]-(4) $C_7H_9O_4N= \frac{HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot C-NH}{HC\cdot C\cdot C\cdot C}$.

 $\alpha - [2 - Imino - thiazolinyl - (4)] - isobutters \\ \ddot{a}ure - methylester \ bezw. \ \alpha - [2 - Amino-thiazolyl - (4)] - isobutters \\ \ddot{a}ure - methylester \ C_8H_{13}O_2N_2S = \\ \begin{array}{c} CH_3 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot C - NH \\ HC \cdot S \cdot C : NH \end{array}$

bezw. $\begin{array}{c} \mathrm{CH_3 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot C - N} \\ \mathrm{bezw.} & \mathrm{HC \cdot S \cdot C \cdot NH_2} \end{array}$ B. Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von $\alpha.\alpha$ -Dimethyl- γ -cyan-acetcssigsäuremethylester und Thioharnstoff in wäßr. Lösung (Conrad, Gast, B. 32, 138). -- Krystalle (aus Wasser oder Methanol). F: 166°.

 $\begin{array}{c} \alpha\text{-}[2\text{-}Imino\text{-}thiazolinyl\text{-}(4)]\text{-}isobutters \"{a}ure\text{-}\"{a}thylester\ bezw.\ \alpha\text{-}[2\text{-}Amino\text{-}thiazolinyl\text{-}(4)]\text{-}isobutters \"{a}ure\text{-}\"{a}thylester\ C_{2}H_{14}O_{2}N_{2}S = \\ \begin{array}{c} C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot C-NH \\ HC\cdot S\cdot C:NH \end{array} \ bezw. \\ C\cdot H\cdot O\cdot C\cdot C(CH_{3})\cdot C-N \end{array}$

 $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot C$ —N $HC\cdot S\cdot C\cdot NH_2$ B. Beim Erwärmen von γ -Chlor- $\alpha.\alpha$ -dimethyl-acetessigsäureäthylester mit Thioharnstoff in verd. Alkohol (Hantzsch, Schiffer, B. 25, 730). — Nadeln (aus Wasser). F: 137°. Leicht löslich in den tiblichen organischen Lösungsmitteln.

b) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-7} O_4 N$.

 $\begin{array}{l} \beta\text{-lsopropenyl-}\gamma\text{-}[5\text{-oxo-3-methyl-isoxazolinyl-(4)}]\text{-buttersäure} \\ C_{11}H_{16}O_4N = \\ & \begin{array}{l} HO_2C\cdot CH_2\cdot CH[C(CH_3):CH_2]\cdot CH_2\cdot HC--C\cdot CH_3 \\ OC\cdot O\cdot N \end{array} \end{array}.$

 $\begin{array}{l} \beta\text{ - Isopropenyl - }\gamma\text{ - }[5\text{ - imino - 3 - methyl - isoxazolinyl - (4)}] \text{ - buttersäure bezw.} \\ \beta\text{ - Isopropenyl - }\gamma\text{ - }[5\text{ - amino - 3 - methyl - isoxazolyl - (4)}] \text{ - buttersäure } & C_{11}H_{16}O_2N_2 = HO_2C\cdot CH_2\cdot CH[C(CH_3):CH_2]\cdot CH_2\cdot HC - C\cdot CH_3 \\ & & \text{HN}: \overrightarrow{C}\cdot O\cdot \overset{\circ}{N} & \text{bezw.} \end{array}$

HN:C·O·N
HO₂C·CH₃·CH<sub>[C(CH₃):CH₂]·CH₃·C—C·CH₃
H₃N·C·O·N

vgl. Lapworth, Wechsler, Soc. 91, 1920. — B. Beim Erwärmen des rechtsdrehenden Lactams der β -Lappropenyl- γ -[5-amino-3-methyl-isoxazolyl-(4)]-buttersäure</sub>

CH₂ C: CH₂ CH₂ C: C(CH₂) N (Syst. No. 4547) mit verd. Natronlauge auf dem Wasserbad (L., W., Soc. 91, 982). — Prismen (aus Alkohol), Nadeln (aus Wasser). F: 155°.

Leicht löslich in Alkohol, Accton und Eisessig, schwer in siedendem Wasser, fast unlöslich in Chloroform, Petroläther, Ather und Benzol; löslich in verd. Mineralsäuren. [α]:: —41,2° (Alkohol; c = 3,5). Reagiert sauer gegen Lackmus; zersetzt Alkalicarbonate. — Beim Erhitzen unter vermindertem Druck, beim Kochen mit Eisessig oder beim Behandeln mit Acetanhydrid, Acetylchlorid oder Phosphortrichlorid wird das Ausgangsmaterial zurückgebildet. Wird durch Kaliumpermanganat, alkal. Hypobromit-Lösung und Bleidioxyd in warmer verdünnter Essigsäure oxydiert. Reduziert siedende FEHLINGsche Lösung nicht. Entfärbt Brom in Eisessig-Lösung. — Gibt mit Ferrichlorid einen rötlichen Niederschlag.

 β -Isopropenyl- γ -[5-methylimino-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-buttersäure bezw. β -Isopropenyl- γ -[5-methylamino-3-methyl-isoxazolyl-(4)]-buttersäure $C_{19}H_{18}O_3N_0=$

 $\begin{array}{c} CH_3 \cdot N : \overset{\cdot}{C} \cdot O \cdot \overset{\cdot}{N} & \text{bezw.} \\ HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH[C(CH_3) : CH_2] \cdot CH_2 \cdot C - C \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot NH \cdot \overset{\cdot}{C} \cdot O \cdot \overset{\cdot}{N} & \text{Zur Konstitution vgl. Lapworth, Wechs-} \end{array}$

LER, Soc. 91, 1920. — B. Man erwärmt das rechtsdrehende Lactam der B-Isopropenyl- γ -[5-amino-3-methyl-isoxazolyl-(4)]-buttersäure mit Methyljodid und Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserbad und verseift das Reaktionsprodukt durch Erwärmen mit verd. Natronlauge auf dem Wasserbad (L., W., Soc. 91, 991). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 155° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, Eisessig und Essigester, löslich in sicdendem Wasser, schwer löslich in Äther und Benzol, fast unlöslich in Petroläther und Schwefelkohlenstoff; löslich in kalter verdünnter Salzsäure. — Reduziert alkal. Kaliumpermanganat-Lösung und warme ammoniakalische Silber-Lösung. Bei der Einw. von Ferrohydroxyd in Natronlauge entsteht in der Kälte Ammoniak, in der Wärme außerdem noch Methylamin.

 β -Isopropenyl- γ -[5-imino-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-buttersäure-methylester bezw. β -Isopropenyl- γ -[5-imino-3-methyl-isoxazolnyl-(4)]-buttersäure-methylester bezw. β -Isopropenyl- γ -[5-amino-3-methyl-isoxazolyl-(4)]-buttersäure-methylester $C_{12}H_{13}O_3N_2 = \begin{array}{c} CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH[C(CH_3) : CH_2] \cdot CH_2 \cdot HC - C \cdot CH_3 \\ HN : C \cdot O \cdot N \end{array}$ bezw. $CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH[C(CH_3) : CH_2] \cdot CH_2 \cdot C - C \cdot CH_3 \\ H_2N \cdot C \cdot O \cdot N \end{array}$ $B. \text{ Aus linksdrehender } \beta$ -Isopropenyl-

 γ -[5-amino-3-methyl-isoxazolyl-(4)]-buttersäure beim Schütteln mit Dimethylsulfat und Natronlauge oder beim Erwärmen des Silbersalzes mit Methyljodid und Methanol (Lapworth, WECHSLER, Soc. 91, 984). — Platten (aus verd. Alkohol). F: 99—100°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwer in Petroläther und kaltem Wasser; löslich in verd. Säuren, unlöslich in kalter Natronlauge.

c) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-11} O_4 N$.

1. Oxo-carbonsäuren $C_8H_5O_4N$.

1. $3 - Oxo - \alpha.\beta - benzisoxazolin - carbonsäure - (4), <math>\alpha.\beta - Benzisoxazolon$ carbonsaure-(4) C.H.O.N. Formel I.

HO₂C HO2C $\alpha.\beta$ -Benzisothiazolon - carbonsäure - (4) -1 - dioxyd, Saccharin - carbonsaure - (4), I. 11. Phthalsäuresulfinid C₈H₅O₅NS, Formel II. B. Man oxydiert α-Naphthalinsulfamid (Bd. XI, S. 157) mit Kaliumpermanganat in Kalilauge unter Erwärmen auf 80-100°, zersetzt das überschüssige Kaliumpermanganat durch Alkohol und fällt mit Salzsäure das N-Kaliumsalz der Saccharin-carbonsäure-(4) aus; die freie Säure erhält man bei ½-stdg. Erwärmen des N-Kaliumsalzes mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (ZINCKE, GREUNE, A. 427 [1922], 231; vgl. Remsen, Comstock, Am. 5, 108; Remsen, Stokes, Am. 6, 262; Moulton, Am. 13, 404) — Nodel (2018 Einstein) Schwift bei reachen Erkiten bei 278 2789 (707) Am. 13, 194). — Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 275—276° (Zers.), bei langsamem Erhitzen bei 240—245° (Zers.) (Z., Gr.; vgl. R., Sr.). — Beim Kochen des N.Kalium oder N.Silber-salzes mit Salzsäure erhält man Phthalsäure-sulfamid-(3) (Bd. XI, S. 406) (R., St.; Mou.; Z., Schürmann, A. 416 [1918], 74, 84; Z., Gr.). Beim Erhitzen des N-Kaliumsalzes mit konz. Salzsäure auf 150° entsteht 3-Sulfo-phthalsäure (R., St.). Das N-Kaliumsalz liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad und nachfolgenden Behandeln des Reaktionsprodukts mit Methanol 3-Sulfamid-phthalsäuredimethylester (Z., Gr., A. 427, 230, 244; vgl. R., Sr., Am. 6, 274, 276). Das N-Kaliumsalz

gibt beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd 3-Oxy-phthalsäure (R., St.). — Zur Zusammensetzung der Salze vgl. Z., Gr., A. 427, 223, 234. — N-Kaliumsalz $KC_2H_4O_4NS+H_4O$. Krystalle (aus Wasser). Gibt das Krystallwasser rasch bei 100° ab; sehr schwer löslich in kaltem Wasser (R., St.; vgl. R., C.). — $K_2C_3H_4O_6NS$. B. Beim Erwärmen des N-Kaliumsalzes mit Kaliumcarbonat-Lösung (R., St.). Undeutlich krystallinische Masse. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — N-Silbersalz AgC₆H₄O₅NS+H₂O. B. Aus dem N-Kaliumsalz und Silbernitrat in siedender wäßriger Lösung (R., St.; vgl. R., C.). Nadeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. — Ag₂C₅H₃O₅NS. B. Aus dem Dikaliumsalz und Silbernitrat in wäßr. Lösung (R., St.; Z., Gr.). Undeutlich krystallinischer Niederschlag. Sehr schwer löslich in Wasser. — PbC₅H₃O₅NS+H₂O. B. Aus den Kaliumsalzen und Bleiacetat in wäßr. Lösung (R., St.). Prismen. Wird bei 145° wasserfrei. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser.

Amid, Phthalamidsäuresulfinid $C_8H_6O_4N_1S=H_1N\cdot CO\cdot C_6H_3 < \frac{CO}{SO_3} > NH$. B. Beim Stehenlassen von 3-Sulfamid-phthalsäure-diäthylester mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak und Behandeln des erhaltenen 3-Sulfo-phthalsäure-triamids (Bd. XI, S. 406) mit Salzsäure (Moulton, Am. 13, 200). — Krystalle. F: 275° (unkorr.). Schwer löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in Äther.

 $Ammoniumsalz \ des \ Phthalamids auresulfinids \ C_6H_9O_4N_2S = \\ H_9N \cdot CO \cdot C_6H_9 < {CO \atop SO_9} > N \cdot NH_4(?). \ \ Vgl. \ hierzu \ \ Phthals aure-sulfons aure-(3)-triamid, \ Bd. \ XI,$

S. 406.

2-Methyl-saccharin-carbonsäure-(4), N-Methyl-phthalsäuresulfinid $C_9H_7O_5NS = HO_2C \cdot C_8H_2 < \frac{CO}{SO_2} > N \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen des entwässerten N-Silber-salzes der Saccharin-carbonsäure-(4) mit Methyljodid im Rohr auf 100° (Remsen, Stokes, Am. 6, 269). — Krystalle (aus Wasser). F: $190,7-191,7^{\circ}$ (korr.). Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser. — Liefert beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad ein Chlorid, das mit

Wasser wieder N-Methyl-phthalsäuresulfinid und mit Methanol den Methylester (s. u.) gibt.

Methylester C₁₀H₃O₆NS = CH₃·O₂C·C₆H₃< CO > N·CH₃. B. Beim Erhitzen des entwässerten Disilbersalzes der Saccharin-carbonsäure-(4) mit Methyljodid im Rohr auf 100° oder des Bleisalzes mit Methyljodid im Rohr auf 120° (Remsen, Stokes, Am. 6, 270).

Beim Behandeln von 2-Methyl-saccharin-carbonsäure-(4) mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad und nachfolgenden Kochen des Chlorids mit Methanol (R., Sr.). — Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 180° (korr.). Sublimiert unzersetzt. Schwer löslich in kaltem

Alkohol und Methanol, sehr schwer in kaltem Wasser.

2. 3 - 0xo - $\alpha.\beta$ - benzisoxazolin - carbonsäure - (5), $\alpha.\beta$ - Benzisoxazolon-carbonsäure - (5) $C_sH_sO_4N$, Formel I.

αβ-Benzisothiazolon - carbonsäure-(5)-1-dioxyd, Saccharin-carbonsäure-(5), Isophthalsäuresulfnid C₂H₅O₅NS, Formel II. B. Man erhitzt m-Xylol-sulfonsäure-(4)-amid (Bd. XI, S. 123)
mit überschüssigem Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung 6—8 Stdn. auf dem Wasserbad
und fällt mit Salzsäure (Jacobsen, B. 11, 900; 13, 1554; vgl. Iles, Remsen, B. 11, 464,
889). Bei der Oxydation von 4-Sulfamid-m-toluylsäure (Bd. XI, S. 395) mit Kaliumpermanganat in wäßr. Kalilauge auf dem Wasserbad und nachfolgendem Ansäuern mit Salzsäure
(Remsen, Coale, B. 12, 1437; Coa., R., Am. 3, 209; vgl. R., Il., Am. 1, 122). — Naceln
(aus Wasser). F: 289° (korr.) (Ja., B. 11, 900). Löslich in 220 Tln. Wasser von 10° (Ja.,
Lönnies, B. 13, 1557). — Das Kaliumsalz liefert beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd
4-Oxy-isophthalsäure (Il., R., B. 11, 580; Ja., B. 11, 900). — KC₂H₄O₂NS+2H₂O. Prismen.
Wird bei 110—120° wasserfrei; 100 Tle. Wasser lösen bei 26,3° 2,3 Tle. Substanz (Coa., R.).
— Ca(C₂H₄O₅NS)₈+4H₂O. Wird bei 150° wasserfrei (Coa., R.). — Ba(C₂H₄O₅NS)₈+4H₂O.
Tafeln. Wird bei 105° wasserfrei (Coa., R.).

3. $3 - O\infty - \alpha.\beta - benzisoxazolin - carbonsäure - (6), <math>\alpha.\beta - Benzisoxazolon - carbonsäure - (6)$ $C_1H_1O_4N$, Formel III.

αβ-Bensisothiazolon - carbon - säure-(6)-1-dioxyd, Saccharin - car- III. HO₂C. O NH: IV. HO₂C. NH SO₂ NH sulfinid C₂H₂O₂NS, Formel IV. B. Beim Erhitzen des Kaliumsalzes der 3-Sulfamid-p-toluyksäure (Bd. XI, S. 398) mit Kaliumpermanganat-Lösung auf dem Wasserbad; man

zerlegt das erhaltene Kaliumsalz mit verd. Schwefelsäure (Hall, Remsen, B. 12, 1434; Am. 2, 58; Noyes, Walker, Am. 9, 97). Entsteht analog aus 2-Sulfamid-p-toluylsäure (Weber, B. 25, 1740). — Prismen (aus Wasser). F: 297—299° (korr.) (N., Wa.), 284° (We.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, schwer in Äther (N., Wa.). — Gibt mit Silbernitrat-Lösung eine in verd. Salpetersäure unlösliche Fällung (N., Wa.). — KC₆H₄O₅NS + H₂O. Prismen. Gibt bei 240° das Wasser ab (H., R.). — Ag₂C₈H₂O₅NS (W.). — BaC₈H₂O₅NS + 3 H₂O. Schuppen. Sehr schwer löslich in Wasser (N., Wa.).

Amid $C_8H_8O_4N_8S = H_2N \cdot CO \cdot C_8H_8 < \frac{CO}{SO_2} > NH$. B. Man behandelt das Kaliumsalz der Sulfoterephthalsäure nacheinander mit Phosphorpentachlorid und mit Ammoniak (Remsen, Burney, Am. 2, 410; vgl. Schoop, B. 14, 226). — Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser.

4. 2-Oxo-benzoxazolin-car-bonsäure-(5), Benzoxazolon-I. HO₂C· NH Carbonsäure-(5) bezw. 2-Oxy-benzoxazol-carbonsäure-(5) C₈H₅O₄N, Formel I bezw. II.

Methylester $C_9H_7O_4N = CH_3 \cdot O_2C \cdot C_8H_3 < O_3C \cdot C_8H_3 < O_3C \cdot C_8H_3 < O_3C \cdot O_4H_3 < O_3C \cdot O_4H_3 < O_3C \cdot O$

- 3-Methyl-benzoxazolon-carbonsäure-(5)-methylester $C_{10}H_{9}O_{4}N=CH_{3}\cdot O_{2}C\cdot C_{6}H_{3}\underbrace{N(CH_{5})}_{O}CO$. B. Man kocht 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester mit überschüssigem Methyljodid in Alkohol und erhitzt das mit Soda ausgefällte Gemisch von 3-Methylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester und 3-Dimethylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester mit Brenzoxatechincarbonat (Bd. XIX, S. 112) auf dem Wasserbad; dabei geht 3-Methylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester in 3-Methyl-benzoxazolon-carbonsäure-(5)-methylester über (Einhorn, Ruffpert, A. 325, 328). Nadeln (aus Alkohol). F: 168° (Ein., R.). Unlöslich in Alkalilauge und Säuren (Ein., R.). Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° 3-Methylamino-4-oxy-benzoesäure (Ein., R.). Verhalten gegen siedende Jodwasserstoffsäure: Goldschmiedt, M. 27, 863.
- 3-Äthyl-benzoxazolon-carbonsäure-(5)-methylester $C_{11}H_{11}O_4N=CH_3\cdot O_3C\cdot C_3H_5$ OO. B. Man kocht 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-methylester mit überschüssigem Äthyljodid in alkoh. Lösung und behandelt das Gemisch von 3-Äthylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester und 3-Diäthylamino-4-oxy-benzoesäure-methylester in verd. Natronlauge mit Phosgen-Toluol-Lösung unter Eiskühlung (EINHORN, RUPPERT, A. 325, 330). Krystalle (aus Alkohol). F: 105° .
- 5. 2 Oxo benzoxazolin carbonsäure (6), Benz-oxazolon carbonsäure (6) $C_8H_8O_4N$, s. nebenstehende Formel. Hogo co Benzthiazolon-carbonsäure-(6)-nitril, 6-Cyan-benzthiazolon bezw. 2-Oxy-benzthiazol-carbonsäure-(6)-nitril, 2-Oxy-6-cyan-benzthiazol $C_8H_4ON_8S=NC\cdot C_8H_8<\frac{NH}{S}>CO$ bezw. $NC\cdot C_8H_8<\frac{N}{S}>C\cdot OH$. B. Beim Diazotieren von 6-Amino-benz-

NC·C_eH_s NH CO bezw. NC·C_eH_s NS C·OH. B. Beim Diazotieren von 6-Amino-benzthiazolon mit Natriumnitrit in verd. Salzsäure unter Eiskühlung und Eingießen der Diazoniumsalz-Lösung in eine wäßr. Lösung von Kaliumcyanid und Kupfersulfat bei 90—95° (JACOBSON, KWAYSSER, A. 277, 251). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 250°. Löslich in heißem Alkohol, sehr schwer löslich in Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin. Löslich in verd. Alkalilauge.

lich in Salzsäure.

5-Nitro-bensoxasolon-carbon-säure-(7) bezw. 5-Nitro-2-oxy-bens- I. OzN De CO II. Oz De CO III. OZ DE CO

2. Oxo-carbonsauren CoH,OAN.

1. 2 - Oxo - phenmorpholin - carbonsäure - (6), Phen-morpholon-(2)-carbonsäure-(6) C₂H₇O₄N, s. nebenstehende Formel.

Phenmorpholon-(2)-[carbonsäure-(6)-methylester]-essigsäure-(4). C₁₂H₁₁O₆N =

CH₂·O₂C·C₆H₂

O

CO

B. Beim Behandeln von 3-Amino-4-oxy-benzoe-säure-methylester mit Chloressigsäure in Soda-Lösung auf dem Wasserbad (EINHORN, RUFFERT, A. 325, 334). Aus 6-Oxy-3-carbomethoxy-anilinoessigsäure-äthylester (Bd. XIV. S. 597) und Chloressigsäure in Gegenwart von Soda (EIN., R.). — Schuppen (aus Essigester). F. 227°. Leicht löslich in Soda-Lösung und konz. Salzsäure. — Gibt mit Eisenchlorid-Lösung eine rote Färbung.

Phenmorpholon - (2) - [carbonsäure - (6) - methylester] - essigsäure - (4) - äthylester $C_{14}H_{15}O_6N = CH_2 \cdot O_2C \cdot C_6H_3 < \begin{array}{c} N(CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_6) \cdot CH_2 \\ O & \\ \hline \\ CO & \\ \end{array}$. B. Beim Kochen der vorangehenden Verbindung mit Alkohol (EINHORN, RUPPERT, A. 325, 336). — Nadeln (aus Alkohol). F: 136°. — Wird durch verd. Natronlauge leicht verseift. Gibt keine Eisenchlorid-Reaktion.

2. 3 - Oxo - phenmorpholin - carbonsäure - (6), Phen-morpholon - (3) - carbonsäure - (6) C₀H₇O₄N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erhitzen des Methylesters mit verd. Soda-Lösung (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 172). — Nadeln (aus Alkohol oder Methanol). F: 285°. — Natriumsalz. Prismen. Schwer löslich in Wasser.

Methylester $C_{10}H_9O_4N = CH_3 \cdot O_2C \cdot C_6H_3$ NH·CO

Neben einer Säure $C_{10}H_1O_5N$ (Bd. X, S. 182) bei der Reduktion von 2-Nitro-4-carbomethoxyphenoxyessigsäure-amid (Bd. X, S. 182) mit Zinn und konz. Salzsäure unterhalb 5° (Einhorn, Ruppert, A. 325, 338). Aus 2-Amino-4-carbomethoxy-phenoxyessigsäure-amid (Bd. XIV, S. 594) beim Erhitzen auf ca. 190° oder beim Stehenlassen mit verd. Salzsäure (Ein., R.). Neben 3-[(N.N-Diāthyl-glycyl)-amino]-4-oxy-benzoesäure-methylester bei der Einw. von Diāthylamin auf 3-Chloracetamino-4-oxy-benzoesäure-methylester (Bd. XIV, S. 596) unter Kühlung (Ein., Oppenheimer, A. 311, 171). Entsteht auch aus 3-Chloracetamino-4-oxy-benzoesäure-methylester beim Behandeln mit verd. Natronlauge oder beim Erwärmen mit Kaliumcarbonat in verd. Alkohol (Ein., Opp.). — Nadeln (aus Alkohol oder Methanol). F: 193—194° (Ein., Opp.). Löslich in verd. Natronlauge (Ein., Opp.).

Amid C₀H₆O₃N₃ = H₂N·CO·C₀H₂ NH·CO bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erhitzen von 3-Chloracetamino-4-oxy-benzoesäure-methylester oder Phenmorpholon-(3)-carbonsäure-(6)-methylester mit methylalkoholischem Ammoniak im Rohr auf 140° (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 173). — Blättchen (aus verd. Ammoniak). Löslich in warmem Alkohol und Wasser. Schwer löslich in konz. Salzsäure. Leicht löslich in Natronlauge; die Lösung zersetzt sich beim Erwärmen.

3. 3 - Oxo - phenmorpholin - carbonsäure - (7), Phenmorpholon - (3) - carbonsäure - (7) C₂H₂O₄N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erhitzen des Methylesters mit verd. Soda-Lösung (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 170). — Nadeln (aus Alkohol oder Methanol). F: 290°. — Natriumsalz. Prismen (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser.

Methylester $C_{10}H_{\bullet}O_{\bullet}N = CH_{\bullet} \cdot O_{\bullet}C \cdot C_{\bullet}H_{\bullet} < O_{\bullet}C \cdot C_{\bullet}H_{\bullet} < O_{\bullet}C \cdot C_{\bullet}H_{\bullet}$ bezw. desmotrope Formen. B. Neben 4-[(N.N-Diāthyl-glycyl)-amino]-3-oxy-benzoesäure-methylester bei der Einw.

von Diäthylamin auf 4-Chloracetamino-3-oxy-benzoesäure-methylester (Bd. XIV, S. 590) in Pyridin unter Kühlung (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 168). Entsteht auch aus 4-Chloracetamino-3-oxy-benzoesäure-methylester beim Behandeln mit verd. Natronlauge oder beim Erwärmen mit Kaliumcarbonat in verd. Alkohol (Ein., Opp.). — Nadeln (aus Eisessig). F; 253°. Sehr schwer löslich in Alkohol, Aceton und Essigester, unlöslich in Benzol und Äther. Löslich in verd. Natronlauge.

Amid C₉H₈O₃N₂ = H₂N·CO·C₆H₃O—CH₃ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erhitzen von 4-Chloracetamino-3-oxy-benzoesäure-methylester oder Phenmorpholon-(3)-carbonsäure-(7)-methylester mit methylalkoholischem Ammoniak im Rohr auf 140° (EIN-HORN, OPPENHEIMER, A. 311, 170). — Blättchen (aus verd. Ammoniak). F: 270°. Löslich in warmem Wasser, Alkohol, Eisessig und Aceton. Die Lösung in Natronlauge zersetzt sich beim Kochen. Löslich in konz. Salzsäure.

4. 2-Oxo-phenmorpholin-carbonsäure-(8), Phenmorpholon-(2)-carbonsäure-(8) C₂H₂O₄N, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Kochen von 3-Amino-salicylsäure mit Chloressigsäure (ZAHN, J. pr. [2] 61, 536). Beim Erhitzen von 2-Oxy-3-carboxy-anilinoessigsäure HO₂C (Bd. XIV, S. 578) über den Schmelzpunkt (Z.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 174—175°. Schwer löslich in Wasser. Gibt mit Eisenchlorid-Lösung keine Färbung.

Äthylester $C_{11}H_{11}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C_6H_3 < \begin{array}{l} NH \cdot CH_2 \\ O - CO \end{array}$. Hydrochlorid $C_{11}H_{11}O_4N + HCl.$ B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösungen von 2-Oxy-3-carboxy-anilinoessigsäure oder Phenmorpholon-(2)-carbonsäure-(8) (Zahn, J. pr. [2] 61, 537). Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 231°.

5. 3-Oxo-phenmorpholin-carbonsäure-(8), Phenmorpholon-(3)-carbonsäure-(8) C₀H₇O₄N, s. nebenstehende Formel.

Methylester C₁₀H₉O₄N = CH₃·O₂C·C₆H₃ NH·CO

O—CH₂ bezw. desmotorpho-charbonsee Formen.

B. Aus 3-Chloracetamino-salicylsäure-methylester analog dem Phenmorpho-charbonsee Charbonsee Charbons

trope Formen. B. Aus 3-Chloracetamino-salicylsäure-methylester analog dem Phenmorpholon-(3)-carbonsäure-(7)-methylester (Einhorn, Oppenheimer, A. 311, 173). — Nadeln (aus Methanol). F: 200—201°.

6. 3-Oxo-7-methyl-α.β-benzisoxazolin-carbonsäure-(5), 7-Methyl-α.β-benzisoxazolon-carbonsäure-(5) C₂H₇O₄N, Formel I.

HO₂C.
ONH II.
CH₃
CH₃
CH₃

7-Methyl-αβ-benzisothiazolon-carbonsäure-(5)-1-dioxyd, 7-Methyl-saccharin-carbonsäure-(5), Uvitinsäuresulfinid C₂H₇O₅NS, Formel II. B. Beim Behandeln der Salze der 4-Sulfamid-uvitinsäure (Bd. XI, S. 409) mit konz. Salzsäure (Jacobsen, A. 206, 182; vgl. Hall, Remsen, Am. 2, 136). — Prismen (aus Wasser), Nadeln (aus Chioroform). F: 270—272° (korr.) (J.). Löslich in ca. 20 Tln. siedendem Wasser; sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr schwer in Chloroform (J.). — Gibt bei wiederholtem Abdampfen mit konz. Salzsäure 4-Sulfo-uvitinsäure (J.). Beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd erhâlt man 4-Oxytvitinsäure (Bd. X, S. 513) (J.; H., R.).

3. 3-0xo-phenmorpholin-essigsäure-(2), Phenmorpholon-(3)-essigsäure-(2) $C_{10}H_{9}O_{4}N$, s. nebenmorpholon-(3)-essigsäure-(2) $C_{10}H_{9}O_{3}NS = C_{8}H_{4}$ $NH \cdot CO_{8}$ $NH \cdot CO_{2}H_{3} \cdot CO_{2}H_{4}$ $NH \cdot CO_{3}H_{4} \cdot CH_{3} \cdot CO_{2}H_{4}$

bezw. desmotrope Formen. B. Beim Kochen von wäßr. Brombernsteinsäure-Lösung mit o-Amino-thiophenol in Salzsäure (Langlet, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 22 II, No. 1, S. 16). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 194°. Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch Salpetersäure intensiv gelbgrün, durch festes Kaliumnitrat tief braunrot gefärbt. — NaC₁₀H₈O₃NS. Tafeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser. — Ba(C₁₀H₈O₃NS)₂. Schuppen₄. Sehr schwer löslich in Wasser.

4. 6-0xo-2-phenyl-morpholin-carbonsaure-(3), 2-Phenyl-morpholon-(6)-carbonsaure-(3) $C_{11}H_{11}O_4N=O<_{CH(C_6H_4)\cdot CH(CO_2H)}^{CO}>NH$.

2.4-Diphenyl-morpholon-(8)-carbonsaure-(8) $C_{17}H_{15}O_4N =$

 $O<\frac{CO}{CH(C_9H_5)\cdot CH(CO_2H)}>N\cdot C_9H_5$. B. Beim Stehenlassen von 2.4-Diphenyl-morpholon-(6)-carbonsäure-(3)-äthylester mit alkoh. Kalilauge (DE MOUILPIED, Soc. 87, 446). — Krystalle (aus verd. Methanol). F: $91-93^{\circ}$ (Zers.). Löslich in heißem Wasser.

Äthylester $C_{19}H_{19}O_4N = O < \frac{CO}{CH(C_0H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)} > N \cdot C_0H_5$. B. Bei der Kondensation von Anilin-N.N-diessigsäure-diäthylester mit Benzaldehyd in trocknem Benzol in Gegenwart von Natrium (DE MOUILFIED, Soc. 87, 444). — Heligelbe Tafeln (aus Alkohol), Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 137—138°. Löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform. — Liefert beim Behandeln mit Brom in Chloroform eine Verbindung $C_{19}H_{14}O_9NBr_9$ vom Schmelzpunkt 175°. Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine braunrote Färbung. — $Ca(C_{19}H_{18}O_4N)_2$. Gelber Niederschlag.

d) Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-13}O₄N.

1. 0xo-carbonsäuren $C_9H_5O_4N$.

- 1. 6-Oxo-4.5-benzo-1.2-oxazin-carbonsäure-(3), Anhydro-phthalonsäureoxim C₂H₅O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Stehenlassen von Phthalonsäure mit überschüssigem Hydroxylaminhydro-chlorid in Soda-Lösung (Graebe, Trümpy, B. 31, 373; vgl. Cornillot, A. ch. [10] 7 [1927], 295). Nadeln. F: 167—168° (G., T.). Löslich in Alkalilaugen mit intensiv roter Farbe (G., T.). Die alkal. Lösung gibt allmählich beim Aufbewahren, rasch beim Kochen Phthalamidsäure (G., T.; C.).
- 2. 3-Oxo-indolenin-carbonsäure-(2)-1.2-oxyd (Isatogen-säure) C₉H₅O₄N. Vgl. 3-Oxo-indolenin-carbonsäure-(2)-oxyd-(1), N-C·CO₂H Bd. XXII, S. 309.

2. Oxo-carbonsäuren $C_{10}H_7O_4N$.

- 1. [6-Oxo-4.5-benzo-1.2-oxazinyl-(3)]-essigsäure C₁₀H₇O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Stehenlassen von Benzoylessigsäure-o-carbonsäure (Bd. X, S. 862) mit Hydroxylamin in schwach alkalischer Lösung und nachfolgenden Ansäuern mit Salzsäure (GABRIEL, B. 16, 1993). Krystalle. Schwer löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol. Leicht löslich in Alkalilaugen und Ammoniak. Schmilzt bei ca. 148—150° unter Bildung von 6-Oxo-3-methyl-4.5-benzo-1.2-oxazin (S. 206). Beim Kochen mit Brom in Eisessig erhält man ein Dibromderivat des 6-Oxo-3-methyl-4.5-benzo-1.2-oxazins (S. 206). AgC₁₀H₃O₄N (bei 100°). Krystallinischer Niederschlag.
- 2. 6-Oxo-2-methyl-[benzo-1'.2':4.5-(1.3-oxazin)]carbonsäure-(4')¹), Anhydro-[4-acetamino-isophthalsäure], Acetylanthranil-carbonsäure-(5) C₁₀H₂O₄N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. die bei Benzoylanthranil (S. 221) angeführte Literatur.

 B. Bei gelindem Kochen von 4-Acetamino-isophthalsäure mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (Bogert, Wiggin, Sinclair, Am. Soc. 29, 84). Krystalle (aus Essigsäureanhydrid). F: 264°. Gibt beim Erhitzen mit überschüssigem Ammoniak 2-Methyl-chinazolon-(4)-carbonsäure-(6) (Bd. XXV, S. 230).

Anhydro-[6-nitro-4-acetamino-isophthalsäure], 4-Nitro-acetylanthranil-carbonsäure-(5) C₁₀H_eO_eN₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Nitro-4-amino-isophthalsäure oder 6-Nitro-4-acetamino-isophthalsäure beim Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (Bogert, Kropff, Am. Soc. 31, 847). — Krystalle (aus Essigsäureanhydrid oder Essigsster). F: 274,4° (korr.) (B., K., Am. Soc. 31, 847). — Geht beim Kochen mit Wasser oder Alkohol in 6-Nitro-4-acetamino-isophthalsäure über (B., K., Am. Soc. 31, 847). Liefert beim Kochen mit verd. Ammoniak 7-Nitro-2-methyl-chinazolon-(4)-carbonsäure-(6) (Bd. XXV, S. 230) (B., K., Am. Soc. 31, 1075).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- 3. 6-0x0-2-methyl-[benzo-1'.2':4.5-(1.3-oxazin)]carbonsaure - (5')1), Anhydro-facetamino-terephthalsaure], Acetylanthranil-carbonsaure-(4) C10H,O4N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2-Acetamino-terephthalsäure mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (Bogrer, Wiggin, Sinclare, Am. Soc. 29, 86). — Krystalle. Bräunt sich bei 250—260° und schmilzt unter Zersetzung oberhalb 300°. Unlöslich in Tetrachlorkohlenstoff. — Liefert beim Kochen mit verd. Ammoniak und wenig verd. Kalilauge 2-Methylchinazolon-(4)-carbonsaure-(7).

Mengen Oxalessigsäurediäthylester und o-Amino-phenol in alkoh. Lösung (Wislicenus, Вески, A. 295, 365). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 102°. Kp₃₅: 210°. Leicht löslich in Äther, schwer in Wasser und kaltem verdünntem Alkohol. — Wird beim Erwärmen mit Natriumäthylat-Lösung in o-Amino-phenol und Oxalessigsäuremonoäthylester gespalten.

3. 5-0xo-3-benzyl-isoxazolin-carbonsäure-(4), 3-Benzyl-isoxazo- $\begin{array}{l} \text{lon-(5)-carbons\"{a}ure-(4) bezw. 5-0 xy-3-benzyl-isoxazol-carbons\"{a}ure-(4)} \\ \text{C}_{11}\text{H}_{9}\text{O}_{4}\text{N} = \begin{array}{c} \text{HO}_{3}\text{C}\cdot\text{HC} & \text{C}\cdot\text{CH}_{2}\cdot\text{C}_{6}\text{H}_{5} \\ \text{OC}\cdot\text{O}\cdot\text{N} \end{array} \\ \text{bezw.} \begin{array}{c} \text{HO}_{2}\text{C}\cdot\text{C} & \text{C}\cdot\text{CH}_{2}\cdot\text{C}_{6}\text{H}_{5} \\ \text{HO}\cdot\text{C}\cdot\text{O}\cdot\text{N} \end{array} \\ \end{array}.$

 $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C_{----}C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Beim Erwärmen von Phenacetylmalonsäure-diäthylester

mit Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumcarbonat in verd. Alkohol auf dem Wasserbad (METZNER, A. 298, 379). — Blättchen (aus verd. Alkohol). Erweicht bei 124° und ist bei 143° völlig geschmolzen. Löslich in Alkohol, Äther, heißem Benzol und Chloroform, unlöslich in Petroläther. Löslich in Alkalilaugen. Läßt sich mit Natronlauge in Gegenwart von Phenolphthalein titrieren. Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine rote Färbung. — $AgC_{12}H_{13}O_4N$. Niederschlag. — Verbindung mit Anilin $C_{13}H_{13}O_4N + C_6H_7N$. B. Beim Erhitzen von 3-Benzyl-isoxazolon-(5)-carbonsäure-(4)-äthylester mit Anilin (M.). F: ca. 160° (Zers.,

4. 3-Methyl-4-[2-carboxy-benzyl]-isoxazolon-(5) bezw. 5-0xy-3-methyl-4-[2-carboxy-benzyl]-isoxazol $\mathbf{C}_{12}\mathbf{H}_{11}\mathbf{O}_4\mathbf{N} = \frac{\mathbf{HO_3C\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot HC - C\cdot CH_2}}{\mathbf{OC\cdot O\cdot N}}$

bezw. $\frac{\text{HO}_2\text{C}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{CH}_2\cdot\text{C}--\text{C}\cdot\text{CH}_3}{\text{HO}\cdot\text{C}\cdot\text{O}\cdot\text{N}}$. Beim Kochen von Benzylacetessigsäureäthyl-

ester-o-carbonsäure (Bd. X, S. 869) mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumacetat in Essigsäure (Bülow, B. 88, 1916). — Krystalle (aus Eisessig). F: 173°. Wird beim Aufbewahren am Licht gelblich. Löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, sehr schwer löslich in Chloroform, unlöslich in Ligroin. Wird aus der alkal. Lösung durch Essigsäure gefällt.

- e) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-15} O_4 N$.
- $\begin{array}{l} \alpha [5 0 \times o 2 phenyl o \times azollnyliden (4)] propions \\ 4 [\alpha carboxy athyliden] o \times azolon (5) \\ & C_{1s}H_eO_eN = \\ \hline & O\overset{\cdot}{C} \cdot O \cdot \overset{\cdot}{C} \cdot C_eH_s \end{array}. \end{array}$
- B. Aus Brenztraubensäure beim Erwärmen mit hippursaurem Natrium und Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (Hoffmann, B. 19, 2555) oder besser beim Erwärmen mit Hippursäure und Essigsäureanhydrid bei Gegenwart von wasserfreiem Natriumacetat auf dem Wasserbad (ERLENMEYER jun., B. 35, 2484; ERL. jun., ARBENZ, A. 837, 303). Reinigung

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

erfolgt durch Behandeln mit verd. Alkalilaugen und Erwärmen der erhaltenen Lösung von α -Benzamino- α -propylen- α . β -dicarbonsäure (Bd. IX, S. 261) mit Salzsäure (Erl. jun.; Erl. jun., Ar.). — Nadeln (aus Petroläther). F: 157° (H.; Erl. jun.; Erl. jun., Ar.). Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Essigsäure (H.). — Bei längerem Kochen mit Salzsäure oder verd. Schwefelsäure erhält man benzoesäure, Propionylameisensäure, Kohlendioxyd und Ammoniak (Erl. jun.; Erl. jun., Ar.).

f) Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-21}O₄N.

1. Oxo-carbonsäuren $C_{15}H_9O_4N$.

1. 2-[6-Oxo-4.5-benzo-1.2-oxazinyl-(3)]-benzoesäure,
Anhydro-[benzophenonoxim-dicarbonsäure-(2.2')]

C₁₅H₂O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Benzophenon-dicarbonsäure-(2.2') mit salzsaurem Hydroxylamin in verd.
Alkohol (Graebe, Juillard, A. 242, 250). — Krystalle (aus verd.
Alkohol). F: 213—214°. Leicht löslich in Ammoniak und Soda-Lösung. — Ca(C₁₅H₈O₄N)₂ (bei 140°). Sehr leicht löslich in Wasser.

Äthylester $C_{17}H_{19}O_4N = C_6H_4 < \begin{array}{c} C(C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5): N \\ CO \\ \end{array}$. B. Beim Erwärmen der Anhydroverbindung der Benzophenon-dicarbonsäure-(2.2') $C_{16}H_8O_4$ (Bd. X, S. 881) mit salzsaurem Hydroxylamin und verd. Alkohol (Graebe, Juillard, A. 242, 251). — Krystalle (aus Alkohol). F: 146—149°. — Wird beim Erwärmen mit Alkalilaugen zu Anhydro-[benzophenonoxim-dicarbonsäure-(2.2')] verseift.

2. 4-[6-Oxo-4.5-benzo-1.2-oxazinyl-(3)]-benzoesäure,
Anhydro-[benzophenonoxim-dicarbonsäure-(2.4')]

C_{Il}H₉O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Benzophenon-dicarbonsäure-(2.4') mit salzsaurem Hydroxylamin in alkoh.
Lösung (Limpricht, A. 309, 107). — Nadeln und Blätter (aus Alkohol).

F: 300°. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in den übrigen neutralen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Alkalilaugen.

2. Anhydro-[desoxybenzoinoxim-dicarbonsäure-(2.2')] $C_{16}H_{11}O_4N$, Formel I oder II. B. Beim Stehenlassen von Desoxybenzoin-dicarbonsäure-(2.2') mit Hydroxyl-

I. $\begin{array}{c|c} CH_2 \cdot C(C_6H_4 \cdot CO_2H) \\ \hline CO & O \end{array}$ II. $\begin{array}{c|c} C(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H) \\ \hline CO & O \end{array}$ N

aminhydrochlorid in Natronlauge (Ephraim, B. 24, 2824). — Rosa Nadeln (aus Alkohol). F: 229—230°. Leicht löslich in Alkohol.

2. Oxo-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.

a) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-5} O_5 N$.

1. 2.4-Dioxo-oxazolidin-carbonsäure-(5), Lactam der Aminoformyltartronsäure $C_4H_3O_5N=\frac{OC-NH}{HO_4C\cdot H\dot{C}\cdot O\cdot \dot{C}O}$.

4-Oxo-2-imino-thiazolidin - carbonsäure - (5) - äthylester, Pseudothiohydantoin-carbonsäure - (5) - äthylester $C_6H_6O_2N_4S = OC-NH$ bezw. desmotrope $C_2H_6\cdot O_3C\cdot HC\cdot S\cdot C:NH$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Aufbewahren von 1 Mol konzentrierter wäßriger Thioharnstoff-Lösung mit 1 Mol Brommalonsäure-diäthylester (Conrad, Schmidt, A. 285, 203). — Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 175° (Gasentwicklung). Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in Ather. Die wäßr. Lösung wird durch Eisenchlorid dinkelblau gefärbt; die Färbung verschwindet beim Erhitzen. — Zerfällt beim Kochen mit Salzsäure oder Barytwasser in Kohlendioxyd, Alkohol und Pseudothiohydantoin (S. 233).

2. [2.4 - Dioxo - oxazolidyl - (5)] - essigsäure $C_5H_5O_5N = \frac{OC - NH}{HO_2C CH_2 \cdot HC \cdot O \cdot CO}$.

[2.4 - Dioxo - thiazolidyl - (5)] - essigsäure $C_5H_5O_4NS = HO_2C \cdot CH_2 \cdot HC \cdot S \cdot CO$ because $HO_2C \cdot CH_2 \cdot HC \cdot S \cdot CO$

desmotrope Formen. B. Bei 2-stdg. Kochen von Pscudothiohydantoir-essigsäure-(5) mit mäßig verdünnter Salzsäure (Tambach, A. 280, 241). — Prismen (aus Wasser). Monoklin prismatisch (Fock, A. 280, 242; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 625). F: 168,5—169°. Sehr leicht löslich in heißem Wasser.

 $[4-0\text{xo-}2\text{-}imino\text{-}thiazolidyl-(5)]\text{-essigsäure, Pseudothiohydantoin-essigsäure-(5)} \\ OC-NH \\ OC-NH \\ Beigelindem kurzem \\ HO_3C\cdot CH_2\cdot H\dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}\cdot NH \\ \text{bezw. desmotrope Formen. } B. Bei gelindem kurzem \\ Erwärmen eines Gemenges aus 5 g Thioharnstoff, 12,9 g Brombernsteinsäure und wenig Wasser (Tambach, A. 280, 235). Beim Erhitzen von Fumarsäure oder Malcinsäure mit Thioharnstoff und Wasser im Rohr auf 105° (Andreasch, M. 16, 790). Beim Eindampfen einer wäßr. Lösung von Thioäpfelsäure und Cyanamid (A., M. 16, 793). Bei der Reduktion von 5-Carboxymethylen-pseudothiohydantoin (S. 350) in alkal. Lösung mit Natriumamalgam (A., M. 18, 81). — Prismen oder Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich je nach der Schnelligkeit des Erhitzens, ohne zu schmelzen, bei 210—212° bezw. 218° (A., M. 16, 790; vgl. T.). Löslich in ca. 200 Tln. siedendem Wasser, unlöslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (T.). — Zerfällt bei der Oxydation mit Bariumchlorat und Salzsäure in Harnstoff und Sulfobernsteinsäure (A., M. 16, 794). Liefert beim Kochen mit Salzsäure [2.4-Dioxo-thiazolidyl-(5)]-cssigsäure, mit überschüssigem Barytwasser Thioäpfelsäure und Cyanamid (?) (T.). — NH_4C_5H_5O_3N_2S + H_2O. Prismen. Triklin pinakoidal (Fock, A. 280, 237; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 591). Verliert bei 150° alles Ammoniak (T.). — NaC_5H_6O_3N_2S + 3H_2O. Krystalle (T.). — Pb(C_5H_6O_3N_2S)_2. Nädelchen (T.). — 2C_5H_6O_3N_2S + 2HCl + PtCl_4 + H_2O. Blaßgelbe Blättchen. Wird durch Wasser zerlegt (T.).$

[3-Phenyl-2.4-dioxo-thiazolidyl-(5)]-essigsäure $C_{11}H_9O_4NS=$

OČ.— $N \cdot C_6H_5$. B. Bei 2-stdg. Kochen von $3.N^2$ -Diphenyl-pseudothiohydautoin-HO₂C·CH₂·HC·S·CO essigsäure-(5) mit mäßig verdünnter Salzsäure (Tambach, A. 280, 243). — Prismen. F: 146° bis 147° . Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, fast unlöslich in kaltem Wasser; scheidet sich aus der alkoh. Lösung ölig ab. — $AgC_1H_8O_4NS$. Niederschlag. Unlöslich in kaltem Wasser, Zersetzt sich am Licht und beim Erwärmen.

8. N^2 -Diphenyl-pseudothiohydantoin-essigsäure-(5) $C_{17}H_{14}O_3N_2S=$

OU—N·C₆H₅

HO₃C·CH₂·HĊ·S·C:N·C₆H₅

B. Man schmilzt 10 g N.N'-Diphenyl-thioharnstoff mit 9 g

HO₃C·CH₂·HĊ·S·C:N·C₆H₅

Brombernsteinsäure (T_{AMBACH}, A. 280, 240). Bei 1½—2-stdg. Erhitzen von 1 Mol N.N'-Diphenyl-thioharnstoff mit 1 Mol Maleinsäure auf 140—144° (Andreasch, M. 16, 796). —

Blättchen (aus Alkohol). F: 189—189,5° (T.), 187—188° (unkorr.) (A.). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser; löslich in Ammoniak, schwer löslich in verd. Salzsäure (T.). —

Liefert beim Kochen mit Barytwasser Thioäpfelsäure und N.N'-Diphenyl-thioharnstoff, beim Kochen mit verd. Salzsäure Anilin und [3-Phenyl-2.4-dioxo-thiazolidyl-(5)]-essigsäure (T.).

— Hydrochlorid. Prismen (aus verd. Salzsäure). F: 193—195°; verflüchtigt sich bei 197° (T.).

3. α - [2.4-Dioxo-oxazolidyl-(5)]-propionsäure $C_0H_7O_5N=OC-NH$

HO3C·CH(CH3)·HC·O·CO.

α-[4-Oxo-2-imino-thiazolidy]-(5)]-propionsäure, Pseudothiohydantoin - [α-propionsäure]-(5) $C_6H_8O_3N_2S=\frac{OC-NH}{HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot HC\cdot S\cdot C:NH}$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erhitzen von Citraconsäure (Bd. II, S. 768) oder Citraconsäureanhydrid (Bd. XVII, S. 440) mit Thioharnstoff auf etwa 110—125° (Andreasch, M. 18, 57, 60; vgl. Pike, B. 6, 1106). Beim Einengen einer Lösung von α-Mercapto-brenzweinsäure und Cyanamid (A., M. 18, 64). — Mikroskopische Tafeln. F: 224—225° (A.). — Wird in salzsaurer Lösung durch Bariumchlorat zu Harnstoff und Brenzweinsäure-α-sulfonsäure oxydiert (A.). Liefert bei kurzem Kochen mit Barytwasser Cyanamid und α-Mercapto-brenzweinsäure (A.). — Salze: A. — $C_6H_6O_3N_2S + HCl.$ Nadeln. — $HO\cdot CuC_6H_7O_3N_2S$. Blaues Pulver. — $Ba(C_6H_7O_3N_2S)_2$. Amorpher Niederschlag.

8. N^3 - Dimethyl - pseudothiohydantoin - [α - propionsäure] - (5) $C_2H_{12}O_2N_2S$ =

HO₂C·CH(CH₂)·HC·S·C:N·CH₂. B. Bei 2-stdg. Erhitzen von Citraconsäure mit N.N'-Dimethyl-thioharnstoff auf 110-1300 (Andreasch, M. 18, 70). - Honiggelbe Masse. Konnte nicht krystallinisch erhalten werden. — Ba(CaH11OaNaS), (bei 120°).

 N^2 (oder 3) - Allyl - pseudothiohydantoin - [α - propionsäure] - (5) $C_2H_{12}O_2N_2S =$ OC-N·CH. CH.CH. OC-NH

HO₂C·CH(CH₂)·HC·S·C:N·CH₂·CH:CH₂ oder HO₂C·CH(CH₂)·HC·S·C:NH bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erhitzen von Citraconsäure mit N-Allyl-thioharnstoff auf 120-130° (Andreasch, M. 18, 71). — Öl. — Ba(C₂H₁₁O₂N₂S)₂ (bei 100-110°). Pulver.

 $N^a(\text{oder 8})$ - Phenyl - pseudothiohydantoin - $[\alpha$ - propionsäure] - (5) $C_{12}H_{12}O_2N_2S = OC - NH$ $OC - N \cdot C_6H_6$ bezw. desmotrope oder HO₂C·CH(CH₂)·HC·S·C:N·C₆H₅ HO₂C·CH(CH₂)·HC·S·C:NH bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erhitzen von Citraconsäure mit N-Phenyl-thioharnstoff auf 125—130° (Andreasch, M. 18, 73). - Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 214°. Unlöslich in Benzol, schwer löslich in Aceton und Äther, leicht in siedendem Eisessig.

8.N² - Diphenyl - pseudothiohydantoin - [α - propionsäure] - (5) $C_{18}H_{16}O_{2}N_{2}S = OC - N \cdot C_{8}H_{5}$ HO₂C·CH(CH₂)·HC·S·C:N·C₆H₅

8. Aus Citraconsäure und N.N'-Diphenyl-thioharn-stoff bei 120—130° (ANDREASCH, M. 18, 75). — Mikroskopische Nadeln. F: 124°.

b) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-7} O_5 N$.

1. 4.5-Dioxo-isoxazolin-carbonsăure-(3) $C_aHO_bN = \frac{OC - C \cdot CO_gH}{OC \cdot O \cdot N}$

5-Oxo-4-oximino-isoxazolin-carbonsäure-(3)-äthylester, 4-Isonitroso-isoxazolon-(5)-carbonsäure-(3)-äthylester $C_6H_6O_6N_2=\frac{HO\cdot N\cdot C-C\cdot CO_2\cdot C_2H_6}{O\cdot N\cdot O\cdot V}$. B. Neben Neben $\mathbf{OC} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$ Dioximinobernsteinsäure-diäthylester vom Schmelzpunkt 194-1960 (Bd. III, S. 834) bei der Einw. von Hydroxylamin-hydrochlorid auf Dioxobernsteinsäure-diäthylester in wäßr. Lösung (Wahl., C. r. 143, 57; Bl. [4] 3, 24). Bei der Verseifung von Dioximinobernsteinsäure-diäthylester (F: 194—196°) mit wäßr. Kalilauge (W., Bl. [4] 3, 32). — Krystalle (aus Äther). F: 166—167° (Zers.; Quecksilberbad) (W., Bl. [4] 3, 26). Schwer löslich in Wasser; löslich in Alkalilaugen mit vorübergehender violetter Farbe (W., C. r. 143, 57).

2. 0xo-carbonsäuren $C_5H_3O_5N$.

1. Isoxazolon-(5)-oxalylsäure-(3) $C_5H_3O_5N = \frac{H_2C-C\cdot CO\cdot CO_2H}{O\cdot C\cdot O\cdot C\cdot O\cdot$

[4-Nitro-phenylhydrasono]-[5-oxo-isoxazolinyl-(3)]-essigsäure-äthylester bezw. $\mathbf{OC} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$

bezw. weitere desmotrope Formen. B. Durch 2-stdg. Kochen einer Lösung von 5 g [4-Nitrobenzolazo]-acetondicarbonsäure-diäthylester (Bd. XV, S. 484) in 50 cm² Alkohol mit einer konzentrierten wäßrigen Lösung von 0,6 g salzsaurem Hydroxylamin (Bülow, Höffner, B. 34, 89). — Nadeln (aus Alkohol). F: 162—163°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Aceton, Benzol und Eisessig. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbgrün, die Lösung in verd. Natronlauge rotgelb.

2. [2.4-Dioxo-oxazolidyliden-(5)]-essigsäure $C_4H_4O_6N = \frac{1}{HO_4C \cdot CH : C \cdot O \cdot CO}$.

[4-Oxo-2-imino-thiasolidyliden-(5)]-essigsäure, 5-Carboxymethylen-pseudo-OC-NH thiohydantoin $C_5H_4O_5N_5S= \frac{OU-NH}{HO_5C\cdot CH\cdot C\cdot S\cdot C\cdot NH}$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus-Brommaleinsäure und Thioharnstoff in wäßr. Lösung in der Kälte (Andreasch, M. 18, 78). — Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). Bräunt sich bei 200° und färbt sich bei 230—240° dunkel, ohne zu schmelzen. — Wird durch Natriumamalgam unter Bildung von Pseudothiohydantoin-essigsäure-(5) und Thioäpfelsäure reduziert.

3. 3 - Methyl-isoxazolon-(4)-oxalylsäure-(5) $C_6H_5O_5N=OC-C_0\cdot CH_3$

HO.C.CO.HC.O.N

3 - Methyl - 5 - [oximino - benzolazo - acetyl] - isoxazolon - (4) - oxim $C_{12}H_{11}O_4N_\delta = HO \cdot N : C - C \cdot CH_2$ ist desmotrop mit 4 - Hydroxylamino - 3 - methyl - $C_6H_5 \cdot N : N \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CO \cdot HC \cdot O \cdot N$ ist desmotrop benzolazo-acetyl]-isoxazol, Syst. No. 4391.

c) Oxo-carbonsäuren $C_n^{\cdot}H_{2n-11}O_5N$.

4.5 - Dio x o - 2 -
$$\alpha$$
 - furyl - pyrrolidin - carbon săure - (3) $C_0H_7O_5N = OC - CH \cdot CO_2H - HC - CH$ bezw. desmotrope Formen.

Äthylester $C_{11}H_{11}O_5N = \begin{matrix} OC & CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 & HC & CH \\ OC \cdot NH \cdot CH & " \cdot CH \end{matrix}$ bezw. desmotrope Formen.

B. Bei der Kondensation von Furfurol mit Oxalessigester in Gegenwart von Ammoniak (SIMON, CONDUCHÉ, A. ch. [8] 12, 38). — Krystalle.

d) Oxo-carbonsăuren $C_n H_{2n-13} O_5 N$.

[Pyridin-tricarbonsäure-(2.3.4)]-3.4-anhydrid, α -Carbocin-homeronsäureanhydrid $C_6H_3O_5N$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Pyridin- $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure durch Einw. von Essigsäureanhydrid bei 30—40° (Kirpal, M. 26, 53). — Krystalle (aus warmem Essigsäureanhydrid). F: 170°. — Gibt beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad Cinchomeronsäureanhydrid. Liefert bei kurzem Erwärmen mit Methanol Pyridin- $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure- β -methylester und andere Ester.

e) Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-23}O₅N.

6-0xo-3-[2-carboxy-benzoyl]-4.5-benzo-1.2-oxazin

C16H4O5N, s. nebenstehende Formel.

Athylester C18H13O5N = NC6H4O2·CO·C6H4·CO2·C2H5· B. Beim

Erwärmen der Anhydroverbindung der Diphthalylsäure (Bd X, S. 911)

mit salzsaurem Hydroxylamin und Alkohol auf dem Wasserbad (GRAEBE, JULLARD, A. 242, 231). — Längliche Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 150—152°. Löst sich in Alkalien erst beim Erwärmen.

3. Oxo-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.

Oxo-carbonsäuren CsH3OsN.

- 2. [2.4-Dioxo-oxazolidyl-(5)]-glyoxylsäure, 2.4-Dioxo-oxazolidinoxalylsäure-(5) $C_bH_1O_bN=\frac{OC-NH}{HO_2C\cdot CO\cdot HC\cdot O\cdot CO}$

 $\begin{array}{lll} \textbf{[4-Oxo-2-phenylimino-this solidyl-(5)]-glyoxyls \"{a}ure} & \textbf{N^2-Phenyl-pseudothio-OC--NH} \end{array}$ hydantoin-oxalylsäure-(5) $C_{11}H_8O_4N_2S = \frac{OC}{HO_2C \cdot CO \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot N \cdot C_6H_5}$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Aufbewahren einer alkoh. Lösung von N²-Phenyl-pseudothiohydantoin. Natrium und Oxalsäurediäthylester (Wheeler. Jamieson, Am. Soc. 25, 371). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol oder Amylacetat). F: 221—222 (Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Ag₂C₁₁H₅O₄N₂S. Schieferfarbiger, amorpher Niederschlag.

- 3. 2 Oxo oxazolin dicarbonsäure (4.5). Oxazolon (2) dicarbon $saure-(4.5) \quad C_5H_3O_6N = \frac{HO_2C \cdot C - NH}{HO_2C \cdot C \cdot O \cdot CO}.$
- 2 Imino thiazolin dicarbonsäure (4.5) bezw. 2 Amino thiazol dicarbonsäure (4.5) bezw. 4 Amino thiazol dicarbonsäure (4.5) $C_5H_4O_4N_2S = HO_2C \cdot C NH$ bezw. $HO_2C \cdot C NH$ bezw. $HO_2C \cdot C NH$ bezw. $HO_2C \cdot C \cdot S \cdot C \cdot NH$ bezw. $HO_2C \cdot C \cdot S \cdot$ unter Verlust von Kohlendioxyd. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, noch schwerer in organischen Lösungsmitteln Wird von salpetriger Säure in alkal. Lösung sowie in alkoh. Suspension nicht verändert.

Diäthylester $C_9H_{12}O_4N_2S = \frac{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C - NH}{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C \cdot S \cdot C \cdot NH}$ bezw. $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C - N$ s. o. bei der Säure (Rublew, A. 259, 272). — Prismen mit $^{1/2}C_2H_6O$ (aus Alkohol-Áther) vom Schmelzpunkt 90°. Schmilzt krystallalkoholfrei bei 112°. — Die alkoh. Lösung liefert beim Einleiten von nitrosen Gasen und folgenden Kochen viel Oxalsäure, die Eisessig-Lösung bleibt anderen der Schmanzen der Schmanz bleibt unverändert. - Hydrochlorid. Sehr schwer löslich in Wasser.

4. Oxo-carbonsäuren mit 7 Sauerstoffatomen.

5-[α-Carboxy-isobutyry1]-oxazolon-(2)-carbonsäure-(4) $\begin{array}{ll} \textbf{Oxazolon-(2)-[\alpha-isobutters\"{a}ure]-(4)-oxalyls\"{a}ure-(5)} & C_sH_{o}O_7N = \\ & HO_sC\cdot C - NH & HO_sC\cdot C(CH_{s})_s\cdot C - NH \\ & HO_sC\cdot C(CH_{s})_s\cdot CO\cdot \overset{\circ}{C}\cdot O\cdot \overset{\circ}{C}O & HO_sC\cdot CO\cdot \overset{\circ}{C}\cdot O\cdot \overset{\circ}{C}O \end{array}$

2-Imino-5-[\alpha-carbomethoxy-isobutyryl]-thiazolin-carbons\u00e4ure-(4)-methylester $\begin{array}{lll} \operatorname{oder} & \alpha \cdot [2 \cdot \operatorname{Imino} \cdot 5 \cdot \operatorname{methoxalyl} \cdot \operatorname{thiazolinyl} \cdot (4)] \cdot \operatorname{isobutters\"{a}ure} \cdot \operatorname{methylester} \\ \operatorname{C}_{11} \operatorname{H}_{14} \operatorname{O}_5 \operatorname{N}_2 \operatorname{S} &= & \operatorname{CH}_3 \cdot \operatorname{O}_2 \operatorname{C} \cdot \operatorname{C}(\operatorname{CH}_3)_2 \cdot \operatorname{CO} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{S} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{NH} \\ \operatorname{C}_{11} \operatorname{H}_{14} \operatorname{O}_5 \operatorname{N}_2 \operatorname{S} &= & \operatorname{CH}_3 \cdot \operatorname{O}_2 \operatorname{C} \cdot \operatorname{C}(\operatorname{CH}_3)_2 \cdot \operatorname{CO} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{S} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{NH} \\ \operatorname{C}_{13} \cdot \operatorname{O}_2 \operatorname{C} \cdot \operatorname{C}(\operatorname{CH}_3)_2 \cdot \operatorname{CO} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{S} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{NH} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \operatorname{CH}_3 \cdot \operatorname{O}_2 \operatorname{C} \cdot \operatorname{C}(\operatorname{CH}_3)_2 \cdot \operatorname{CO} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{NH} \\ \operatorname{CH}_3 \cdot \operatorname{O}_2 \operatorname{C} \cdot \operatorname{CO} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{NH} \\ \end{array} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \operatorname{CH}_3 \cdot \operatorname{O}_2 \operatorname{C} \cdot \operatorname{C}(\operatorname{CH}_3)_2 \cdot \operatorname{CO} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{NH} \\ \operatorname{CH}_3 \cdot \operatorname{O}_2 \operatorname{C} \cdot \operatorname{CO} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{NH} \\ \end{array} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \operatorname{CH}_3 \cdot \operatorname{O}_2 \operatorname{C} \cdot \operatorname{C}$

desmotrope Formen. B. Bei 1-stdg. Kochen einer wäßrig-methylalkoholischen Lösung von β'-Brom-β.α'-dioxo-α.α-dimethyl-adipinsäure-dimethylester mit Thioharnstoff (Conrad), B. 33, 3437). — Nadeln (aus Wasser). F: 138°.

E. Oxy-oxo-carbonsauren.

1. Oxy-oxo-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-5} O_5 N$.

Derivat der Oxazolon-(2)-[β -hydracrylsäure]-(4) $C_8H_7O_8N=$ $\begin{array}{c} \text{Ho}_2\text{C}\cdot\text{CH}_3\cdot\text{CH}(\text{OH})\cdot\text{C} = N \\ \text{H}_2\text{C}\cdot\text{O}\cdot\text{CO} & \text{oder der 4-0xymethyl-oxazolon-(2)-essig-saure-(5)} \\ \text{Saure-(5)} \quad \text{C}_4\text{H}_7\text{O}_5\text{N} = \frac{\text{Ho}\cdot\text{CH}_3\cdot\text{C} = N}{\text{Ho}_2\text{C}\cdot\text{CH}_3\cdot\text{HC}\cdot\text{O}\cdot\text{CO}}. \end{array}$ 2-Imino-4-[α -isothioureido- β -carboxy-äthyl]-thiazolin oder 2-Imino-4-isothioureidomethyl-thiazolin-essigsäure-(5) $C_7H_{10}O_2N_4S_2=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH[S\cdot C(:NH)\cdot NH_2]\cdot C=N$ where M_2 and M_3 are M_3 are M_3 and M_4 are M_4 are M_4 are M_4 and M_4 are M_4 are

H₂C·S·C:NH

HO₂C·CH₃·HC·S·C:NH

desmotrope Formen. B. Durch Einw. von 2 Mol Thioharnstoff a...f 1 Mol β.δ·Dibrom-lävulinsäure in wenig Wasser bei Zimmertemperatur (Conrad, Schmidt, A. 285, 210). — Krystallpulver. F: 175—176° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

b) Oxy-oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-11} O_5 N$.

Lacton der β-[3-Carboxy-pyri-dyl-(2)]-glycerinsäure C₉H₇O₈N, I.

Formel I oder II. B. Aus β-[3-Carboxy-pyridyl-(2)]-glycerinsäure beim Kochen mit

Wasser oder 10% oger Schwefelsäure oder beim Erwärmen des entsprechenden Calciumsalzes mit Salzsäure (Rosenheim, Tafel., B. 26, 1506, 1507). — Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 210%. Leicht löslich in heißem Wasser und heißem Eisessig, löslich in heißem Alkohol, sehr schwer löslich in Äther und Chloroform, unlöslich in Ligroin und Benzol. Die wäßr. Lösung reagiert sauer. — Liefert beim Oxydieren mit Chromschwefelsäure Chinolinsäure. Beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 140% erhält man 2-Acetyl-nicotinsäure. Gibt beim Erhitzen mit Ammoniak im Rohr auf 150—160% 5-Oxo-5.6-dihydro-1.6-naphthyridincarbonsäure-(7) (Bd. XXV, S. 191). Bei der Einw. von 2 Mol Alkalilauge wird das Ausgangsmaterial regeneriert. — Beim Versetzen mit sehr verd. Ferrichlorid-Lösung entsteht eine gelbe Färbung. — Ammoniumsalz. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. — AgC₉H₈O₅N. Nadeln (aus Wasser). — Ca(C₉H₈O₅N)₂. Nadeln. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser.

Acetylderivat $C_{11}H_9O_6N=NC_8H_5O_9(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen des Lactons der β -[3-Carboxy-pyridyl-(2)]-glycerinsäure mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Rosenheim, Tafel, B. 26, 1509). — Nadeln (aus Wasser). F: 177° (unkorr.). Sehr leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, viel schwerer in Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin.

Methylester $C_{10}H_{2}O_{5}N=NC_{8}H_{5}O_{2}(OH)\cdot CO_{2}\cdot CH_{3}$. Beim Behandeln des Lactons der β -[3-Carboxy-pyridyl-(2)]-glycerinsäure mit Methanol und Chlorwasserstoff (Rosenheim, Tafel, B. 26, 1509). — Prismen (aus Wasser). F: 152°.

Äthylester $C_{11}H_{11}O_5N=NC_8H_5O_3(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. analog dem Methylester (Rosenheim, Tafel, B. 26, 1509). — Nadeln (aus Wasser). F: 135—136° (unkorr.; Zers.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Alkohol und Wasser, schwerer in Äther und Benzol, ziemlich schwer in Ligroin.

2. Oxy-oxo-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-11} O_6 N$.

2.6-Dioxy-5'-oxo-4'.5'-dihydro-[furano-3'.2':3.4-pyridin]-carbonsäure-(5) 1), Lacton der [2.4.6-Trioxy-5-carboxy-pyridyl-(3)]-essigsäure $C_8H_5O_8N$, s. nebenstehende Formel.

Äthylester, Lacton der [2.4.6-Trioxy-5-oarbäthoxy-pyri-Ho₂C dyl-(3)] - essigsäure $C_{10}H_9O_6N = (C_2H_5\cdot O_3C)(HO)_2C_5N < CH_2 > CO$. B. Beim Behandeln von Glutazin-carbonsäureäthylester-essigsäure mit Natriumnitrit in heißer Essigsäure (Best, Thorpe, Soc. 95, 1527). — Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei höherer Temperatur, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in kalter Soda-Lösung. — Löst sich beim Kochen mit Soda-Lösung; die Lösung liefert beim Ansäuern das Lacton zurück. Beim Erhitzen mit $30^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge entsteht [2.4.6-Trioxy-pyridyl-(3)]-essigsäure (Bd. XXII, S. 266). — Gibt mit Ferrichlorid eine rote Lösung, die beim Erwärmen farblos wird.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Names vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

b) Oxy-oxo-carbonsauren C_nH_{2n-18}O₆N.

1. 4'.5'-Dioxy-6-oxo-2-methyl-[benzo-1'.2':4.5-(1.3-exazin)] - carbonsaure - (3') 1) $C_{10}H_7O_6N$, s. nebenstehende HO. N. C. CHa

4'-Oxy-5'-methoxy-6-oxo-2-methyl-[benzo-1'.2': 4.5-(1.3-oxazin)]-carbon-säure-(3') $C_{11}H_9O_6N = (HO_2C)(HO)(CH_2\cdot O)C_6H \\ N=C\cdot CH_2$. B. Beim Aufbewahren von 5'-Methoxy-4'-acetoxy-6-oxo-2-methyl-[benzo-1'.2': 4.5-(1.3-oxazin)]-carbonsäure-(3') (Elbel, B. 19, 2308). — F: 198°.

4'.5'- Dimethoxy-6-oxo-2-methyl-[benzo-1'.2':4.5 - (1.3-oxazin)]-carbonsäure-(3') $C_{12}H_{11}O_6N = (HO_2C)(CH_2\cdot O)_2C_6H < CO\cdot O$ $N=C\cdot CH_3$ B. Beim Kochen von 5.6-Dimethoxy-anthranil-carbonsäure-(4) (S. 330) (Liebermann, Kleemann, B. 19, 2289) oder des Natriumsalzes der 6-Amino-hemipinsäure (Bd. XIV, S. 644) (L., B. 19, 2920) mit Acetanhydrid und Natriumacetat. Bei längerem Erhitzen von 6-Acetamino-hemipinsäure (Bd. XIV, S. 644) auf 125° (L., B. 19, 2922). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 165° (L.). Die Lösungen fluorescieren bläulich (L.). — Bei kurzem Erwärmen mit Alkalilaugen entsteht 6-Acetamino-hemipinsäure (L.).

5'- Methoxy - 4'- acetoxy - 6 - oxo-2-methyl-[benzo-1'.2': 4.5-(1.3-oxasin)]-carbon-säure-(3') $C_{13}H_{11}O_7N = (HO_2C)(CH_3 \cdot CO \cdot O)(CH_3 \cdot O)C_6H CO \cdot O$ von 5-Oxy-6-methoxy-anthranil-carbonsäure-(4) (S. 329) mit Natriumacetat und Acetanhydrid (Elbel, B. 19, 2308). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 205°. Leicht löslich in Benzol; die Lösung in Alkohol fluoresciert blau. — Geht beim Aufbewahren in 4'-Oxy-5'-methoxy-6-oxo-2-methyl-[benzo-1'.2':4.5-(1.3-oxazin)]-carbonsäure-(3') (s. o.) über.

2. 4'.5'-Dioxy-6-oxo-2-äthyl-[benzo-1'.2':4.5-(1.3-ox-azln)]-carbonsäure-(3') 1) $C_{11}H_{\nu}O_{\epsilon}N$, s. nebenstehende Ho. No. Copharmel.

4'.5'-Dimethoxy-6-oxo-2-äthyl-[benzo-1'.2':4.5-(1.3-oxazin)]-carbonsäure-(3') $C_{13}H_{12}O_6N=(HO_2C)(CH_3\cdot O)_3C_6H < C_2H_5$ $N=\dot{C}\cdot C_3H_5$ B. Beim Kochen von 5.6-Dimethoxy-anthranil-carbonsäure-(4) (S. 330) mit Propionsäureanhydrid und Natriumpropionat (Liebermann, Kleemann, B. 19, 2289). — F: 139°.

3. Oxy-oxo-carbonsäuren mit 7 Sauerstoffatomen.

2.6.7-Trioxy-9-[carboxy-pyridyi]-fluoron bezw. Lacton der [2.3.6.7.9-Pentaoxy-xanthyi]-pyridin-carbonsaure $C_{16}H_{11}O_7N$, Formel I oder II bezw. III, s. Syst. No. 4447.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

V. Sulfonsäuren.

A. Monosulfonsäuren.

1. Monosulfonsäuren $C_n H_{2n-13} O_4 NS$.

Derivat einer Sulfonsäure $C_{10}H_7O_4NS$.

Sultam der 4(oder 2)-Nitro-naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(2.8 oder 4.8), 4(oder 2)-Nitro-naphthsultam-sulfonsäure-(2 oder 4) $C_{10}H_6O_7N_2S_2$. Formel I oder II. B. Beim Erwärmen von Naphthsultam-disulfonsäure-(2.4) mit Salpetersäure (D: 1,2) und $50^{\circ}/_{0}$ iger Schwefelsäure (BAYER & Co., D. R. P. 210222; C. 1909 II, 83; Frdl. 9, 178). — Natriumsalz. Gelbes, krystallinisches Pulver. Geht bei weiterer Einw. von Salpetersäure in 2.4-Dinitro-naphthsultam über. Färbt Wolle gelb.

2. Monosulfonsäuren C_nH_{2n-15}O₄NS.

Suifonsäuren C₁₂H₈O₄NS.

1. Phenoxazin-sulfonsaure-(2) C12H2O4NS, Formel III.

4-Nitro-phenoxamin-sulfon-säure-(2) C₁₂H₂O₆N₁S, Formel IV.

B. Beim Erwärmen von 2'.6'-Dinitro-III.

2-oxy-diphenylamin-sulfonsäure-(4')
(Bd. XIV, S. 710) mit verd. Natron-lauge (AGFA, D. R. P. 200736; C. 1908 II, 839; Frdl. 9, 232; Ullmann, A. 366, 108).

Natriumsalz. Braunrote Nadeln. Löslich in heißem Wasser mit violettroter Farbe (AGFA).

- KC₁₂H₇O₆N₂S. Braunrote, bronzeglänzende Nadeln. Leicht löslich in Wasser mit violettroter, schwer in Alkohol mit kirschroter Farbe (U.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter, in Natronlauge mit kornblumenblauer Farbe.

- Anilinsalz C₆H₇N+C₁₂H₉O₆N₂S. Rote, metallglänzende Nadeln. F: ca. 285° (Zers.) (U.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit blauroter Farbe, unlöslich in Ather und Benzol.

4-Nitro-phenthiazin-sulfonsäure-(2) C₁₂H₈O₅N₂S₂, Formel V. B. Durch Kondensation von 2-Amino-thiophenol mit 4-Chlor-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) bei Gegenwart von Natriumacetat in siedendem Wasser und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Kalilauge (ULLMANN, A. 366, 109). — KC₁₂H₇O₅N₂S₂. Kupferrote Krystalle. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Eisessig mit weinroter Farbe. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter, in Alkalien mit blauer Farbe.

$$V. \qquad \bigvee_{SO_8H} NO_8 \qquad VI. \qquad \bigvee_{NH} O_0 \qquad VII. \qquad \bigvee_{NH} O_0 \qquad VII.$$

2. Phenoxazin-sulfonsdure-(4) C12H2O4NS, Formel VI.

2-Nitro-pheno xazin-sulfonsäure-(4) C₁₂H₈O₆N₈S, Formel VII. B. Beim Erwärmen von 4'.6'-Dinitro-2-oxy-diphenylamin-sulfonsäure-(2') (Bd. XIV, S. 688) mit verd. Natronlauge (AGFA, D. R. P. 200736; C. 1908 II, 839; Frdl. 9, 232; Ullmann, A. 366, 116). —

23*

NaC₁₂H₇O₆N₂S. Rotbraune Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in siedendem Wasser mit rotbrauner Farbe; 100 Tle. Wasser von 21° lösen 0,396 g; schwer löslich in Alkohol mit orangegelber Farbe (U.). Löslich in Natronlauge und starkem Ammoniak mit veilchenblauer Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Orange umschlägt.

2-Nitro-phenthiasin-sulfonsäure-(4) C₁₂H₂O₅N₂S₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kondensation von 2-Amino-thiophenol mit 2-Chlor-3.5-dinitro-benzol-sulfonsäure-(1) in Gegenwart von Natriumacetat in siedendem Wasser und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Natronlauge (ULLMANN, A. 366, 118). — NaC₁₂H₇O₅N₂S₂. Braunviolette Nadeln (aus Wasser). Löslich in heißem Alkohol und Wasser mit rotbrauner, in konz. Mineralsäuren mit braungelber, in starker Kalilauge mit blauer Farbe.

B. Disulfonsäuren.

1. Disulfonsäuren C_n H_{2n-13} O₇ NS₂.

Disulfonsäuren C10H2O2NS2.

1. Disulfonsäure C₁₀H₇O₇NS₂, Formel I.

Sultam der Naphthylamin - (1) - trisul-

fonsäure - (2.48), Naphthsultam - disulfonsäure - (2.41) C₁₀H₁O₈NS₃, Formel II. B. Durch I. Erwärmen von Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(4.8) mit rauchender Schwefelsäure (Dressell, Kothe, So₃H SO₃H B. 27, 2139; Bayer & Co., D. R. P. 79566, 80668; Frdl. 4, 530, 561). Aus Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) beim Behandeln mit rauchender Schwefelsäure oder Chlorsulfonsäure (B. & Co., D. R. P. 80668). — Liefert beim Erhitzen mit 20% jeer Salzsäure im Rohr auf 140—150% Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(8) (Dr., K.). Gibt beim Erhitzen mit 40% jeer Schwefelsäure auf 112—114% Naphthylamin-(1)-disulfonsäure-(2.8) (Cassella & Co., D. R. P. 75710; Frdl. 4, 558). Beim Behandeln mit Salpetersäure erhält man je nach den Bedingungen 4(oder 2)-Nitro-naphthsultam-sulfonsäure-(2 oder 4) (Bayer & Co., D. R. P. 210222; C. 1909 II, 83; Frdl. 9, 178), 2.4-Dinitro-naphthsultam (B. & Co., D. R. P. 210222) oder 5.7-Dinitro-naphthalin-sulfonsäure-(1)(?) (Dannerth, Am. Soc. 29, 1327). Gibt beim Schmelzen mit Natriumhydroxyd und etwas Wasser 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(5.7) (Dr., K., B. 27, 2141; B. & Co., D. R. P. 77703, 80668; Frdl. 4, 562, 748; vgl. Cassella & Co., D. R. P. 75710). — Na₂C₁₀H₄O₈NS₂+2H₄O. Farblose Nadeln. Gibt 1 Mol Wasser bei 100—110%, den Rest bei 170—180% ab (Dr., K., B. 27, 2140). Leicht löslich in Wasser, schwerer in verd. Alkohol). Wird bei 160% wasserfrei; zersetzt sich nicht bis 180% (Dr., K., B. 27, 2139). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol), leichter in Methanol; die Lösungen fluoresoieren grün.

2. Disulfonsaure CioH,O,NS, Formel III.

Sultam der Naphthylamin-(1)trisulfonsäure-(3.6.8), Naphthsul- III.
tam-disulfonsäure-(3.6) C₁₀H₂O₂NS₂,
Formel IV. B. Aus Naphthsultam,
trisulfonsäure-(3.4(?).6) (8. 357) bei 2-stdg. Kochen mit 10°/ojger Salzsäure oder 20°/ojger Schwefelsäure (Dressel, Kother, B. 27, 2149). — Gibt bei längerem Kochen mit 20°/ojger Salzsäure oder 50°/ojger Schwefelsäure Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(3.6.8). Beim Schmelzen mit Natriumhydroxyd und etwas Wasser bei 180° entsteht 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6). — Na₂C₁₆H₄O₂NS₂+4H₂O. Tiefgelbe, mikroskopische Tafeln (aus verd. Alkohol). Wird bei 180—190° wasserfrei. Sehr leicht löslich in Wasser.

2. Disulfonsäuren $C_n H_{2n-15} O_7 NS_2$.

Disulfonsäuren C₁₂H₉O₇NS₂.

1. Phenoxazin-disulfonsdure-(2.4) C₁₂H₂O₇NS₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kondensation von 2-Amino-phenol mit nicht näher beschriebener, durch Nitrierung von 4-Chlor-benzol-disulfonsäure-(1.3) (Ergw. Bd. XI/XII, S. 49) erhaltener 4-Chlor-5-nitro-benzol-disulfonsäure-(1.3) bei Gegenwart von Natriumacetat in siedendem Wasser und Erwärmen

des Reaktionsprodukts mit Natronlauge (Agra, D. R. P. 200736; C. 1908 II, 839; Frdl. 9, 233). — Natriumsalz. Braune Krystalle. Die gelbrote wäßrige Lösung wird auf Zusatz von Natronlauge rotviolett. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.

2. Phenoxazin-disulfonsäure-(3.5) C₁₂H₉O₇NS₂, Formel I.

7 - Nitro - phenoxasin - disulfonsäure-(3.5) C₁₂H₂O₂N₂S₂, I. SO₂H II. O₂N. SO₂H II. O₂N. SO₂H II. O₂N. SO₂H O₂N. SO₂H II. O₂N. SO₂H II. O₂N. SO₂H Sure-(5.2') durch Erwärmen mit verd. Natronlauge (AGFA, D. R. P. 200736; C. 1908 II, 839; Frdl. 9, 232). — Rötliche, metallisch glänzende Nadeln. Löslich in Wasser mit gelbbrauner Farbe. — Die wäßr. Lösung des Natriumsalzes ist dunkelorange.

3. Disulfonsäuren C_nH_{2n-17}O₇NS₂.

3-Phenyl-indoxazen-disulfonsäure-(x,x) $C_{12}H_0O_7NS_2$, s. nebenstehende Formel B. Bei gelindem Erwärmen von 3-Phenyl-indoxazen mit überschüssiger rauchender Schwefelsäure $(40^0/_0 \text{ SO}_3)$ (Cohn, M.15, 647). — Krystelle (aus Alkohol) + Äther). — $Na_sC_{12}H_1O_7NS_2$. $(80_3H)_2$ Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser. — $K_sC_{12}H_1O_7NS_2$. Hägt. Prismen (aus Alkohol). — $Ag_sC_{13}H_1O_7NS_3$. Gelatinöser Niederschlag. — $BaC_{13}H_1O_7NS_3$. Blättchen. Schwer löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in Alkohol. — $PbC_{13}H_1O_7NS_3$ (bei 120°). Blättchen. Leicht löslich in heißem, ziemlich schwer in kaltem Wasser, fast unlöslich in Alkohol.

C. Trisulfonsäuren.

Derivate von Trisulfonsäuren $C_{10}H_7O_{10}NS_3$.

Sultam der Naphthylamin - (1) - tetrasulfonsäure - (2.4.6.8), Naphthsultam-trisulfonsäure-(2.4.6) $C_{10}H_7O_{11}NS_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(4.6.8) mit rauchender Schwefelsäure $(25^{\circ}/_{0} \text{ SO}_{3})$ auf $80-90^{\circ}$ (Bayer & Co., D. R. P. 84140; Frdl. 4, 534). — Liefert beim Verschmelzen mit Kalium-hydroxyd und etwas Wasser bei $150-160^{\circ}$ 8-Amino-naphthol-(1)-trisulfonsäure-(3.5.7) (B. & Co., D. R. P. 84597; Frdl. 4, 563). — Saures Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz, schwer in Salzsäure (B. & Co., D. R. P. 84140). — Na₄C₁₀H₃O₁₁NS₄ + 6H₂O. Krystalle (B. & Co., D. R. P. 84140).

Sultam der Naphthylamin-(1)-tetrasulfonsäure-(3.4(?).6.8), Naphthsultam-trisulfonsäure-(3.4(?).6) C₁₀H₁O₁₁NS₄, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Naphthylamin-(1)-trisulfonsäure-(3.6.8) mit rauchender Schwefelsäure (25%/0 SO₂) auf 70—80° (4.532). — Gibt beim Kochen mit 10°/0;iger Salzsäure oder 20°/0;iger Schwefelsäure Naphthsultam-disulfonsäure-(3.6) (D., K.; B. & Co.). Liefert beim Erhitzen mit starker Kalilauge auf 100—130° 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) (D., K.). — Na₂C₁₀H₄O₁₁NS₄+4H₂O. Farblose oder gelbliche, mikroskopische Nadeln (aus verd. Alkohol). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (D., K.). Die Lösungen sind farblos oder schwach rötlich und fluorescieren nicht. — Na₄C₁₀H₃O₁₁NS₄+4H₂O. Gelbe Krystallaggregate (aus verd. Alkohol). Wird erst bei 170—180° vollständig wasserfrei (D., K.). Sehr leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe (B. & Co.). — Bariumsalz. Gelbes Krystallpulver. Sehr schwer löslich in Wasser (D., K.).

D. Oxy-sulfonsäuren.

5'-Oxy-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-oxasol]-sulfon-säure-(7')¹) C₁₂H₂O₅NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 5-Amino-1.6-dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(3) mit Acetanhydrid (BAYER & Co., D. R. P. 165102; C. 1905 II, 1761; Frdl. 8, 694).—
Gibt mit Diazoverbindungen rote bis violette Azofarbstoffe.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

5' - Oxy - 2 - [8 - nitro - phenyl] - [naphtho - 1'.2': 4.5 - oxazol] - sulfonsäure - $(7')^1$) $C_{17}H_{10}O_7N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 5-Amino-1.6-dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(3) mit 3-Nitro-benzoylchlorid und Soda-Lösung (BAYER & Co., D. R. P. 165102; C. 1905 II, 1761; Frdl. 8, 694). — Gibt mit diazotiertem Tolidin oder Dianisidin blauviolette Azofarbstoffe.

E. Oxo-sulfonsäuren.

- 1. Sulfonsäuren der Monooxo-Verbindungen.
- a) Sulfonsäuren der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-2}O_2N$.
- 1. Sulfonsäuren der Monooxo-Verbindungen $C_7H_5O_2N$.
 - Sulfonsäure des α.β-Benzisoxazolons C₇H₅O₂N (S. 168).

 $\alpha.\beta$ -Benzisothiazolon-sulfamid-(6)-1-dioxyd, Sacoharinsulfonsäure - (6) - amid C₇H₈O₅N₈S₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Oxydation von Toluol-disulfonsäure-(2.4)-diamid mit H.N. 80. Kaliumpermanganat in heißer wäßriger Lösung (FAHLBERG, Am. 2, 185). Aus 2.4-Disulfamidbenzoesäure-äthylester (Bd. XI, S. 393) beim Erhitzen oder bei der Einw. von Kalilauge (F., List, B. 20, 1602). — Krystallisiert aus verdünnten wäßrigen Lösungen in Tafeln, aus gesättigten wäßrigen Lösungen als feines Pulver. F: 285° (unkorr.; teilweise Zersetzung) (F., Am. 2, 186). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Wasser; fast unlöslich in kalter Salzsäure (F.). — Geht bei 4—5-stdg. Kochen mit verd. Salzsäure in 4-Sulfamid-2-sulfo-benzoesäure (F.). — Gent bei 4—5-sug. Rochen hit verd. Salzsaure in 4-Sulfamid-2-sulfo-benzoesäure über (F.). Gibt beim Eindampfen mit Kalilauge das Kaliumsalz der 2.4-Disulfamid-benzoesäure (F.). La, B. 21, 246; vgl. F.). Reagiert nicht mit Phosphorpentachlorid (F.). Liefert bei Einw. von alkoh. Salzsäure 2.4-Disulfamid-benzoesäureäthylester (F.). — K₂C₇H₄O₅N₃S₃. Zerfließlich; reagiert stark alkalisch (F., L., B. 20, 1602). — Cu(C₇H₅O₅N₃S₃) + 4H₄O. Blaue, mikroskopische Nadeln (F., L., B. 21, 248). — AgC₇H₅O₅N₃S₃. Undeutlich krystallinisch (F., L., B. 21, 248). — Ba(C₇H₅O₅N₃S₃)₃ + 3¹/₂H₂O. Krystallwarzen (F., L., B. 21, 248).

Sulfonsäuren des Benzoxazolons C,H₅O₂N (S. 177).

Bensoxasolon - sulfonsaure - (5) C, H, O, NS, s. nebenstehende HO, S Formel. B. Durch Einw. von Phosgen auf das Dinatriumsalz der 2-Amino-phenol-sulfonsäure-(4) in kalter wäßriger Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 188378; C. 1907 II, 1467; Frdl. 8, 1359). — Krystalle. Löslich in heißem Wasser.

7-Chlor-bensoxasolon-sulfonsäure-(5) C,H,O,NClS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von Phosgen in eine Lösung von 6-Chlor-2-amino-phenol-sulfonsäure-(4) (Höchster Farbw., D. R. P. 197807; C. 1908 I, 1812; Frdl. 9, 151). — Natriumsalz. Fast farblose Krystalle.

HO:S

6-Nitro-benzoxazolon-sulfonzäure-(5) C,H,O,N,S, s. neben-HO2S stehende Formel. B. Durch Nitrierung von Benzoxazolon-sulfon-säure-(5) mit Salpeterschwefelsäure bei 5—10° (Höchster Farbw., D. R. P. 188378; C. 1907 II, 1467; Frdl. 8, 1359). — Gibt beim Erwärmen mit Natronlauge 5-Nitro-2-amino-phenol-sulfonsaure-(4). — Kaliumsalz. Löslich in Wasser mit gelblicher Farbe.

7-Chlor-6-nitro-bensoxasolon-sulfonsäure-(5) C₇H₂O₇N₂ClS, HO₂S s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 7-Chlor-bens-O₂N oxazolon-sulfonsäure-(5) mit Salpeterschwefelsäure bei 10-20° (Höchster Farbw., D. R. P. 197807; C. 1908 I, 1812; Frdl. 9, 151). — Gibt beim Kochen mit Kalkmilch 6-Chlor-5-nitro-2-amino-phenol-sufonsäure-(4). — Kaliumsalz. Gelbliche Blättchen. Schwer löslich in kaltem Wasser.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Bensoxasolon - sulfonsäure - (6) C₇H₅O₂NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von Benzoxasolon mit rauchender Schwefelsäure (63°/₀ SO₃) bei 5—10° (Cassella & Co., D. R. P. 197496; C. 1908 I, 1656; Frdl. 9, 148). — Gibt beim Kochen mit Natronlauge 6-Amino-phenol-sulfonsäure-(3). — Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwer in Natriumchlorid-Lösung.

- 5-Chlor-benzoxasolon-sulfonsäure-(7) C₇H₄O₅NClS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von Phosgen in eine Lösung von 4-Chlor-6-amino-phenol-sulfonsäure-(2) in Natronlauge bei 5—10° (Höchster Farbw., D. R. P. 197807; C. 1908 I, 1812; Frdl. 9, 150). Natriumsalz. Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser.
- 5-Chlor-6-nitro-benzoxazolon-sulfonsäure-(7) C₇H₂O₇N₂ClS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Nitrieren von 5-Chlor-benzoxazolon-sulfonsäure-(7) mit Salpeterschwefelsäure bei 10—20° (Höchster Farbw., D. R. P. 197807; C. 1908 I, 1812; Frdl. 9, 150). Gibt beim Kochen mit Kalkmilch 4-Chlor-3-nitro-6-amino-phenol-sulfonsäure-(2). Kaliumsalz. Fast farblose Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser.

2. Sulfonsäuren der Monooxo-Verbindungen CaH2OaN.

- 1. Sulfonsäuren des 5-Methyl-benzoxazolons C,H,O,N (S. 193).
- 5-Methyl-benzoxasolon-sulfonsäure-(7) C₈H₇O₅NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Phosgen auf eine Lösung von 6-Amino-p-kresol-sulfonsäure-(2) (Bd. XIV, S. 820) in Natronlauge (Höchster Farbw., D. R. P. 197807; C. 1908 I, 1812; Frdl. 9, 151).—
 Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich in Wasser.
- 6-Nitro-5-methyl-benzoxazolon-sulfonsäure-(7) C₈H₈O₇N₂S, s. CH₃· NH nebenstehende Formel. B. Durch Nitrieren von 5-Methyl-benzoxazolon-sulfonsäure-(7) mit Salpeterschwefelsäure bei 10—20° (Höchster Farbw., D. R. P. 197807; C. 1908 I, 1812; Frdl. 9, 151). Gibt beim Kochen mit Kalkmilch 3-Nitro-6-amino-p-kresol-sulfonsäure-(2) (Bd. XIV, S. 820). Kalium-salz. Gelbliche Blättchen (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser. Löslich in Alkalilaugen mit gelber Farbe.

2. Sulfonsäuren des 7-Methyl-benzoxazolons C₈H₇O₂N.

7-Methyl-benzoxazolon-sulfonsäure-(5) C₈H₇O₅NS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Phosgen auf eine Lösung von 6-Amino-o-kresol-sulfonsäure-(4) (Bd. XIV, S. 818) in Natronlauge (Höchster Farbw., D. R. P. 197807; C. 1908 I, 1812; Frdl. 9, 151). — Natriumsalz. Fast farblose Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

6-Nitro-7-methyl-bensoxazolon-sulfonsäure-(5) C₂H₈O₇N₃S, HO₃S.
s. nebenstehende Formel. B. Durch Nitrieren von 7-Methyl-benzoxazolon-sulfonsäure-(5) mit Salpeterschwefelsäure bei 10—20° (Höchster Farbw., D. R. P. 197807; C. 1908 I, 1812; Frdl. 9, 151). — Gibt beim
Kochen mit Kalkmilch 3-Nitro-6-amino-o-kresol-sulfonsäure-(4) (Bd. XIV, S. 819). —
Kaliumsalz. Fast farblose Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser.

b) Sulfonsäuren der Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-15}O₂N.

5-Oxo-dihydro-[naphtho-2'.1':2.3-(1.4-oxaxin)]-sulfon-säure-(6') 1), Lactam der [6-Sulfo-1-amino-naphthyl-(2)-oxy]-essigsäure C₁₂H₂O₂NS, s. nebenstehende Formel. B. Dürch Reduktion von [1-Nitro-6-sulfo-naphthyl-(2)-oxy]-essigsäure (Bd. XI, S. 285) mit Eisenpulver und siedender verdünnter Essigsäure (BASF, D. R. P. 58614; Frdl. 3, 439). — Gibt beim Kochen mit Natronlauge [6-Sulfo-1-amino-naphthyl-(2)-oxy]-essigsäure (Bd. XIV, S. 848). — NaC₁₃H₃O₅NS. Blättchen. Schwer löslich in kaltem Wasser.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

HO.

HO28

2. Sulfonsäuren der Dioxo-Verbindungen.

3.4-Dioxo-5-[4(?)-sulfo-beneal]-thiasolidin $C_{10}H_7O_8NS_8=\frac{OC-NH}{HO_8S\cdot C_8H_4\cdot CH\cdot C\cdot S\cdot CO\cdot B}$. Beim Erhitzen von 2.4-Dioxo-5-benzal-thiazolidin (S. 271) oder des Natriumsalzes der α-Carbaminylmercapto-zimtsäure (Bd. X, S. 305) mit konz. Schwefelsäure auf 150° (Andreasch, M. 10, 77). Beim Erhitzen von 5-Benzal-rhodanin (S. 272) mit konz. Schwefelsäure auf 110° (Ginsburg, Bondeynski, B. 19, 119). — Das Natriumsalz gibt beim Abdampfen mit Salpetersäure (D: 1,22) ein gelbes Natriumsalz NaC₁₀H₈O₇N₂S₂ (Krystalle aus Alkohol) und ein farbloses Natriumsalz NaC₁₀H₈O₇N₂S₂ + H₂O (Nadeln aus Alkohol); in Alkohol leichter, in Wasser schwerer löslich als das gelbe Salz) (G., B.). — NH₄C₁₀H₄O₂NS₂. Krystalle (aus Wasser) (G., B.). — NaC₁₀H₄O₅NS₂. Schuppen (aus Wasser) (G., B.). — Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (A.). — KC₁₀H₄O₅NS₂. Krystalle (aus Wasser) (G., B.).

F. Oxy-oxo-sulfonsäuren.

3 - Oxy - 1.2 - phthalyl - phenoxasin - sulfonsäure - (4) oder 2 - Oxy - 3.4 - phthalyl-phenoxasin - sulfonsäure - (1) C₂₀H₁₁O₇NS, Formel I oder II. B. Man erhitzt das Kaliumsulfonsäure - (3) mit 2 - Amino - phenol und Borsäure in Wasser auf 140° unter Druck (Höchster Farbw., D. R. P. 156477; C. 1905 I, 481; Frdl. 8, 322).

Das beim Außteen des mit vered

— Das beim Auflösen des mit verd. Soda - Lösung ausgelaugten Reaktionsprodukts in Wasser und Fällen

mit Natriumchlorid erhaltene Salz ist schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser mit blauer Farbe. Wird aus der wäßr. Lösung durch Natronlauge oder Soda gefällt. Färbt ungebeizte Wolle blau. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe.

VI. Amine.

A. Monoamine.

1. Monoamine $C_n H_{2n+2} ON_2$.

Amin $CH_4ON_2 = H_2N \cdot HC - NH$.

 $\label{eq:N-Oxy-N-N-diphenyl-formamidin C12} \begin{aligned} \mathbf{N-Oxy-N-N'-diphenyl-formamidin} & & \mathbf{C_{12}H_{12}ON_2} = \mathbf{C_6H_5 \cdot NH \cdot HC} \\ & & \mathbf{C_6H_5 \cdot N : CH \cdot N(OH) \cdot C_6H_5} & \text{bezw.} & \mathbf{C_6H_5 \cdot NH \cdot CH : N(:O) \cdot C_6H_5} & \text{s. Bd. XV, S. 8.} \end{aligned}$

2. Monoamine C_nH_{2n}ON₂.

- 1. 2 A min 0 Δ^2 0 x a z olin $C_3H_6ON_2 = \frac{H_2C N}{H_2C \cdot O \cdot C \cdot NH_2}$ ist desmotrop mit Oxazolidon-(2)-imid, S. 135.
- 2 Anilino \triangle^2 thiasolin (N-Phenyl-S.N'-äthylen-isothioharnstoff) $C_0H_{10}N_0S = H_1C-N$ ist desmotrop mit Thiazolidon-(2)-anil, S. 137. $H_0C \cdot S \cdot C \cdot NH \cdot C_0H_1$
- 2-Methylanilino \triangle^2 -thiasolin, N-Methyl-N-phenyl-S.N'-äthylen-isothioharn-stoff $C_{10}H_{18}N_2S = H_2C N H_2C \cdot S \cdot C \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Das Hydrojodid entsteht aus Thiazolidon-(2)-anil beim Erwärmen mit Methyljodid (Menne, B. 33, 660). Öl. $C_{10}H_{12}N_2S + HI$. Krystalle (aus Alkohol). F: 165°.
- 2-[$\alpha.\omega$ -Dimethyl-thioureido] Δ^2 -thiasolin, N.N'-Dimethyl-N [Δ^2 -thiasolinyl-(2)] thioharnstoff, N^b.N^c-Dimethyl-S¹.N^a-äthylen-isodithiobiuret (zur Stellungbezeichnung vgl. Johnson, Am. 30, 171 Anm. 1) $C_6H_{11}N_3S_3$ =
- H₂C·S·C·N(CH₃)·CS·NH·CH₃

 B. Bildet sich neben Thiazolidon-(2)-methylimid (S. 187)

 beim Behandeln von β-Brom-thylamin in Benzol mit Methylsenföl (GABRIEL, B. 22, 1148, 1150). Entsteht auch direkt aus Thiazolidon-(2)-methylimid bei Einw. von Methylsenföl (G.).

 Nadeln oder Blättchen (aus Methanol oder Alkohol). F: 70°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwerer in Ligroin.
- 3-[a.w-Diphenyl-thioureido]- \triangle^2 -thiazolin, N.N'-Diphenyl-N-[\triangle^2 -thiazolinyl-(2)]-thioharnstoff, N^b.N°-Diphenyl-S¹.N²-äthylen-isodithiobiuret (zur Stellungsbezeichnung vgl. Johnson, Am. 30, 171 Anm. 1) $C_{16}H_{15}N_2S_2 = H_2C N H_2C \cdot S \cdot C \cdot N(C_0H_5) \cdot CS \cdot NH \cdot C_0H_5$. Entsteht neben Thiazolidon-(2)-anil bei der Einw. von Phenylsenföl auf β -Brom-äthylamin in Benzol (Menne, B. 33, 659, 660). Nadeln (aus Isoamylalkohol). F:113°. Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge wird Thiazolidon-(2)-anil abgespalten.
- 2. 2-Amino-5-methyl- Δ^2 -exazelin $C_4H_8ON_2 = \frac{H_2C-N}{CH_2\cdot H_C\cdot O\cdot C\cdot NH_2}$ ist desmotrop mit 5-Methyl-exazelidon-(2)-imid, S. 144.
- 2-Anilino-5-methyl- \triangle^2 -oxesolin $C_{10}H_{12}ON_2 = \frac{H_2C-N}{CH_3 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot C_0H_0}$ ist desmotrop mit 5-Methyl-oxesolidon-(2)-anil, S. 144.

- **2-Methylanilino-5-methyl-** A^8 -oxagolin $C_{11}H_{12}ON_2 = \frac{H_1C...N}{CH_2 \cdot H_1C \cdot O \cdot C \cdot N(CH_2) \cdot C_2H_3}$.

 B. Aus N · Methyl · N · allyl · N · phenyl · harnstoff beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 100° (MENNE, B. 88, 662). Ol. Pikrat $C_{11}H_{14}ON_2 + C_2H_2O_7N_2$. F: 156—157°.
- 2-Amino-5-methyl- \triangle^2 -thianolin $C_4H_9N_9S=\frac{H_9C-N}{CH_2\cdot H_2^2\cdot S\cdot C\cdot NH_9}$ ist desmotrop mit 5-Methyl-thiazolidon-(2)-imid, S. 146.
- 2-Dimethylamino-5-methyl- Δ^2 -thiasolin $C_2H_{12}N_2S = \frac{H_2C-N}{CH_2 \cdot H_C \cdot S \cdot C \cdot N(CH_2)_2}$. B. Aus N.N-Dimethyl-N'-allyl-thioharnstoff beim Erhitzen mit Salzsäure auf 160—200° oder mit konz. Schwefelsäure auf 100° (Gadamer, Δr . 233, 681). $2C_2H_{12}N_2S + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle. H_2C-N
- 2 Diäthylamino 5 methyl A^3 thiazolin $C_3H_{16}N_3S = \frac{H_2}{CH_2 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot N(C_2H_2)_3}$. B. Aus N.N-Diäthyl-N'-allyl-thioharnstoff beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 100° (Avenarus, B. 24, 264). Aus 2-Äthylamino-5-methyl- A^3 -thiazolin (S. 147) beim Erhitzen mit Äthyljodid im Rohr auf 100° (A.). Widerlich riechendes Öl. Kp: 226°. $2C_3H_{12}N_3S + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle. F: 160°. Pikrat. Krystalle. F: 99°.
- 2-Methylanilino-5-methyl- \varDelta^{3} -thiasolin $C_{11}H_{14}N_{2}S=\frac{\Pi_{2}U-\Pi_{1}}{CH_{2}\cdot HC\cdot S\cdot C\cdot N(CH_{2})\cdot C_{2}H_{2}\cdot B}$. Aus Methylanilin beim Erhitzen mit Allylsenföl und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Salzsäure im Rohr bei 100° (Prager, B. 22, 2996). Aus 2-Anilino-5-methyl- \varDelta^{3} -thiazolin (S. 147) beim Behandeln mit überschüssigem Methyljodid (P.) oder beim Erhitzen mit Methyljodid in Methanol auf 100° (Young, Crookes, Soc. 89, 70). Eigentümlich riechendes Öl. Destilliert unzersetzt gegen 300° (P.). Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol; leicht löslich in verd. Säuren (Y., C.). Reagiert gegen Lackmus alkalisch (P.). Liefert bei gelindem Erwärmen mit Kaliumchlorat und Salzsäure und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Salzsäure auf 150—160° β -Methyl-taurin und Methylanilin (P.). $2C_{11}H_{14}N_{2}S+2HCl+PtCl_{4}$. Orangerote Platten. F: 183—184° (P.), 184° (Y., C.). Pikrat $C_{11}H_{14}N_{2}S+C_{6}H_{2}O_{7}N_{2}$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 114—115° (Y., C.), 125° (P.). Leicht löslich in Alkohol (Y., C.).
- **2**-Athylanilino-5-methyl- Δ^2 -thiazolin $C_{12}H_{12}N_2S = CH_2 \cdot H\dot{C} \cdot S \cdot C \cdot N(C_2H_2) \cdot C_3H_2$.

 B. Aus 2-Anilino-5-methyl- Δ^2 -thiazolin (S. 147) beim Erhitzen mit Athyljodid in Alkohol auf 100° (Young, Crookes, Soc. 89, 70). Charakteristisch riechendes Ol. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Petroläther, sahr schwer in Wasser. Gibt bei gelindem Erwärmen mit Kaliumchlorat und Salzsäure und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150—200° β -Methyl-taurin. $2C_{12}H_{12}N_2S + 2HCl + PtCl_2$. Gelbrotes Krystallpulver. F: 156° (Zers.).
- 2 [Methyl o toluidino] 5 methyl Δ^2 thiasolin $C_{12}H_{16}N_3S = H_2C N$ $CH_2 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot N(CH_3) \cdot C_2H_4 \cdot CH_3$ beim Behandeln mit Methyljodid (Prager, B. 22, 2999; Young, Crookes, Soc. 89, 75). Eigentümlich riechendes Öl. Destilliert unzersetzt gegen 295° (P.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumchlorat und Salzsäure und enchfolgender Einw. von konz. Salzsäure bei 150—200° β Methyl taurin (P.; Y., C.). Hydrojodid. Tafeln (aus Alkohol). F: 165—166° (P.). $2C_{12}H_{16}N_3S + 2HCl + PtCl_4$. Krystellinisch. Zersetzt sich oberhalb 200° (P.; Y., C.). Pikrat $C_{12}H_{16}N_3S + C_6H_2O_7N_3$. Gelbe Prismen. F: 137—138° (P.). 2 [Äthyl o toluidino] 5 methyl Δ^2 thiasolin $C_{12}H_{16}N_3S =$
- H₂C—N

 CH₂·HC·S·C·N(C₂H₃)·C₆H₄·CH₂

 B. Aus 2-o-Toluidino-5-methyl- Δ^2 -thiazolin (S. 147) beim Erhitzen mit Åthyljodid in Alkohol auf 100° (Young, Chookes, Soc. 89, 75). Charakteristisch riechendes Öl. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Leicht löslich in verd. Säuren. Gibt bei der Oxydation mit Kaliumchlorat und Salzsäure und nachfolgender Spaltung mit konz. Salzsäure β-Methyl-taurin und Äthyl-o-toluidin. $2C_{18}H_{16}N_2S + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Krystalle. F: 203° (Zers.).
- 2 [Methyl p toluidino] 5 methyl Δ^2 thiasolin $C_{12}H_{12}N_2S = H_2C N$ $CH_2 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot N(CH_2) \cdot C_2H_4 \cdot CH_2$ B. Aus 2-p-Toluidino-5-methyl- Δ^2 -thiazolin (S. 148) beim Schütteln mit Methyljodid (Young, Crookes, Soc. 89, 72). Charakteristisch riechen-

des Öl. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Leicht löslich in verd. Salzsäure. — Liefert beim Behandeln mit Kaliumchlorat und Salzsäure und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit konz. Salzsäure auf 150—200° β -Methyl-taurin und Methyl-p-toluidin. — $2C_{12}H_{16}N_2S+2HCl+PtCl_4$. F: 110° (Zers.).

2 - [Åthyl - p - toluidino] - 5 - methyl - Δ^2 - thiazolin $C_{18}H_{18}N_2S = H_2C-N$

CH₂·HC·S·C·N(C₂H₅)·C₃H₄·CH₂
B. Aus 2-p-Toluidino-5-methyl- Δ^2 -thiazolin (S. 148) beim Erhitzen mit Äthyljodid in Alkohol auf 100° (Young, Crookes, Soc. 89, 73). — Öl. Leicht löslich in Alkohol und Benzol. Leicht löslich in verd. Säuren. — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumchlorat und Salzsäure und nachfolgendem Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 160° bis 200° β-Methyl-taurin und Äthyl-p-toluidin. — $2C_{13}H_{18}N_2S + 2$ HCl + PtCl₄. Orangefarbene Krystalle. F: 189—190° (Zers.).

2-Pyrrolidino-5-methyl- Δ^{g} -thiazolin $C_{g}H_{14}N_{2}S = H_{1}C - N \atop CH_{3} \cdot H_{C} \cdot S \cdot C \cdot N \atop CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{3} \cdot B$

Aus N-Allyl-N'.N'- tetramethylen-thioharnstoff (Bd. XX, S. 6) beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 100° (SCHLINCK, B. 32, 956). — Gelbes, fäkalartig riechendes Öl. Kp: 245—250°. Kaum löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther. Löslich in verd. Säuren. — C₃H₁₄N₂S+HCl+AuCl₂. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: 107—108°. — 2C₃H₁₄N₂S+2HCl+PtCl₄. Rote Säulen (aus Wasser). Zersetzt sich von 182° an und ist bei 201° geschmolzen.

201° geschmolzen.

2-Piperidino-5-methyl- Δ^2 -thiazolin $C_9H_{13}N_3S = \frac{H_3C-N}{CH_3\cdot HC\cdot S\cdot C\cdot N} \frac{CH_3\cdot CH_3}{CH_3\cdot CH_3} \frac{CH_3\cdot CH_3}{CH_3$

B. Aus N-Allyl-N'.N'-pentamethylen-thioharnstoff (Bd. XX, S. 57) beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 100° (Avenarius, B. 24, 265). — Gelbliches Öl. Kp: 277°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Sehr schwer löslich in Wasser. — Liefert beim Sättigen der wäßr. Lösung des Hydrochlorids mit Chlor β -Methyl-taurin. Ist gegen Kochen mit Natrium und Amylalkohol und gegen Erhitzen mit Phosphoniumjodid auf 200° beständig. — Pikrat $C_9H_{12}N_2S+C_3H_3O_7N_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 112°.

Hydroxymethylat $C_{10}H_{20}ON_2S = \frac{H_2C-N}{CH_3 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot (CH_3)(HO)NC_5H_{10}}$. B. Das Jodid entsteht bei der Einw. von Methyljodid auf 2-Piperidino-5-methyl- Δ^2 -thiazolin; man erhält die freie Base beim Schütteln des Jodids mit feuchten Silberoxyd (Avenarus, B. 24, 265). — Nicht rein erhalten. Gelbliches, hummerartig riechendes Öl. — Jodid $C_{10}H_{19}SN_2 \cdot I$. Sehr hygroskopische Krystalle. F: 67°. Sehr leicht löslich in Wasser und anderen Lösungsmitteln außer in Äther.

 $\begin{aligned} \textbf{2-Isoindolino-5-methyl-} \varDelta^{\textbf{3}-\textbf{thiasolin}}, & \textbf{2-o-Xylylenamino-5-methyl-} \varDelta^{\textbf{3}-\textbf{thiasolin}}, \\ \textbf{C}_{1\textbf{2}}\textbf{H}_{1\textbf{4}}\textbf{N}_{\textbf{3}}\textbf{S} &= \frac{\textbf{H}_{\textbf{3}}\textbf{C} - \textbf{N}}{\textbf{C}\textbf{H}_{\textbf{3}} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{N}} \overset{\textbf{C}\textbf{H}_{\textbf{3}}}{\textbf{C}} \textbf{C}_{\textbf{3}}\textbf{H}_{\textbf{4}}. & \textbf{B.} & \textbf{Aus N-Allyl-N'.N'-o-xylylen-thioharnstoff} \end{aligned}$

(Bd. XX, S. 260) beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 100° (Fränkel, B. 33, 2814). — Nadeln (aus Essigester). F: 78—80°. — Hydrochlorid. Löslich in Wasser und verd. Salzsäure.

2 • Dimethylamino • 5 • brommethyl • Δ^2 • thiazolin $C_8H_{11}N_8BrS = H_1C_{--}N$

CH₃Br·HC·S·C·N(CH₃)₃

Eur Konstitution vgl. Gadamer, Ar. 231, 1, 38, 45. — B. Das CH₃Br·HC·S·C·N(CH₃)₃

Hydrobromid entsteht bei der Einw. von Brom auf die gekühlte alkoholische Lösung von N.N.Dimethyl·N·allyl·thioharnstoff (G., Ar. 233, 672). — Salze: G., Ar. 233, 673. — C₆H₁₁N₂BrS + HCl. Krystalle. F: 191—192°. Leicht löslich in Wasser. — C₅H₁₁N₂BrS + HBr. Nadeln. F: 207,5—208°. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol. — C₅H₁₁N₂BrS + HCl + AuCl₂. Krystalle. F: 70°. Schwer löslich. — 2C₆H₁₁N₂BrS + 2 HCl + PtCl₄. Orangegelbe Nadeln. Ziemlich leicht löslich.

2 - Methylanilino - 5 - brommethyl - A² - thiasolin C₁₁H₁₅N₂BrS =

H₂C—N

CH₄Br·HC·S·C·N(CH₂)·C₂H₅

β.γ·Dibrom-propylsenföl bei Einw. von Methylanilin in alkoh. Lösung (Dixon, Soc. 69, 29). — Bräunliches Öl. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Benzol; löslich

in Salzsaure (D.). — Zersetzt sich bei Einw. von Salpetersaure (D.). — C₁₁H₁₈N₂BrS+HBr. Prismen (aus Wasser). F: 183—184° (korr.) (D.). Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol (D.).

2 - Piperidino - 5 - brommethyl - Δ^2 - thiasolin $C_0H_{10}N_0BrS =$

CH₂Dr·HC·S·C·N CH₂·CH₂ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₄ CH₅ C

Das Hydrobromid entsteht beim Versetzen einer alkoh. Lösung von β . γ -Dibrom-propylsenföl mit Piperidin (Dixon, Soc. 69, 30). — Sirup. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Åther; unlöslich in Alkalilaugen, löslich in Säuren (D.). — C. H. 15N. BrS + HBr. Prismen (aus Alkohol). F: 189—190° (korr.) (D.). Leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in kaltem Wasser. Die wäßr. Lösung reagiert gegen Lackmus neutral.

3. Monoamine $C_n H_{2n-2} ON_2$.

1. 2-Amino-oxazol $C_2H_4ON_2 = \frac{HC-N}{HC\cdot O\cdot C\cdot NH_4}$

 $\textbf{2-Amino-thissol} \ \, C_8H_4N_2S = \frac{HC-N}{HC\cdot S\cdot C\cdot NH_{\bullet}} \ \, \text{ist desmotrop mit Thiszolon-(2)-inid,}$ 8, 155.

2- α -Thenylidenamino-thiazol 1) $C_8H_8N_2S_2 = \frac{HC-N}{HC\cdot S\cdot C\cdot N:CH\cdot C\cdot S\cdot CH}$

α-Form. B. Aus 1 Mol α-Thiophenaldehyd und 1 Mol 2-Amino-thiazol bei gelindem Erwärmen oder längerem Schütteln (Hantzsch, Witz, B. 34, 845). — Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 109°. — Wird beim Schmelzen im Schwelzen im

beim Schmelzen im Stickstoffstrom in die β -Form (s. u.) über. β -Form. B. s. bei der α -Form. — F: 47—48° (Hantzsch, Witz, B, 84, 845). In Alkohol, Ather und Benzol leichter löslich als die α -Form. — Geht beim Aufbewahren und beim Umkrystallisieren aus Alkohol in die a-Form über; beim Lösen in Alkohol bildet sich daneben in geringer Menge N.N'-[α-Thenyliden]-bis-[2-amino-thiazol] (S. 155).

2. Amine C₄H₄ON₆.

1. 5-Amino-2-methyl-oxasol $C_4H_6ON_2 = \frac{HC-N}{H_4N \cdot C \cdot O \cdot C \cdot CH_4}$.

5-Amino-2-methyl-thiazol $C_4H_4N_2S = \frac{HC-N}{H_4N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH_4}$ ist desmotrop mit 2-Methylthiazolon-(5)-imid, S. 158.

2. 2-Amino-4-methyl-oxazol $C_4H_6ON_2 = \frac{CH_3 \cdot C - N}{H_0^2 \cdot O \cdot C \cdot NH_6}$.

2-Amino-4-methyl-thiasol $C_4H_6N_2S = \frac{CH_3 \cdot C - N}{HC \cdot S \cdot C \cdot NH_2}$ ist desmotrop mit 4-Methyl-HC $\cdot S \cdot C \cdot NH_2$ thiazolon-(2)-imid, S. 159.

2 - Dibensylamino - **4** - methyl - thiasol $C_{18}H_{18}N_8S = CH_2 \cdot C - N$ 2-Dibensylamino-4-methyl-thiasol $C_{18}H_{18}N_8S = HC \cdot S \cdot C \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_8)_8$ Ans N.N-Dibensyl-thioharnstoff beim Kochen mit Chloraceton in Alkohol (MARCHESINI, G. 24 I,65). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 50°. Löslich in Alkohol und Äther.

Dimethyl - bis - [4 - methyl - thiasolyl - (2)] - ammoniumhydroxyd $C_{10}H_{10}ON_{1}S_{2} =$ CH.·C-N

N_C·CH₂. — Jodid C₁₀H₁₄S₂N₂·I. B. Entsteht in geringer HÖ-S-Ö-N(CH₂)₂(OH)-Ö-S-ÖH

— Jodid C₁₂H₁₄S₂N₂·1. B. Eintsteht in geringer

Menge neben dem Hydrojodid des 3.4-Dimethyl-thiazolon-(2)-imids bei der Einw. von Methyljodid auf 4-Methyl-thiazolon-(2)-imid (HANTZSCH, WEBER, B. 20, 3122, 3131). Nadeln. Verkohlt bei 260°, ohne zu schmelzen. Sehr schwer löslich in Wasser.

¹⁾ Zur Bezeichnung Thenyliden vgl. Bd. XVII, S. 29 Anm. 3.

3. 5-Amino-4-methyl-3-äthyl-isoxazoi $C_6H_{10}ON_2 = \frac{CH_3 \cdot C - C \cdot C_2H_6}{H_2N \cdot C \cdot O \cdot N}$ ist desmotrop mit 4-Methyl-3-äthyl-isoxazolon-(5)-imid, S. 162.

4. Monoamine $C_n H_{2n-6}ON_2$.

1. Amin $C_7H_8\dot{O}N_2 = H_2N \cdot (C_6H_6)C_{\frown O}NH$.

 $\begin{array}{ll} \textbf{N-Oxy-N-phenyl-N'-p-tolyl-benzamidin} & C_{20}H_{16}ON_{2} = \\ \textbf{CH_{2}\cdot C_{2}H_{4}\cdot NH\cdot (C_{6}H_{6})C} \\ \hline \textbf{N\cdot C_{2}H_{6}} & \text{bezw. } \textbf{CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:C(C_{6}H_{6})\cdot N(OH)\cdot C_{6}H_{6}} & \text{bezw. } \textbf{CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:C(C_{6}H_{6})\cdot N(OH)\cdot C_{6}H_{6}} & \text{bezw. } \textbf{CH_{3}\cdot C_{6}H_{6}\cdot N:C(C_{6}H_{6})\cdot N(OH)\cdot C_{6}H_{6}} \\ \hline \textbf{N-C_{2}H_{3}\cdot NH\cdot C(C_{2}H_{5}):N(:O)\cdot C_{6}H_{6}} & \text{s. Bd. } \textbf{XV, S. 8.} \end{array}$

2. 7(?)-Amino-3-methyl-phenmorphelin C₉H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 7(?)-Nitro-3-methyl-phenmorpholin (S. 37) beim Erwärmen mit Zinn und Salzsäure (Stoermer, Brockerhof, B. 30, 1639). — Unbeständiges Öl.

5. Monoamine C_n H_{2n-8} ON₂.

1. Amine C₇H₆ON₂.

1. 3 - Amino - $\alpha.\beta$ - benzisowazol $C_7H_6ON_2$, s. nebenstehende $C_7H_6ON_2$

3-Amino- $\alpha.\beta$ -benzisothiazol-1-dioxyd, Pseudosaccharinamid $C_7H_6O_2N_2S = C_6H_4 \underbrace{C(NH_2)}_{SO_2}N$ ist desmotrop mit 3-Imino- $\alpha.\beta$ -benzisothiazolin-1-dioxyd, Saccharinimid, S. 171.

2. 2-Amino-benzoxazol (O.N-o-Phenylen-isoharnstoff) C₇H₅ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit Benzoxazolonimid, S. 177.

2-Anilino-benzoxazol (N-Phenyl-O.N'-o-phenylen-isoharnstoff) $C_{13}H_{10}ON_2 = C_6H_4 < O > C \cdot NH \cdot C_2H_6$ ist desmotrop mit Benzoxazolon-anil, S. 178.

2-Methylanilino-benzoxazol, N-Methyl-N-phenyl-O.N'-o-phenylen-isoharn-stoff $C_{12}H_{12}ON_2=C_6H_4<\underset{\longrightarrow}{N}C\cdot N(CH_2)\cdot C_6H_6$. B. Aus Benzoxazolthion (S. 181) beim Koehen mit Methylanilin (Kalckhoff, B. 16, 1827). — Intensiv blau fluorescierendes Öl. Ist weit oberhalb 360° unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Alkohol und Äther; löslich in konz. Salzsäure; wird aus dieser Lösung durch Wasser gefällt (K., Priv.-Mitt.).— $2C_{12}H_{12}ON_2+2HCl+PtCl_4$. Braungelbe Prismen.

2-Acetylanilino-benzoxazol, N-Phenyl-N-acetyl-O.N'-o-phenylen-isoharnstoff $C_{15}H_{12}O_2N_3 = C_6H_2 < 0 > C \cdot N(C_3H_6) \cdot CO \cdot CH_3$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt. s. S. 178.

2-Amino-bensthiasol (8.N-o-Phenylen-isothioharnstoff) $C_7H_6N_2S = C_6H_2 < \frac{N}{S} > C \cdot NH_2$ ist desmotrop mit Benzthiazolon-imid, S. 182.

2-Acetylanilino-bensthiazol, N-Phenyl-N-acetyl-S.N'-o-phenylen-isothioharn-stoff $C_{16}H_{12}ON_2S = C_2H_2 < \frac{N}{S} > C \cdot N(C_6H_6) \cdot CO \cdot CH_3$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 183.

- 3. 6-Amino-benzoxazol C₇H₂ON₂, Formel I.

 I. H₂N O CH II. H₂N N
- 6 Amino benzthiazol C₇H_eN₃S,
 Formel II. B. Aus 2.5-Diamino-thiophenol beim Kochen mit konz. Ameisensäure (MYLIUS, Dissertation [Berlin 1883], S. 58). Aus 6-Nitro-benzthiazol durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (M., Diss., S. 38). Prismen (aus Wasser). F: 87°. Löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Äther und Wasser. Gibt mit Eisenchlorid in salzsaurer Lösung eine intensiv blaue Färbung. Salze: M.
- 6 Dimethylamino bensthiasol C₂H₁₀N₃S = (CH₂)₂N·C₃H₃< N CH. B. Aus S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure (Bd. XIII, S. 558) bei Einw. von Formaldehyd in saurer oder neutraler Lösung und nachfolgender Behandlung mit salpetriger Säure oder beim Kochen mit Ameisensäure (SCHMIDT, B. 39, 2409). Aus der Verbindung C₃H₁₂O₃N₃S₃ (Schwefligsäure-mono-[6-dimethylamino-benzthiazolinyl-(2)-ester]?, Bd. XIII, S. 559) beim Erhitzen für sich oder mit Alkalilauge (SCH., B. 39, 2410). Blättchen (aus Petroläther + Benzol). F: 73,5—74°. Ist unzersetzt destillierbar. Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, ziemlich leicht in siedendem Petroläther, schwer in heißem Wasser. Unlöslich in verd. Essigsäure und sehr verd. Mineralsäuren. Zersetzt sich allmählich an der Luft. Gibt beim Kochen mit einer Spur Ferrichlofid in salzsaurer Lösung eine grünblaue Färbung, die beim Abkühlen und auf Wasserzusatz in Hellblau übergeht.
- 6-Acetamino-bensthiasol $C_8H_8ON_3S=CH_8\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_3<\frac{N}{S}>CH.$ B. Aus 6-Amino-bensthiazol bei Einw. von Essigsäureanhydrid (MYLIUS, Dissertation [Berlin 1883], S. 40). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 84°. Schwer löslich in konz. Säuren. $2C_9H_8ON_3S+2HCl+PtCl_4$. Prismen.

2. Amine C₈H₈ON₂.

- 1. 2-Amino-4.5-benzo-1.3-oxazin C₂H₂ON₂, s. nebenstehende CH₂O Formel, ist desmotrop mit 2-Imino-dihydro-4.5-benzo-1.3-oxazin, S. 186.
- **2-Amino-4.5-benzo-1.3-thiazin** $C_8H_8N_3S = C_8H_4 < \begin{array}{c} CH_3 \cdot S \\ N = C \cdot NH_3 \end{array}$ ist desmotrop mit 2-Imino-dihydro-4.5-benzo-1.3-thiazin, S. 187.
- 2. 5-Amino-2-methyl-benzoxazol C₈H₃ON₃, s. nebenstehende Formel.
- 5-Acetamino-2-methyl-benzthiasol $C_{f0}H_{10}ON_3S = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_8 < N > C \cdot CH_3$. Aus 2.2'-Dinitro-4.4'-diamino-diphenyldisulfid bei Einw. von Zinkstaub, Eisessig und Essigsäureanhydrid (H. A. MÜLLER, Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 359; C. 1906 II, 1587). Fast farblose Nadeln (aus Wasser). F: 159°.
- 3. 6-Amino-2-methyl-benzoxasol C₈H₂ON₂, Formel III.

 5-Chlor-6-amino-2-methylbensoxasol C₈H₂ON₂Cl, Formel IV. B. Aus 5-Chlor-6-nitro-2-methyl-benzoxazol bei der
- bensoxasol C₀H₇ON₃Cl, Formel IV. B. Aus 5-Chlor-6-nitro-2-methyl-benzoxazol bei der Reduktion mit Eisen in essigsaurer Lösung bei 80° (Kalle & Co., D. R. P. 200601; C. 1908 II, 554; Frdl. 9, 333). Die durch Diazotieren erhaltene Diazoverbindung gibt mit 1.8-Dioxynaphthalin-disulfonsäure-(3.6) einen blauen Wollfarbstoff.
- 6-Dimethylamino-2-methyl-bensthiasol $C_{10}H_{13}N_3S = (CH_3)_3N \cdot C_8H_3 < \frac{N}{S} > C \cdot CH_3$. B. Aus dem Zinksalz des 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenols beim Erhitzen mit Acetylchlorid in Benzol im Rohr auf 100° (Bernthesen, A. 251, 29). Gelbes Öl. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther. $C_{10}H_{13}N_3S + HCl$. Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- 4. 2-Amino-4-methyl-benzowazol $C_8H_2ON_2$, s. nebenstehende Formel.

 2-[Acetyl-o-toluidino]-4-methyl-benzthiazol $C_{17}H_{12}ON_2S = CH_2 \cdot C_8H_2 \cdot C_8 \cdot N(CO \cdot CH_2) \cdot C_2H_4 \cdot CH_3$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 193.

- 5. 2-Amino-5-methyl-benzoxazol C₈H₈ON₂, s. nebenstehende Formel.
 - CH3.
- 2-Acetylanilino-5-methyl-benzoxazol $C_{16}H_{14}O_{2}N_{2}=$ $CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}< \frac{N}{O}>C\cdot N(CO\cdot CH_{3})\cdot C_{6}H_{6}$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 194.
- 6. 2 Amino 6 methyl benzoxazol C₈H₈ON₂, s. nebenstehende Formel.
- **2-[Acetyl-p-tolnidino]-6-methyl-benzthiazol** $C_{17}H_{19}ON_3S = CH_3 \cdot C_6H_3 < \frac{N}{S} > C \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 194.
- 3. 5-Amine-2.6-dimethyl-benzoxazol $C_9H_{10}ON_2$, H_2N c. nebenstehende Formel.
- 5 Acetamino 2.6 dimethyl benzthiazol $C_{11}H_{12}ON_2S = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)(CH_3)C_6H_3 < \frac{N}{S} > C \cdot CH_3$. B. Aus 4.6.4'.6'-Tetraamino-3.3'-dimethyl-diphenyl-disulfid beim Erwärmen mit Zinkstaub, Eisessig und Essigsäureanhydrid (Schultz, Beyschlag, B. 42, 751). Nadeln (aus Wasser). F: 180—181°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

4. Amine C₁₂H₁₆ON₂.

- 1. 5-Amino-2.4-dimethyl-7-isopropyl-benzoxazol C12H16ON2, Formel I.
- 5 Acetamino 2.4 dime thyl 7 isopropyl benzoxazol C₁₄H₁₈O₂N₃, Formel II. B. Aus I. 2.4-Diamino-thymol-hydrochlorid beim Erhitzen mit Essigsäure-anhydrid auf 210° (MAZZARA, G. 20, 423). Aus 5-Diacetamino-2.4-dimethyl-7-isopropylbenzoxazol (s. u.) bei Einw. von Salzsäure (M.). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 132—134°. Reichlich löslich in Alkohol und Benzol, mäßig in verd. Alkohol, schwer in Äther und Petroläther. Gibt mit Essigsäureanhydrid bei 200° wieder 5-Diacetamino-2.4-dimethyl-7-isopropylbenzoxazol.
- 5-Diacetamino-2.4-dimethyl-7-isopropyl-benzoxazol

 C₁₈H₂₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Hydrochlorid des 2.4-Diamino-thymols bei kurzem Erhitzen mit
 überschüssigem Essigsäureanhydrid auf 200° (Mazzana, G. 20,
 421). Aus O.N.N.N'.N'-Pentacetyl-[2.4-diamino-thymol] beim
 Erhitzen auf 200—260° (M.). Tafeln (aus Petroläther). F: 92—94°. Löslich in verd. Alkohol.
 Wird von verd. Salzsäure in 5-Acetamino-2.4-dimethyl-7-isopropyl-benzoxazol übergeführt.
 Zersetzt sich bei längerer Einw. von Alkalilaugen.
 - 2. 5-Amino-2.7-dimethyl-4-isopropyl-benzoxazol C₁₂H₁₃ON₂, Formel III.
- 5-Acetamino 2.7 dime thyl 4 isopropyl benzoxazol C₁₆H₁₈O₂N₂, Formel IV. B. Aus III. No. CH₃CO · NH · N CH₃CO · NH · N CH₃CO · CH₃ · CH₃CO · CH₃
- 5-Diacetamino-2.7-dimethyl-4-isopropyl-benzoxazol C₁₀H₂₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Acetamino-2.7-dimethyl-4-isopropyl-benzoxazol (s. o.) beim Erhitzen mit 1 Mol Essigsäureanhydrid auf 180—190° (MAZZARA, PLANCHER, G. 21 II, 156). Tafeln (aus Alkohol). F: 123—125°.
- (CH₃·CO)₂N·C·CH₃

6. Monoamine $C_nH_{2n-10}ON_2$.

1. Amine C.H.ON.

1. **4-Amino-3-phenyl-isoxazol** $C_9H_9ON_2 = \frac{H_9N \cdot C - C \cdot C_9H_5}{HC \cdot O \cdot N}$ ist desmotrop mit **3-**Phenyl-isoxazolon-(4)-imid, S. 199.

2. 2-Amino-4-phenyi-oxazol $C_0H_0ON_0 = \frac{C_0H_0\cdot C-N}{HO\cdot O\cdot C\cdot NH_0}$

2-Dibensylamino-4-phenyl-thiasol $C_{22}H_{20}N_2S=\frac{C_6H_5\cdot C-N}{H_0^{\prime\prime}\cdot S\cdot C\cdot N(CH_2\cdot C_6H_5)_2}$. Beim Kochen von N.N-Dibenzyl-thioharnstoff mit ω -Brom-acetophenon in Alkohol (Marchesini, G. 23 II, 439). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 106°. Maßig löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — Gibt bei Einw. von wäßr. Kalilauge eine nicht näher beschriebene, bei 85–86° schmelzende Verbindung.

2. 2-Methyl-4-[4-amino-phenyl]-oxazol $C_{10}H_{10}ON_2 = \frac{H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C - N}{H_0^2 \cdot O \cdot C \cdot CH_2}$ B. Aus 2-Methyl-4-[4-nitro-phenyl]-oxazol (S. 58) beim Erwärmen mit Zinn und Salzsäure

B. Aus 2-Methyl-4-[4-nitro-phenyl]-oxazol (S. 58) beim Erwärmen mit Zinn und Salzsäure (Lewy, B. 21, 926). — Nadeln (aus Wasser). F: 114—115°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther. — Die durch Diazotieren erhaltene Diazoverbindung gibt mit Dimethylanilin einen violetten, mit Resorcin einen gelben und mit β -Naphthol einen roten Farbstoff.

7. Monoamine $C_n H_{2n-14} ON_2$.

Amine C12H10ON2.

In diese Reihe gehören 2-Amino-phenoxazin (I) und 2-Amino-phenthiazin (II), die als Leukobasen der einfachsten Oxazin- und Thiazinfarbstoffe zu betrachten sind. Zu den ältesten Vertretern dieser Farbstoffklassen zählen das 1879 von Meldola (B. 12,

2066) aufgefundene Meldolablau (III), das Lautesche Violett oder Thionin (IV) (Laute, C. r. 82 [1876], 1441), das von Caro entdeckte Methylenblau (V) (BASF, D. R. P. 1886 [1877]; Frdl. 1, 247) sowie schließlich das Gallocyanin (VI) (Korchlin, D. R. P. 19580 [1881];

Frdl. 1, 269). Während über die Struktur dieser Verbindungen durch die Arbeiten von Nietzki, Bernthsen u. a. schon frühzeitig Klarheit gewonnen wurde, ist die Diskussion über die Bindungsverteilung in den Basen bezw. Anhydrobasen und den Salzen der Farbstoffe und ihren Zusammenhang mit dem Farbstoffeharakter auch heute noch nicht zum Abschluß gelangt. Die Verhältnisse liegen also ähnlich wie bei den Azinfarbstoffen (vgl. Bd. XXV, S. 331). Beide Gebiete haben sich durchaus parallel entwickelt, und die Bearbeitung der Azinfarbstoffe hat wichtige Gesichtspunkte für die Konstitutionsauffassung der Oxazinund Thiazinfarbstoffe geliefert.

Die Farbsalze der Oxazin- und Thiazinreihe wurden zunächst nach dem Vorgang von Nietzei, Otto (B. 21, 1738; vgl. a. O. Fischer, Hepp, B. 80, 399) p-chinoid formuliert (vgl. Formel III—VI), bis Kehrmann, Schaposchnikow (B. 80, 1571) und Kehrmann (B. 82, 2801) mit Rücksicht auf die Analogie zu den Azinfarbstoffen o-chinoide Formeln

mit basischem Sauerstoff bezw. Schwefel befürworteten (vgl. Formel VII—VIII). Nachdem Kehrmann bald darauf die Darstellung der einfachsten Phenazoxonium- und Phenazthionium-Salze (Formel IX und X) geglückt war (B. 34, 1623, 4171; A. 322, 1; vgl. K., B. 47

$$(CH_2)_2N \cdot \bigcup_{S}^{N} \cdot N(CH_2)_2 \qquad H_2N \cdot \bigcup_{C_1}^{N} \bigcup_{B_1}^{N} \bigcup_{B_2}^{N} \bigcup_{C_1}^{N} \bigcup_{C_2}^{N} \bigcup_{C_3}^{N} \bigcup_{C_4}^{N} \bigcup_{C_4}^{$$

[1914], 2156; K., DISEBENS, B. 48 [1915], 318), dehnte er diese Formulierung auf die Mehrzahl der Oxazin- und Thiazinfarbstoffe aus, wenn auch mit gewissen Einschränkungen und dem Hinweis auf die Möglichkeit von Desmotropie (K., B. 39, 926; 40, 2072; A. 372, 287). Trotzdem vermochte sich diese Auffassung nicht allgemein durchzusetzen. Sie wurde namentlich von Hantzsch (B. 38, 2143; 39, 153, 1365; vgl. Kehemann, de Gottrau, B. 38, 2577; K., B. 39, 914) auf Grund von Leitfähigkeitsmessungen bekämpft. Ein erneutes Studium der Farbsalze mit den Mitteln der qualitativen Absorptionsspektroskopie (Kehemann, Havas, Grandmougin, B. 46 [1913], 2131; 47 [1914], 1881; K., Speitel, Grandmougin, B. 47, 2976; K., Sandoz, B. 50 [1917], 1673; 51 [1918], 923; K., Borgeaud, Helv. 9 [1926], 881) führte Kehemann zu der wichtigen Beobachtung, daß die Zahl der salzbildenden Gruppen mit der Zahl der auftretenden Farben übereinstimmt und daß die Basizität aller Gruppen mit Ausnahme der ersten gering ist (K., H., G., B. 48 [1913], 2802). Die vergleichende Betrachtung der Absorptionsspektra veranlaßte nunmehr auch Kehemann, für die einsäurigen Salze zur p-chinoiden Formulierung zurückzukehren; nur für die höchstsäurigen Salze wurde die o-chinoide Formulierung (vgl. z. B. Formel XI) beibehalten. Den einsäurigen Salzen des 4-Amino-phenazoxoniums und 4-Amino-phenazthioniums (XI a und XI b) wird

o-chinoide Konstitution zugeschrieben (K., SANDOZ, B. 50 [1917], 1672, 1673). Eine gewisse Sonderstellung nimmt unter den einsäurigen Salzen die Verbindung der Formel XIc oder XId mit der Aminogruppe in m-Stel-

1 d mit der Aminogruppe in m-Steilung zum Ringstickstoff ein (K., B. 40, 2073, 2088). Eine optische Untersuchung dieses interessanten Salzes ist anscheinend leider nicht ausgeführt worden ¹).

Ein Teil der Farbsalze enthält entweder Amino- oder Iminogruppen, je nachdem man sie o- oder p-chinoid (Formel XII bezw. XIII) formuliert. Versuche, mit Hilfe der Diazo-

tierung zwischen diesen Möglichkeiten zu unterscheiden, führten nicht immer zu den gleichen Resultaten wie die spektroskopischen Befunde, so daß die Vorstellung

der Desmotropie zwischen o- und p-chinoiden Zuständen zu Hilfe genommen werden mußte (Kehrmann, B. 30, 1571; 40, 2071; A. 322, 64; K., Havas, Grandmougin, B. 47 [1914], 1890; K., Sandoz, B. 51 [1918], 923 Anm. 3; K., Helv. 10 [1927], 675) 3). Auch das Verhalten der Farbsalze gegen Ammoniak und Amine, die in p-Stellung zum Ringstickstoff in den Kern einzutreten vermögen 3), wurde im Sinne eines chinoiden Bindungscharakters und der Möglichkeit desmotroper Zustände gedeutet (Kehrmann, Schaposchnikow, B. 33, 3291; K., B. 34, 1625, 4173; A. 322, 7; B. 49 [1916], 53, 2831). Zur Theorie dieser Reaktionen vgl. a. K., B. 31, 977.

In neuerer Zeit ist die Formulierung der Oxazin- und Thiazinfarbstoffe durch den Wandel der Anschauungen über die Konstitution der Triphenylmethanfarbstoffe beeinflußt worden. Die Auffassung, daß Elektrolytnatur und Farbe der Triphenylmethanfarbstoffe auf die

¹⁾ Vgl. dazu die Diskussion bei deu entsprechendeu Isorosiudulinen (K., SPEITEL, GRAND-MOUGIN, B. 47 [1914], 3366).

Eine andere Deutung der Kehrmannscheu Befunde ist durch die Arbeiten von Schoutissen (Am. Soc. 55 [1933], 4531; 58 [1936], 259; vgl. a. Börseken, Sch., R. 54 [1935], 956) uahegelegt.
 Vgl. auch die ahnorme Reaktionsfähigkeit der p-Stellung von Phenylmagnesiumbromid (Schoepfle, Truesdall, Am. Soc. 59 [1987], 372).

Anwesenheit des Carbonium-Ions zurückzuführen sind, ist in zahlreichen Arbeiten gut begründet worden (vgl. z. B. Brand, J. pr. [2] 109 [1925], 17; DILTHEY, J. pr. [2] 109, 297; 117, 321; MADELUNG, J. pr. [2] 111 [1925], 100; M., VÖLKER, J. pr. [2] 114 [1926], 1; 115 [1926], 24; LUND, Am. Soc. 49 [1927], 1350; ZIEGLER, BOYE, A. 458 [1927], 229; Z., WOLLSCHITT, A. 479 [1930], 90; CONANT, WERNER, Am. Soc. 53 [1930], 4436; RUMPF, A. ch. [11] 3 [1935], 327). Der naheliegende Gedanke, diese Vorstellung auf die Oxazinund Thiazinfarbstoffe zu übertragen und das "Zentrum der basischen Wirkung" auf den Ringstickstoff zu verlegen, rührt schon von Babyer (B. 38, 584) her. Er betrachtete die Phenazoxoniumsalze als "Azonium-Verbindungen" mit einer heteropolaren Bindung am Ring-

stickstoff (Formel XIV). Eine analoge Formulierung der Oxazin- und Thiazinfarbsalze (vgl. Formel XV für das Kation des Methylenblaus) ist u. a. von Dilter (J. pr. [2] 109 [1925], 297; vgl. a. D., Dinklaue, B. 62 [1929], 1836), Lund (Kong. Danske Vidensk-Selskab, mat.-fysiske Medd. 11, Nr. 6; C. 1931 II, 2695) und Rumpf (Bl. [5] 2 [1935], 892) befürwortet worden, ohne daß allerdings neues experimentelles Material für diese Auffassung beigebracht wäre. Vom heutigen Standpunkt aus betrachtet, vermag keine der obigen Formulierungen für sich allein ein befriedigendes Bild von der Natur dieser Farbstoffe zu geben. Neuere Versuche zur Deutung der Farbstoffnatur mit Hilfe der Begriffe der Valenz-Tautomerie, der Zwischenstufen und der quantenmechanischen "Resonanz": Wertz, Z. El. Ch. 34 [1928], 544; Arndt, B. 63 [1930], 2963; Eistert, Z. ang. Ch. 49 [1936], 33; B. 69 [1936], 2396; MADELUNG, Z. El. Ch. 37 [1931], 197, 377; Bury, Am. Soc. 57 [1935], 2115. Die qualitativen spektroskopischen Untersuchungen von Kehrmann (vgl. a. Burawoy, B. 64 [1931], 467), die von ihm selbst nur als orientierende Messungen gewertet wurden (B. 49, 1019), bedürften einer Wiederholung mit den Mitteln der modernen quantitativen Absorptionsspektroskopie. Die Deutung dieser Spektren stößt bei komplizierteren Molekülen heute noch auf große Schwierigkeiten und erfordert die Berücksichtigung vieler Umstände, die bisher nicht genügend beschtet worden sind (vgl. dazu Schener, Angew. Chemie 50 [1937], 212). Besondere Aufmerksamkeit verdient auch die Tatsache, daß die Absorptionsspektren von KEHRMANN teilweise in hochkonzentrierter Schwefelsäure als Lösungsmittel aufgenommen sind. Wie stark die durch Schwefelsäure bedingten, meist als "Halochromie" gedeuteten Veränderungen des Absorptionsspektrums sein können, zeigen die Messungen von Schwibz und Mitarbeitern (B. 58 [1925]; 595; 59 [1926], 2621; 60 [1927], 1409) an Phoron und Benzophenon. Die rein strukturchemische Deutung solcher Veränderungen, wie sie in der älteren Literatur üblich war, muß vorläufig recht fragwürdig erscheinen. Beachtenswert ist schließlich auch die mögliche Abhängigkeit der Absorptionsspektren vom Dispersitätsgrad (vgl. z. B. Wo. Ostwald, Licht und Farbe in Kolloiden (Dresden, Leipzig 1924); Tarata, Tohoku Journ. of exp. Med. 26 [1935], 9) und die Konzentrationsabhängigkeit des Absorptionsspektrums von Methylenblau (Holmes, Ind. eng. Chem. 16, 35; Kortum, Ph. Ch. [B] 84 [1936], 265; Holst, Ph. Ch. [A] 179 [1937], 176, 184; vgl. ferner Scheibe und Mitarbeiter, Naturwiss. 25 [1937], 75, 474).

Die den Farbsalzen zugrunde liegenden Basen sind bisher fast ausschließlich nur in denjenigen Fällen isoliert worden, wo eine Wasserabspaltung formelmäßig nicht möglich ist. Diese Basen werden von Kehrmann (B. 40, 2073, 2085; K., Winnelmann, B. 40, 622) mit Rücksicht auf ihre nur gelbe Farbe als Pseudobasen (z. B. Formel XVI und XVII) formuliert. Die Base der 1.2.3.4-Dibenzo-phenoxazoniumsalze (XVIII) wurde in einer farblosen

und einer gelben Modifikation gewonnen; eine Reihe weiterer Phenazoxoniumsalze gibt farblose Pseudobasen (K., B. 36, 2954; vgl. a. K., W.). Die Base der Phenazthioniumsalze ist desmotrop mit Diphenylaminsulfoxyd:

Dementsprechend ergibt die Hydrolyse der Phenazthioniumsalze Sulfoxyde, aus denen durch starke Säuren die Salze regeneriert werden (Pummeree, Gassner, B. 46 [1913], 2313; Kehrmann, Speitel, Grandmougin, B. 47 [1914], 2977; K., Diserens, B. 48 [1915], 321; ygl.

BARNETT, SMILES, Soc. 95, 1254; 97 [1910], 186). In allen anderen Fällen erhält man ätherlösliche Anhydrobasen, die von Nietzki, Otto (B. 21, 1745) p-chinoid aufgefaßt wurden (vgl. z. B. Formel XIX). Kehrmann, der sich dieser Formulierung zunächst angeschlossen hatte (K., Schaposchnikow, B. 30, 1571), ging später dazu über, auch die Anhydrobasen o-ehinoid (XX) zu formulieren (A. 322, 1; vgl. dagegen Decker, Kropp, B. 42, 578; Pum-

MERER, ECKERT, GASSNER, B. 47 [1914], 1496), um schließlich auf Grund absorptionsspektroskopischer Versuche wieder zur p-chinoiden Formulierung zurückzukehren (K., HAVAS, GRANDMOUGIN, B. 46, 2137; 47, 1889; K., A. 414 [1917], 157, 142; K., CHRISTOPOULOS,

B. 54 [1921], 652).

Die Isolierung echter Farbbasen ist bisher in keinem Fall geglückt. Ihre Stärke ist gelegentlich sehr bedeutend. So ist für das Lauthsche Violett die Konstante der basischen Dissoziation k, bei 30°: 1,88×10⁻³; die Methylenblaubase ist an Stärke den Alkalien vergleichbar (Clark, Cohen, Gibbs, Public Health Reports 1925, 1162; vgl. Miolati, B. 28, 1697; Hantzsch, Osswald, B. 33, 292, 316; H., B. 38, 2148; Pelet-Jolivet, Wild, C. r. 147, 683). In wäßr. Lösung ist die Methylenblaubase sehr veränderlich; teilweise geht sie unter Abspaltung von Methylalkohol in Trimethylthionin (XXI) über (Kehrmann, Duttenhöfer, B. 39, 1405; Bernthsen, B. 39, 1808; K., Havas, Grandmougin, B. 46 [1913], 2137; Machemer, B. 63 [1930], 1346).

Die Oxazin- und Thiazinfarbstoffe bilden mit ihren Leukoverbindungen reversible Reduktions-Oxydations-Systeme, z. B.:

$$\left[(CH_3)_2 N \cdot \begin{matrix} N \\ 8 \end{matrix} \right] \cdot N(CH_3)_2 + 2e + H \cdot \underbrace{ \qquad \qquad \qquad }_{ \qquad \qquad } (CH_2)_2 N \cdot \underbrace{ \qquad \qquad }_{ \qquad \qquad } NH \\ \cdot N(CH_3)_2 \cdot \underbrace{ \qquad \qquad }_{ \qquad \qquad } NH$$

Das charakteristische Potential für Halbreduktion bei 30° und p_H = 0 beträgt für Lauthsches Violett +0,563 V, für Methylenblau +0,532 V (Cl., C., G.; vgl. Holst, Ph. Ch. [A] 175 [1936], 120; Rapkine, Struye, Wurmser, C. r. Soc. biol. 100 [1929], 1020). Da beide Oxydationsstufen dissoziierbare Gruppen enthalten, ist es vom ph abhängig. Die potentiometrischen Messungen am Lauthschen Violett und am Methylenblau geben keinen Anhaltspunkt für die Existenz einer intermediären, "semichinoiden" (vgl. Michaelis, Chem. Reviews 16 [1935], 243; Hill, Shaffer, J. biol. Ch. 114 [1936], LI; Preisler, Hempelmann, Am. Soc. 58 [1936], 2305; 59 [1937], 141; Mi., Am. Soc. 58 [1936], 1816) Oxydationsstufe. Dagegen beobachteten Pummerer, Eckert, Gassner (B. 47 [1914], 1494) und Kehrmann (B. 47, 2156; K., Diserens, B. 48 [1915], 318; K., Boubis, B. 50 [1917], 1662; K., Sandoz, B. 50, 1671, 1673) bei einigen einfachen Phenazthioniumsalzen und Phenazoxoniumsalzen sowie ihren Monoaminoderivaten intermediäre, als merichinoid betrachtete Verbindungen. Besonderes Interesse verdient die Tatsache, daß auch aus 10-Methyl-phenthiazin (XXII), 2-Amino-10-methyl-phenthiazin (XXIII) und 2.7-Diamino-10-methyl-phenthiazin (XXIV) durch Oxydation Farbsalze er-

halten werden konnten. Den zweisäurigen Salzen werden von Kehrmann, Sandoz (B. 50 [1917], 1673) und K., Zybs (B. 52 [1919], 130) die Formeln XXV und XXVI zugeschrieben. Außerdem sollen nach Kehrmann einsäurige und merichinoide Salze existieren. Eine Formulierung dieser Salze steht bisher noch aus. Mit Rücksicht auf die analogen Verhältnisse

bei den Phenazinen, wo man die Übergänge mit Michaelis (Am. Soc. 55 [1933], 1481; Oxydations-Reduktions-Potentiale [Berlin 1933], S. 107) folgendermaßen formulieren kann:

erscheint eine analoge Formulierung für die Thiazin-Verbindungen nicht ausgeschlossen:

$$\begin{bmatrix} R \\ N \end{bmatrix}^{++} + 0 \longrightarrow \begin{bmatrix} R \\ N \\ S \end{bmatrix}^{+} + 0 \longrightarrow \begin{bmatrix} R \\ N \\ S \end{bmatrix}$$

Da nach den obigen Ausführungen eine befriedigende Formulierung der Oxazin- und Thiazinfarbstoffe noch aussteht und vermutlich auch mit dem üblichen Valenzstrich- Schema nicht möglich ist, wurden diese Verbindungen im Beilstein-Handbuch als Oxydationsprodukte bei ihren Leukoverbindungen eingeordnet (vgl. System der organischen Verbindungen, bearb. von B. Prager, D. Stern, K. Liberg [Berlin 1929], S. 47; "Leitsätze", Bd. I, S. 45). Die Formeln der Basen wurden in der hypothesenfreien, von Firrz, Köchlin (Helv. 1, 210) vorgeschlagenen Form, die auf eine genaue Wiedergabe der inneren Bindungsverhältnisse verzichtet, wiedergegeben. Die auf -oxoniumhydroxyd bezw. -thioniumhydroxyd ausgehenden Namen der Basen sollen nur den heteropolaren Charakter zum Ausdruck bringen, dagegen nicht besagen, daß Sauerstoff bezw. Schwefel Träger der positiven Ladung seien.

1. 2 - Amino - phenoxazin
$$C_{12}H_{10}ON_2$$
, s. nebenstehende O NH.

Phenoxasim 1) C₁₂H₃ON₃, Formel I 2) und Salze des "2-Amino. I. phenazoxoniumhydroxyds"

C₁₃H₁₀O₂N₃, Formel I 1³). B. Man diazotiert 2.7-Diamino-phenazoxoniumchlorid mit Natriumnitrit in verd. Salzsäure und kocht die Diazoniumsalz-Lösung mit Alkohol auf (Kehrmann, Gresly, B. 42, 348). Eine gelbe ätherische Lösung von Phenoxazim erhält man beim Versetzen des Nitrats mit Soda-Lösung und Extrahieren mit Äther (K., Boubis, B. 50 [1917], 1667; vgl. K., Gr.). — Chlorid. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit gelblichroter Farbe; die wäßr. Lösung zersetzt sich bei kurzem Kochen (K., Gr.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist bei durchfallendem Licht in dünner Schicht olivgrün, in dicker Schicht purpurrot; beim Versetzen mit Eis wird die Lösung rot (K., Gr.). Färbt tannierte Baumwolle rotbraun (K., Gr.). — Nitrat. Dunkelrote Krystalle (K., Gr.). Löslich in Wasser mit roter Farbe. — 2C₁₂H₂ON₂·Cl+PtCl₄. Dunkelrote Krystalle (K., Gr.).

N-Phenyl-phenoxazim $C_{18}H_{19}ON_2$, Formel III ²) und Salze des "2-Anilino-phenazoxonium hydroxyds" $C_{18}H_{14}O_2N_2$, Formel IV ²). B. Beim Behandeln von Phenoxazin

III.
$$N = N = N \cdot C_0H_5$$
 IV. $N = N \cdot C_0H_5$ OH

mit überschüssigem Anilinhydrochlorid und Eisenchlorid in alkoh. Lösung und Zersetzen des entstandenen Chlorids bezw. Eisenchlorid-Doppelsalzes mit Ammoniumcarbonat (Kehrmann, A. 322, 13). — Rote, blättrige Krystalle (aus Alkohol). F: 196—198° (K., A. 322, 14). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol, Eisessig und Äther mit gelblickroter Farbe (K., A. 322, 14). — Gibt bei der Einw. von Anilinhydrochlorid und Anilin Ni Phenyl-7-anilino-phenoxazim-(2) (S. 390) (K., A. 322, 14). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit schmutzig blaugrüner Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Fuchsinrot umschlägt (K., A. 322, 14). — Chlorid. Leicht löslich in Wasser und verd. Salzsäure mit fuchsinroter Farbe (K., A. 322, 14). Die wäßr. Lösung wird beim Kochen teilweise hydrolysiert (K., B. 38, 2961). — Nitrat. Dunkelrote Nadeln (K., A. 322, 14). Schwer löslich in Wasser.

S - Amino - phenthiasin, "Amino - thiodiphenylamin"

C₁₂H₁₀N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Aminodiphenylamin mit Schwefel auf ca. 200° (Bernthere, A. 230, 106).

Man behandelt Phenthiazin mit Salpetersäure und reduziert das neben anderen Produkten
erhaltene 2-Nitro-phenthiazin-9-oxyd mit Zinnchlorfür und Zinn in heißer Salzsäure (B.,
B. 17, 2858; A. 230, 101; D. R. P. 25150; Frdl. 1, 252). Beim Erhitzen von Phenthiazin
(S. 373) mit Ammoniumsulfid in alkoh. Lösung (B., A. 230, 103). — Blättchen (aus Wasser).

2) Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

¹⁾ Zur Bezifferung der Phenoxasim-Namen vgl. Phenoxasin, S. 62.

Siedet teilweise unzersetzt (B.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich schwer in heißem Wasser (B.). — Gibt bei der Oxydation mit Eisenchlorid in salzsaurer Lösung Phenthiazim (B., B. 17, 2859; A. 230, 103; Schaposchnikow, Ж. 32, 236; C. 1900 II, 340; Kehrmann, A. 322, 64). — C12H10N2S+HCl. Blättchen (B.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser.

Phenthiazim 1), "Thiazim" C₁₂H_aN₂S, Formel V²) und Salze V. des "2-Amino-phenazthionium-hydroxyds" C₁₂H₁₀ON₂S, Formel VI s). B. Bei der Oxydation von 2-Amino-phenthiazin mit Eisenchlorid in salzsaurer Lösung (Bernythsen, B. 17, 2859; A. 230, 103; D. R. P. 25150; Frdl. 1, 252; Schaposchnikow, 28. 32, 236; C. 1900 II, 340; Kehrmann, A. 322, 65). Aus Thionin durch Diazotieren und Behandeln des Diazoniumsalzes mit Alkohol (Sch.). Rotbraune Nadeln (aus verd. Alkohol), hellrote Blättchen (aus Äther). Schwärzt sich oberhalb 130° (B., A. 230, 105). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, schwerer in Äther mit gelbroter bis braunroter Farbe, schwer in Wasser (B., B. 17, 2859; A. 230, 105). — Liefert beim Erhitzen mit Ammoniumsulfid in alkoh. Lösung 2-Amino-phenthiazin (B., A. 280, 103). Das Chlorid gibt beim Kochen mit verd. Soda-Lösung Phenthiazon (S. 115) und andere Produkte (K., A. 322, 53). Beim Diazotieren des Chlorids in verdünnter schwefelsaurer Lösung und nachfolgenden Behandeln mit Resorcin bei Gegenwart von Natriumacetat erhält man [Phenthiazin-9-oxyd]-(2 azo 4)-resorcin (Syst. No. 4393) (K., A. 322, 65). Durch Einw. von Dimethylamin auf 2-Amino-phenazthioniumchlorid in alkoh. Lösung entsteht N.N-Dimethyl-thionin (S. 392) (Sch.; K., Sch., B. 33, 3294). Beim Behandeln des Zinkchlorid-Doppelsalzes mit überschüssigem Anilin an der Luft bildet sich N-Phenyl-thionin (K., Sch., D. R. P. 96859; C. 1898 II, 565; Frdl. 5, 348; B. 33, 3293; Sch.). — Die Salze färben Seide violettrot (B., A. 230, 105). — $[C_{19}H_0N_2S]Cl + \frac{1}{2}H_2O$ (bei 50°). B. Aus Phenthiazim und Chlorwasserstoff in Äther und Alkohol (B., A. 230, 105). Braunviolette Nadeln (K., A. 322, 65). Leicht löslich in Wasser mit violetter Farbe (K., B. 39, 921); sehr leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Äther (B.). Wird durch Natriumacetat hydrolysiert (K., B. 39, 921). — 2[C₁₃H₂N₂S]Cl+ZnCl₂. Schwarzbraun-violette Nadeln (B., A. 230, 104). Ziemlich leicht löelich in Wasser und heißem Alkohol. — Dichromat [C₁₂H₂N₂S]₂Cr₂O₇ (SCH.). $2[C_{12}H_0N_2S]CI + PtCl_4$ (Sch.).

N-Phenyl-phenthiaxim $C_{18}H_{18}N_2S$, Formel VII ²) und Salze des "2-Anilinophenazthioniumhydroxyds" $C_{18}H_{14}ON_2S$, Formel VIII ²). B. Beim Behandeln von

Phenthiazin mit überschüssigem Anilinhydrochlorid und Eisenchlorid in alkoh. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (Kehrmann, A. 322, 39; Agfa, D. R. P. 126410; C. 1902 I, 87; Frdl. 6, 503). — Dunkelrote Blätter (aus Benzol + Alkohol). F: 150° (K., A. 322, 41). Unlöslich in Wasser (K., A. 322, 40), löslich in Alkohol mit fuchsinroter Farbe (Agfa). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schmutzig violett und wird auf Wasserzusatz dunkelgrün (Agfa). — [C₁₈H₁₈N₃S]Cl. Nadeln (aus Salzsäure). Schwer löslich in Wasser (Hantzsch, B. 38, 2147; 39, 1366 Anm.). 0,5 g lösen sich bei 15° in 45 cm², bei 50° in 10 cm², bei 100° in 5 cm² Wasser, das $^{1}/_{100}$ vom Gewicht des Farbstoffs freie Salzsäure enthält, mit dunkelgrüner Farbe (K., B. 39, 920). Wird beim Kochen mit reinem Wasser teilweise (K., B. 38, 2961; 39, 921), beim Behandeln mit Natriumacetat-Lösung vollständig hydrolysiert (K., B. 39, 921).

2-Acetamino-phenthiasin $C_{14}H_{12}ON_2S = C_6H_4 < NH > C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2$. B. Aus 2-Amino-phenthiasinhydrochlorid, Natriumacetat und Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (Kehrmann, B. 39, 919). — Hellgelbe Nadeln (aus Toluol). F: 208°. Unlöslich in Wasser und verd. Mineralsäuren. — Gibt bei der Oxydation mit Eisenchlorid in Eisessig "2-Acetamino-phenazthioniumchlorid" (s. u.).

"2 - Acetamino - phenasthioniumhydroxyd"

C₁₄H₁₂O₂N₂S, s. nebenstehende Formel ²). B. Das Chlorid bildet sich bei der Oxydation von 2-Acetamino-phenthiazin

mit Eisenehlorid in Eisessig (Kehrmann, B. 39, 919). Das Bromid erhält man aus 2-Acetamino-phenthiazin und Brom in Alkohol (K.). — [C₁₄H₁₁ON₂S]Cl. Dunkelbraune Nadeln.

Löslich in viel kaltem Wasser unter teilweiser Hydrolyse mit trüb weinroter Farbe; bei Gegenwart von etwas Salzsäure ist die Lösung violettrot. Beim Erwärmen der wäßr. Lösung mit Natriumacetat oder Alkalicarbonat entsteht die hellgelbe, krystallinische Pseudobase. Die

¹⁾ Zur Bezifferung der Phenthiasim-Namen vgl. Phenthiasin, S. 63.

²⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, 8. 368-372.

schwach salzsaure Lösung zersetzt sich beim Erwärmen. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblichroter Farbe. — $[C_{14}H_{11}ON_4S]Br$. Dunkelbraunviolette Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Anhydro-[2-(4-sulfo-anilino)-phenasthioniumhydroxyd] C₁₈H₁₈O₃N₂S₃, s. nebenstehende Formel, bezw. p-chinoide Form. B. Beim Behandeln von Phenthiazin mit sulfanilsaurem Natrium und Eisenchlorid in verd. Alkohol (Kehrmann, A. 392, 42). — Grünschwarze Krystalle. Sehr schwer löslich in Alkohol, schwer in siedendem Wasser mit grüner Farbe. Löst sich in verd. Alkalilaugen fuchsinrot. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schmutzig rot und wird auf Zusatz von Wasser grün.

2. 4'-Amino-2-methyl-fnaphtho-2'.1': 4.5 - oxazolj¹) C₁₂H₁₀ON₂,
Formel I.

S'-Nitro-4'-amino-2 - methyl[naphtho-2'.1': 4.5 - oxazol]¹)
C₁₂H₂O₂N₃, Formel II. B. Beim Erwärmen von O.N.N'-Triacetyl-[3-nitro-2.4-diamino-naphthol-(1)] mit rauchender Salzsäure
auf dem Wasserbad (Meerson, B. 21, 1197). — Rot. Schwer löslich in siedendem Wasser,
ziemlich schwer in Alkohol. — Beim Kochen mit sehr verd. Kalilauge entstehen 3'-Nitro4'-oxy-2-methyl-[naphtho-2'.1':4.5-oxazol] (S. 116) und Ammoniak. — C₁₂H₂O₂N₂ + HCl.
Gelbe Nadeln. Spaltet beim Behandeln mit Wasser Chlorwasserstoff ab. — 2C₁₂H₂O₃N₂
+ 2HCl + PtCl₄. Dunkelgelbe Nadeln.

8. Monoamine $C_nH_{2n-16}ON_2$.

1. Amine $C_{18}H_{10}ON_2$.

1. $3-[4-Amino-phenyl]-\alpha.\beta-benzisoxazol, 3-[4-Amino-phenyl]-indoxazen <math>C_{12}H_{10}ON_3$, s. nebenstehende Formel.

3-[4-Dimethylamino-phenyl]- $\alpha.\beta$ -bensisothiazol-1-dioxyd(?) $C=C_1H_1\cdot N(CH_1)$.

 $C_{15}H_{14}O_2N_2S = C_0H_4$ $C_{15}H_1S =$

(S. 29) in cs. 10 Tin. Dimethylanilin unter Erwärmen auf, trägt in die gekühlte Lösung 1½ Tie. Aluminiumchlorid ein und läßt das Gemisch einige Tage bei Zimmertemperatur stehen (Fritson, B. 29, 2297). — Blättchen (aus Toluol), Säulen (aus Aceton). F: 221°.

2. 3-[4-Amino-phenyl]-β.γ-benzisoxazol, 3-[4-Amino-phenyl]-anthranil C₁₂H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel.

5-Chlor-3-[4-dimethylamino-phenyl]-anthranil

C₁₆H₁₂ON₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von

2-Nitro-benzaldehyd mit Dimethylanilin und bei 0° gesättigter

Salzsäure im Rohr auf 110—115° (ZINCKE, PRENNTZELL, B. 38, 4118). — Rötlichgelbe Nadeln (aus Aceton), gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 162—163° (Z., P.). Unter teilweiser Zersetzung flüchtig (Z., P.). Leicht löslich in Eisessig, Benzol, Aceton, Äther und heißem Alkohol; die alkoholischen sowie die ätherischen Lösungen fluorescieren stark (Z., P.). — Bei der Einw. von salpetriger Säure entsteht eine Diazo-Lösung, die mit a-Naphthol einen Azofarbetoff gibt (Banerger, B. 42, 1715). Wird von Zinkstaub in saurer Lösung zu 5-Chlor-2-amino-4'-dimethylamino-benzophenon reduziert (Z., P.). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr auf 190—200° entsteht 2.4'-Diamino-diphenylmethan (Z., P.). Ist gegen Natronlauge sehr beständig (Z., P.). — Die Salze werden durch Wasser und durch Alkohol zerlegt (Z., P.). — 2C₁₈H₁₂ON₂Cl+2HCl+PtCl₄. Gelbliche Schuppen. Zersetzt sich oberhalb 200° (Z., P.).

Hydroxymethylat $C_{16}H_{17}O_2N_3Cl = ClC_6H_3 < C_1C_6H_4 \cdot N(CH_3)_3 \cdot OH$ — Jodid $C_{16}H_{16}OClN_3 \cdot I$. B. Beim Erhitzen der vorhergehenden Verbindung mit Methyljodid und

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Methanol im Rohr auf 100° (ZINCKE, PRENNTZELL, B. 38, 4120). Gelbliche Nadeln, Blättchen (aus Alkohol). F: 184° (Zers.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol und kaltem Wasser. Die alkoh. Lösung fluoresciert.

- 3. 5-Amino-2-phenyl-benzoxazol C₁₂H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei vorsichtiger Reduktion von Benzoesäure-[2.4-dinitro-phenylester] mit Zinnchlorür und Salzsäure (KYM, B. 88, 1427). Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 151—152°. Hydrochlorid. Sehr schwer löslich.
- 5-Acetamino-2-phenyl-bensoxasol $C_{15}H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3 < \frac{N}{O} \cdot C \cdot C_6H_5$.

 B. Bei Einw. von Acetanhydrid auf 5-Amino-2-phenyl-benzoxazol (Kym, B. 32, 1428). Nadeln (aus Aceton). F: 181—182°.
- 5-Amino-2-phenyl-bensthiasol $C_{13}H_{10}N_2S = H_2N \cdot C_6H_3 < \frac{N}{S} > C \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von Monothiobenzoesäure-S-[2.4-dinitro-phenylester] mit Zinnchlorür, granuliertem Zinn und konz. Salzsäure; daneben entstehen grünliche Nadeln vom Schmelzpunkt 216—217°, welche durch Kochen mit Zinn + konz. Schwefelsäure in 5-Amino-2-phenylbenzthiazol übergehen (KYM, B. 32, 3534). Gelhlichgrüne Blättchen (aus wäßr. Aceton oder verd. Alkohol). F: 201—202°. Ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol, leichter in heißem Chloroform, schwerer in Äther. Die Lösungen fluorescieren gelblichgrün.
- 5-Acetamino-2-phenyl-bensthiasol $C_{15}H_{12}ON_2S = CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2 < \frac{N}{S} > C \cdot C_6H_6$.

 B. Beim Übergießen von 5-Amino-2-phenyl-bensthiasol mit Acetanhydrid (Kym, B. 32, 3535). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 192—193°. Die alkoholischen und ätherischen Lösungen fluorescieren schwach violett.
- 4. 2-[4-Amino-phenyl]-benzoxazol C₁₈H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-benzoesäure-[2-nitro-phenylester] mit Zinnchlorür, granuliertem Zinn und konz. Salzsäure (KYM, B. 33, 2848). Rotstichige Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 173—174°. Die Lösungen fluorescieren violett. Verwendung als Azokomponente: KYM.
- 2-[4-Amino-phenyl]-benzthiazol C₁₃H₁₀N₂S = C₆H₄<N_S>C·C₆H₄·NH₂. B. Aus [4-Amino-benzyl]-anilin und Schwefel durch Erhitzen auf 170—190° (Höchster Farhw., D. R. P. 75674; Frdl. 4, 825; vgf. dazu Bogert, Smidth, Am. Soc. 50 [1928], 429). Citronengelbes Pulver (aus Aceton durch Alkohol, Äther, Benzol oder Ligroin gefällt). Sintert hei 70°, schmilzt bei 80° (H. F., D. R. P. 75674). Fast unlöslich in allen gehräuchlichen Lösungsmitteln, sehr leicht löslich in Aceton; leicht löslich in verd. Salzsäure (H. F., D. R. P. 75674). Liefert beim Erhitzen auf 240—250° unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff eine schwache, diazotierbare Base (kaum löslich in den gehräuchlichen Lösungsmitteln, fast unlöslich in Aceton; löslich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe) (H. F., D. R. P. 75674). Sulfurierung: H. F., D. R. P. 77355; Frdl. 4, 827; vgl. a. H. F., D. R. P. 79171; Frdl. 4, 827. Zur Verwendung für Azofarbstoffe vgl. a. Agfa, D. R. P. 79214; Frdl. 4, 829. Sulfat. Orangegelber, krystallinischer Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser.
- 2. Amine $C_{14}H_{12}ON_2$.

1. 2 - [4 - Amino - 3 - methyl - phenyl] - benzoxazol $C_{14}H_{12}ON_3, \text{ s. nebenstehende Formel.}$ 2 - [4 - Amino - 3 - methyl - phenyl] - bensthiasol $C_{14}H_{12}N_2S =$ $C \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_1$

C₀H₄<N_S>C·C₀H₂(CH₂)·NH₂. B. Aus asymm. m-Xylidin, Anilin und Schwefel durch längeres Erhitzen bis auf 205° (AGFA, D. R. P. 83089; Frdl. 4, 829). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). F: 190°. Die alkoh. Lösung fluoresciert gelhgrün, bei starker Verdünnung blau. — Acetylderivat. Nädelchen. F: 206°.

2. 4-Methyl-2-[2-amino-phenyl]-benzoxazol C₁₄H₁₂ON₂,
s. nebenstehende Formel.
4-Methyl-2-[3-amino-phenyl]-bensthiasol, "Dehydro-thioc-toluidin" C₁₄H₁₂N₂S = CH₃·C₆H₂·S
C·C₆H₄·NH₂. B. Beim Erhitzen von o-Toluidin mit Schwefel (Gattermann, B. 22, 425). — Gelbe Blätter (aus Alkohol). F: 120⁶. — Liefert bei Einw. von Brom eine Verbindung C₁₄H₁₂N₂Br₂S [gelhliche Nadeln (aus Essigsäure); F: 190⁶; wird beim Kochen mit Kalilauge nicht zersetzt].

3. 5-Methyl-2-[3-amino-phenyl]-benzoxazol
C₁₄H₁₈ON₅, s. nebenstehende Formel. B. Das Zinnchlorid-Doppelsalz entsteht beim Eintragen von 3-Nitro-benzoesäurc-[2-nitro-4-methyl-phenylester] in die heiße Lösung von Zinnchlorür in konz. Salzsäure; man übergießt das Salz mit Äther und leitet unter Erwärmen Ammoniak ein (Lellmann, Ebel, B. 28, 1129). — Nädelchen (aus Äther). F: 160,5—161,5°. Sublimiert unzersetzt. Schwer löslich in Alkohol und Äther. Die Lösungen fluorescieren. — Liefert beim Diazotieren und Kuppeln der Diazoniumverbindung mit β-Naphthol oder R-Salz rote, substantive Baumwollfarbstoffe.

4. 5-Methyl-2-[4-amino-phenyl]-benzoxazol CH3.

C14H12ON, s. nebenstehende Formel. B. Das ZinnchloridDoppelsalz entsteht beim Eintragen von 4-Nitro-benzoesäure[2-nitro-4-methyl-phenylester] in die heiße konzentrierte Lösung von 1 Mol Zinnchlorür in konz. Salzsäure; man feuchtet das Salz mit Alkohol an, übergießt mit Äther und leitet unter Erwärmen Ammoniak ein (Lellmann, Ebel, B. 26, 1128). — Krystalle (aus Äther). F: 187—188°. Sublimierbar. Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther, kaltem Chloroform, Benzol und Toluol, ziemlich leicht in den letzten drei Lösungsmitteln in der Hitze. Die Lösungen fluorescieren blau. — Die Diazonium-Verbindung liefert beim Kuppeln mit β-Naphthol oder R-Salz karmoisinrote, säurebeständige, substantive Baumwollfarbstoffe.

5. 6 - Methyl - 2 - [4 - amino - phenyl] - benzoxazol $C_{14}H_{13}ON_5$, s. nebenstehende Formel.

CH₃· C·C·C·H···NH₃

6-Methyl-2-[4-amino-phenyl]-benzthiasol, "Dehydrothio-p-toluidin" $C_{14}H_{18}N_1S = CH_3 \cdot C_8H_3 < \frac{N}{S} > C \cdot C_8H_4 \cdot NH_1$. B. Beim Erhitzen von p-Toluidin mit Schwefel auf 180-220° (Jacobson, B. 22, 333; Gattermann, B. 22, 424); zur Isolierung extrahiert man die Schmelze mit verd. Salzsäure, fällt mit Natronlauge und destilliert den Niederschlag (Green, Soc. 55, 228; B. 22, 969). Wird in guter Ausbeute bei langsamem Erhitzen von 107 Tln. p-Toluidin mit 100 Tln. Naphthalin und 60 Tln. Schwefel auf 210° erhalten (Cassella & Co., D. R. P. 53938; Frdl. 2, 293). Beim Erhitzen von p-Toluidin mit Schwefeldioxyd oder sauren, schwefligsauren Salzen auf 180—230° (Pick, Lange & Co., D. R. P. 52509; Frdl. 2, 292). Die Bildung von Dehydro-thio-p-toluidin beim Erhitzen von [4-Amino-benzyl]-p-toluidin mit Schwefel (Höchster Farbw., D. R. P. 104230; C. 1899 II, 950; Frdl. 5, 83) soll nach Bogert, Snell (Colour Trade J. 14 [1924], 109) und Bo., Smidth (Am. Soc. 50 [1928], 429) auf Verunreinigung des Ausgangsmaterials durch p-Toluidin zurückzuführen sein. Man leitet Schwefelwasserstoff in eine Lösung von [4-Nitro-benzoesäure]-p-toluididehlorid (Bd. XII, S. 927) in Benzol ein, oxydiert das erhaltene Thioderivat mit alkal. Kaliumferricyanid-Lösung und reduziert das (nicht näher beschriebene) 6-Methyl-2-[4-nitro-phenyl]-benzthiazol mit Zinn und Salzsäure (GA., NEUBERG, B. 25, 1083, 1084). --Nadeln (aus Alkohol). F: 190-1910 (JAC.), 1910 (unkorr.) (GA.; GREEN). Kp786: 4340 (unkorr.) (Green). 1 Tl. löst sich in 20000 Tln. siedendem Wasser; sehr leicht löslich in Essigsaure, ziemlich leicht in siedendem Isoamylalkohol (GREEN) und Alkohol (JAC.), schwer in kaltem Alkohol, Ather und Benzol (Green). Die alkoh. Lösung fluoresciert blauviolett (Green). Die Lösung in warmer konzentrierter Salzsäure ist orange (Jac.). - Bei der Zinkstaub-Destillation entsteht p-Toluidin (GREEN). Liefert beim Erwärmen der salzsauren Lösung mit Natriumnitrit 6-Methyl-2-[4-oxy-phenyl]-benzthiazol (Jac.); beim Einleiten von nitrosen Gasen in die siedende absolut-alkoholische Lösung entsteht 6-Methyl-2-phenyl-benzthiazol (GA.). Versetzt man eine Lösung in konz. Schwefelsaure allmählich mit rauchender Schwefelsaure (70%, SO₂), so erhält man Dehydro-thio-p-toluidin-sulfonsäure (S. 449) (GREEN). Gibt bei der Kalischmelze 6-Amino-thio-m-kresol und 4-Amino-benzoesaure (Petternger, GA., B. 22, 1066). Liefert beim Erhitzen mit Schwefel die "Primulinbase" (Bis-dehydro-thio-p-toluidin), die durch Sulfurierung Primulin CHs-(s. nebenstehende Formel) liefert (Green; vgl. Dahl & Co., D. R. P. 47102; Frdl. 2, 290; BAYER 80aH (?) & Co., D. R. P. 50525; Frdl. 2, 291; FIERZ-DAVID, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin

1926], S. 80, 81; Schultz, Tab. No. 616); weitere Einw. von Schwefel bei 250° liefert "Chromin-basen" (Kalle & Co., D. R. P. 61204; Frdl. 8, 750; vgl. F.-D., S. 82; Schultz, Tab. No. 614). Beim Erhitzen mit Schwefel und Benzidin auf 210° entsteht ein gelbes Produkt (s. nebenstehende For-

mel), das beim Erhitzen mit Alkalisulfid oder [S O CaHa NHa] Atzalkalien auf 120—125° den Farbstoff Immedialgelb G liefert (Cassella & Co., D. R. P.

- 180162; C. 1907 I, 1371; Frdl. 8, 812; vgl. v. Weinberg, B. 63 A [1930], 119; Fierz-David, Naturwiss. 20 [1932], 946; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 1068). Liefert beim Erhitzen mit Methanol und Salzsäure im Rohr auf 150—200° 6-Methyl-2-[4-dimethylamino-phenyl]-benzthiazol und dessen Chlormethylat (Green; vgl. Ca. & Co., D. R. P. 51738; Frdl. 2, 299; v. W.); weitere Alkylierungen: Ca. & Co., D. R. P. 51738. Einw. von 3-Nitro-benzoylchlorid, Sulfurierung und anschließende Reduktion des Reaktionsprodukts: Bayer & Co., D. R. P. 163040; C. 1905 II, 1141; Frdl. 8, 121. Erzeugt auf der Haut eine ekzemartige Entzündung (Green). Verwendung der Diazoverbindung zur Darstellung von Azofarbstoffen wie z. B. Erika 2 G N (Schultz, Tab. No. 117), Geranin 2 B, G, Brillantgeranin (Schultz, Tab. No. 118), Diaminrosa R (Schultz, Tab. No. 119); vgl. a. B. & Co., D. R. P. 69265, 74059, 74060, 73251, 73349, 88846, 92708, 96768; Frdl. 3, 753—762; 4, 841, 844, 845; Dahl & Co., D. R. P. 35790; Frdl. 1, 536.
- 6-Methyl-2-[4-dimethylamino-phenyl]-bensthiazol $C_{1e}H_{1e}N_2S = CH_2 \cdot C_6H_2 < \frac{N}{S} > C \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_2)_2$. B. Beim Erhitzen von Dehydro-thio-p-toluidin mit Methyljodid oder von salzsaurem Dehydro-thio-p-toluidin mit Methanol auf 120—150° (Green, Soc. 55, 230; B. 22, 971; vgl. Cassella & Co., D. R. P. 51738; Frdl. 2, 299). Gelbliche Platten. F: 196—197° (unkorr.) (G.). Schwer löslich in Alkohol (G.). Leicht löslich in konz. Salzsäure mit hellgelber Farbe (G.).
- 3.6-Dimethyl-2-[4-dimethylamino-phenyl]-benzthiazoliumhydroxyd C₁₇H₂₀ON₂S = CH₃·C₆H₂·N(CH₂)(OH) C·C₆H₄·N(CH₃)₂. Zur Konstitution vgl. v. Weinberg, B. 63 A [1930], 118. B. Das Jodid bezw. Chlorid entstehen beim Erhitzen von Dehydrothio-p-toluidin mit Methyljodid und Methanol bezw. mit Methanol und Salzsäure auf 150° bis 200°; man erhält die freie Base durch Fällen der Salze mit Natronlauge und Neutralisieren mit Essigsäure oder Kohlendioxyd (Green, Soc. 55, 230; B. 22, 971; vgl. Cassella & Co., D. R. P. 51738; Frdl. 2, 299). Weiße Fällung. Geht beim Trocknen bei 80—90° in das vorangehende Dimethylderivat über (G.). Chlorid C₁₇H₁₉SN₂·Cl. Gelbes Pulver. Leicht löslich in Wasser (G.). Färbt Wolle, Seide und mit Tannin gebeizte Baumwolle gelb (G.). 2C₁₇H₁₉SN₂·Cl + PtCl₄. Orangefarbene Krystalle. F: 231—234° (Zers.) (G., Soc. 55, 231).
- 6-Methyl-2-[4-(3-oxy-anilino)-phenyl]-bensthiazol, 3'-Oxy-4-[6-methyl-benzthiazolyl-(2)]-diphenylamin $C_{50}H_{16}ON_3S=CH_3\cdot C_6H_3\cdot C_8H_3\cdot C_8H_4\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Durch Erhitzen von 24 Tln. Dehydro-thio-p-toludin mit 11—12 Tln. Resorcin und ca. $^1/_2$ Tl. konz. Schwefelsäure auf 220—240° (Bayer & Co., D. R. P. 79093; Frdl. 4, 830). Hellgelbe Blättchen (aus Xylol). F: ca. 200°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und verd. Alkalilaugen. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co.
- 6 Methyl 2 [4 acetamino phenyl] benzthiazol $C_{16}H_{14}ON_{2}S = CH_{2} \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot CO \cdot CH_{2}$. B. Beim Kochen von Dehydro-thio-p-toluidin mit Essigsäureanhydrid (Ansonütz, Schultz, B. 22, 582) und Essigsäure (Green, Soc. 55, 230; B. 22, 970). Prismen (aus Alkohol). F: 225° (A., Sch.), 227° (unkorr.) (G.). Schwer löslich in Essigsäure, fast unlöslich in Alkohol (G.). Liefert mit Brom in essigsaurer Lösung ein unbeständiges Additionsprodukt (G.).
- x-Nitro-6-methyl-2-[4-amino-phenyl]-benxthiazol, "Nitro-dehydro-thio-p-toluidin" $C_{14}H_{11}O_{9}N_{2}S=(O_{9}N)(CH_{2})C_{6}H_{2}<\frac{N}{S}>C\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH_{2}$. B. Beim Nitrieren von Dehydro-thio-p-toluidin, seiner Benzalverbindung (erhalten aus Dehydro-thio-p-toluidin und Benzaldehyd) oder Acetylverbindung; die Benzal- bezw. Acetylgruppe wird durch Erwärmen mit Säuren wieder abgespalten (BAYER & Co., D. R. P. 81711; Frdl. 4, 831). Gelbrote Krystalle (aus Xylol). F: 216—217°. Durch aufeinanderfolgendes Diazotieren, Reduzieren zum Aminohydrazin, Oxydieren mit Kupfersulfat und Spalten mit Alkali erhält man Benzoessure.
- 3. 2 Amino 4.5 diphenyi Δ^2 oxazolin $C_{15}H_{14}ON_3 = \frac{C_6H_5 \cdot HC N}{C_6H_5 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot NH_3}$ ist desmotrop mit 4.5-Diphenyi-oxazolidon-(2)-imid, S. 220.
- $\begin{array}{l} \textbf{2-Methylamino-4.5-diphenyl-}\varDelta^{\textbf{2}-thiasolin} \ \ C_{1\textbf{6}}H_{1\textbf{6}}N_{\textbf{2}}S = \frac{C_{\textbf{6}}H_{\textbf{5}}\cdot HC-N}{C_{\textbf{6}}H_{\textbf{5}}\cdot HC\cdot S\cdot C\cdot NH\cdot CH_{\textbf{5}}} \\ \text{desmotrop mit 4.5-Diphenyl-thiazolidon-(2)-methylimid, S. 220.} \end{array}$

4. Amine C₁₆H₁₆ON₂.

1. 5(oder 7)-Amino-4.6-dimethyl-2-m-tolyl-benzowazol C₁₃H₁₃ON₂, Formel I oder II.

5(oder 7) - Amino - 4.6 - dimethyl - 2 - m - tolyl - benuthiasol $C_{16}H_{16}N_8S = (H_2N)(CH_2)_2C_6H < \frac{N}{S} > C \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$. B. Bei der Reduktion von 5(oder 7)-Nitro-4.6-dimethyl-2-m-tolyl-benzthiazol (S. 77) mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (SCHULTZ, TICHOMIROW, J. pr. [2] 65, 154). — Rötliche Nädelchen (aus Alkohol). F: 95°. Wird an der Luft farblos.

2-m-tolyl-benzthiazol (S. 77) mit Zinnchlortir und konz. Salzsäure (Schultz, Tichomirow, J. pr. [2] 65, 154). — Rötliche Nädelchen (aus Alkohol). F: 95°. Wird an der Luft farblos. Leicht löslich in Benzol, Äther, Petroläther und Ligroin. Die Salze werden durch Wasser hydrolysiert. — Gibt beim Verschmelzen mit Kali m-Toluylsäure. — Die Acetylverbindung schmilzt bei 244°.

2. 4.6-Dimethyl-2-[4-amino-3-methyl-phenyl]-benzoxazol $C_{13}H_{13}ON_2$, s. nebenstehende Formel.

4.6 - Dimethyl - 2 - [4 - amino-3-methyl-phenyl]-benzthiasol, "Dehydro - thio - m - xylidin" $C_{13}H_{16}N_3S = CH_3$.

(CH₃)₂C₆H₃C₈N₅C·C₆H₃(CH₃)·NH₃. Zur Konstitution vgl. Schultz, Tichomirow, J. pr. [2] **65**, 150. — B. Beim Erhitzen von asymm. m-Xylidin mit Schwefel auf 185—195⁶ (Anschütz, Schultz, B. **22**, 582), neben Isodehydro-thio-m-xylidin (Sch., Tl.). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 107⁶ (A., Sch.). Kp₁₃₋₁₄: 282—284⁶ (A., Sch.). Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Alkohol (A., Sch.). — Bei der Einw. von Brom auf die Chloroform-Lösung entsteht die Verbindung C₁₆H₁₆N₂Br₂S+CHCl₂ (A., Sch., B. **22**, 584). Liefert bei der Alkalischmelze 4-Amino-5-mercapto-1.3-dimethyl-benzol und 4-Amino-m-toluylsäure (A., Sch., B. **58** [1925], 64). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen, wie z. B. Erika B (Schultz, Tab. No. 121), Erika G (Schultz, Tab. No. 122), Salmrot (Schultz, Tab. No. 120), vgl. ferner Bayer & Co., D. R. P. 69265, 74059, 74060, 73251, 73349, 83523, 88846, 92708, 96768; Frdl. **3**, 753, 762; **4**, 839, 841, 844, 845; Agfa, D. R. P. 63951, 68047; Frdl. **3**, 762, 763.

Acetylderivat $C_{13}H_{18}ON_3S = (CH_3)_2C_6H_3 < N > C \cdot C_3H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei Einw. von Acetanhydrid auf Dehydro-thio-m-xylidin (Anschütz, Schultz, B. 22, 584). Nädelchen (aus Alkohol). F: 227°. Unlöslich in Wasser, löslich in Eisessig und siedendem Benzol.

3. 4.6-Dimethyl-2-[6-amino-3-methyl-phenyl]-benzoxazol C₁₃H₁₃ON₂, s. nebenstehende Formel.

4.6 - Dimethyl - 2 - [6 - amino - 3 - methyl - phenyl] - bensthiasol, "Isodehydro - thio - m - xylidin" $C_{18}H_{18}N_3S =$ $(CH_3)_2C_6H_2 < \sum_{S} C \cdot C_3H_3(CH_3) \cdot NH_3. B. \text{ Neben Dehydro-thio-m-xylidin aus asymm.-m-Xylidin beim Verschmelzen mit Schwefel (Schulltz, NH3)
Tichomrow, J. pr. [2] 65, 150). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 121° (Sch., T.). Löslich in den meisten organischen Mitteln, unlöslich in Wasser (Sch., T.). — Gibt beim Diazotieren und Verkochen der Diazoniumverbindung mit Alkohol 4.6-Dimethyl-2-m-tolyl-benzthiazol (Sch., T.). Liefert bei der Kalischmelze 4-Amino-5-mercapto-1.3-dimethyl-benzol und 6-Amino-3-methyl-benzoesäure (Amschütz, Schulltz, B. 58 [1925], 64). Bei der Einw. von Acetanhydrid entsteht die Acetylverbindung (Nadeln, F: 198°) (Sch., T.). — Findet Verwendung zur Darstellung des Azofarbstoffs Eminrot (Schultz, Tab. No. 123).$

Nitroderivat, "Nitro-isodehydro-thio-m-xylidin" $C_{16}H_{12}O_2N_2S$. B. Aus Isodehydro-thio-m-xylidin durch Salpeter-Schwefelsaure bei 10—15° (Schultz, Tichombow, J. pr. [2] 65, 158). — Gelbrote Nadeln (aus Alkohol). F: 192°. Sehr schwer löslich in Methanol, Aceton und Essigester, leichter in Benzol. Schwache Base. — Gibt ein Diazoniumchlorid [gelbe Flocken (aus Alkohol durch Äther); leicht löslich in Wasser], das beim Kochen mit Alkohol in x-Nitro-[4.6-dimethyl-2-m-tolyl-benzthiazol] (S. 77) übergeht.

4. x - Amino - [4.6 - dimethyl - 2 - m - tolyl - benz-oxazol] $C_{14}H_{14}ON_2$.

5. 4.7 - Dimethyl - 2 - [2(oder 3) - amino - 4 - methyl - phenyl] - benzoxazol $C_{14}H_{14}ON_2$, Formel I oder II.

I.
$$CH_6$$

$$CH_3$$

4.7-Dimethyl-2-[2(oder 3)-amino-4-methyl-phenyl]-bensthiazol, "Dehydro-thio-p-xylidin" $C_{16}H_{16}N_2S=(CH_3)_2C_6H_2 < \frac{N}{S} > C \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von p-Xylidin mit Schwefel auf 185—195° (Anschütz, Schultz, B. 22, 585). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 144°.

Acetylderivat $C_{18}H_{18}ON_2S = (CH_2)_2C_6H_2 < S > C \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Dehydro-thio-p-xylidin und Acetanhydrid (Anschütz, Schultz, B. 22, 585). — F: 212°.

5. Amine C₁₇H₁₈ON₂.

- 1. 5-Amino-4-methyl-7-isopropyl-2-phenyl-benzoxazol C₁₇H₁₈ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion
 von Benzoesäure-[4.6-dinitro-5-methyl-2-isopropyl-phenylester] mit
 Zinn und rauchender Salzsäure (MAZZARA, G. 20, 142; SODERI, G.
 25 II, 401). Gelbe Prismen (aus Petroläther). F: 106—108° (M.), CH(CH₃):
 107—108° (S.). Leicht löslich in Petroläther (S.). Wird durch Kochen mit Salzsäure nicht verändert (M.). 2C₁₇H₁₆ON₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 215° (M.).
- 5 Bensylamino 4 methyl 7 isopropyl 2 phenyl benzoxazol $C_{24}H_{24}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH_3 \cdot NH \cdot (CH_3)[(CH_2)_2CH]C_6H < 0 > C \cdot C_6H_5$. B. Aus salzsaurem 2.4-Diaminothymol und Benzaldehyd oder aus 5-Amino-4-methyl-7-isopropyl-2-phenyl-benzoxazol und Benzylchlorid beim Erhitzen auf 120—130° (MAZZARA, LEONARDI, G. 21 I, 253). Nadeln (aus Alkohol). F: 152°. Sehr leicht löslich in kaltem Benzol, löslich in warmem Petroläther. Die Lösungen zeigen schwache Fluorescenz. Hydrochlorid. Blättchen (aus Alkohol). Sehr schwer löslich heißem Wasser.
- 5 Acetamino 4 methyl 7 isopropyl 2 phenyl benzoxazol $C_{19}H_{20}O_2N_2 = CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot (CH_2)[(CH_2)_2CH]C_6H < 0 > C \cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln von 5-Amino-4-methyl-7-isopropyl-2-phenyl-benzoxazol mit Acetanhydrid (Soderi, G. 25 II, 403). Nådelchen (aus verd. Alkohol). F: 207—208°. Sehr leicht löslich in Benzol.
- **5 Bensamino 4 methyl 7 isopropyl 2 phenyl bensoxazol** $C_{24}H_{22}O_{2}N_{2} = C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot NH\cdot (CH_{2})[(CH_{2})_{2}CH]C_{6}H< 0 > C\cdot C_{6}H_{5}$. B. Beim Kochen von 5-Amino-4-methyl-7-isopropyl-2-phenyl-benzoxazol mit Benzoylchlorid in Benzol (Mazzara, G. 20, 144). Nadeln (aus Alkohol). F: 174—175°. Schwer löslich in Alkohol.
- 2. 5-Amino-7-methyl-4-isopropyl-2-phenyl-benz-oxazol C₁₇H₁₈ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von H₂N. Benzoesäure-[4.6-dinitro-2-methyl-5-isopropyl-phenylester] mit Zinn und rauchender Salzsäure (Mazzara, G. 20, 188). Prismen (aus Alkohol). F; 130—132°.

$$\begin{array}{c|c} CH(CH_2)_2 \\ \hline \\ H_2N \cdot & & \\ \hline \\ CH_3 & & \\ \end{array}$$

6. 4.6.7-Trimethyl-2-[amino-dimethyl-phenyl]-benzoxazol C12H20ON2, Formel I oder III oder III.

4.6.7 - Trimethyl - 2 - [amino - dimethyl - phenyl] - benzthiazol, "Dehydro - thiopseudocumidin" $C_{18}H_{20}N_2S = (CH_2)_2C_6H < \frac{N}{S} > C \cdot C_8H_2(CH_8)_2 \cdot NH_2$.

a) Dehydro-thio-pseudocumidin vom Schmelzpunkt 183°. B. Neben Dehydrothio-pseudocumidin vom Schmelzpunkt 125° beim Erhitzen von Pseudocumidin mit Schwefel auf 185-195°; man behandelt die Schmelze mit Alkohol und krystallisiert das Ungelöste aus heißem Benzol um (Anschütz, Schultz, B. 22, 585). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 183°. Schwer löslich in heißem Alkohol. — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 73251, 73349; Frdl. 8, 759, 761; AGFA, D. R. P. 68048;

Frdl. 8, 763.

b) Dehydro-thio-pseudocumidin vom Schmelzpunkt 125°. B. s. die vorherbydro-thio-pseudocumidin vom Schmelzpunkt 125°. (Anschütz, Schultz, gehende Verbindung. — Blaßgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 125° (Anschütz, Schultz, B. 22, 586). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 73251, 73349; Frdl. 3, 759, 761; AGFA, D. R. P. 68048; Frdl. 3, 763.

9. Monoamine $C_n H_{2n-18} ON_2$.

Amine C15H12ON2.

 $\textbf{1.} \quad \textbf{5-Amino-3.4-diphenyl-iso} \\ \textbf{2.15} \\ \textbf{H}_{12} \\ \textbf{ON}_2 = \frac{\textbf{C}_0 \\ \textbf{H}_5 \\ \textbf{\cdot} \\ \textbf{C} \\ \textbf{-0} \\ \textbf{\cdot} \\ \textbf{N} \\ \textbf{\cdot} \\ \textbf{C} \\ \textbf{-0} \\ \textbf{\cdot} \\ \textbf{N} \\ \textbf{\cdot} \\ \textbf{C} \\ \textbf{-0} \\ \textbf{\cdot} \\ \textbf{0} \\ \textbf{N} \\ \textbf{\cdot} \\ \textbf{0} \\ \textbf{-0} \\ \textbf$

Discotylderivat $C_{19}H_{46}O_3N_2 = \frac{C_0H_0 \cdot C - C \cdot C_0H_5}{(CH_2 \cdot CO)_2N \cdot C \cdot O \cdot N}$ (?) s. bei 3.4-Diphenylisoxazolon-(5)-imid, S. 222.

2. 5-Phenyl-3-[4-amino-phenyl]-isoxazol $C_{16}H_{12}ON_2 = HC - C \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$ $C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot N$

B. Aus ω-[4.α-Dinitro-benzal]-acetophenon oder aus 5-Phenyl-3-[4-nitro-phenyl]-isoxazol (S. 77), gelöst in heißem Eisessig, durch Reduktion mit Zinnchlorür + alkoh. Salzsäure (Wieland, A. 328, 234, 235). — Blaggelbe Nadeln (aus heißem Benzol oder Alkohol). F: 155°. Ziemlich leicht löslich in allen Lösungsmitteln. — Hydrochlorid. F: 259° (Zers.). Sehr schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol. — Sulfat. Sehr schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol.

3. 2-Amino-4.5-diphenyl-oxazol $C_{15}H_{12}ON_3 = \frac{C_6H_6 \cdot C - N}{C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot C \cdot NH_2}$ 2-Amino-4.5-diphenyl-thiazol $C_{15}H_{12}N_2S = \frac{C_6H_6 \cdot C - N}{C_6H_5 \cdot C \cdot S \cdot C \cdot NH_2}$ ist desmotrop mit 4.5-Diphenyl-thiazolon-(2)-imid, S. 223.

10. Monoamine $C_n H_{2n-20} ON_2$.

- 1. Amine CaHaON.
 - 1. 3-Amino-1.2-benzo-phenoxazin C₁₆H₁₂ON₂, Formel I (S. 381).

"3-Amino-1.2-benzo-phenazoxoniumhydroxyd" $C_{16}H_{19}O_2N_3$, Formel II¹) (8. 381). — Chlorid. B. Aus der Pseudobase des 3-Acetamino-1.2-benzo-phenazoxoniumhydroxyds (S. 381) durch Erwärmen mit Zinnehlerer und wäßrig-methylalkeholischer Salzsäure auf dem Wasserbad, Abdestillieren des Methylalkehols und Behandeln der methylalkeholischen Lösung des erhaltenen Niederschlags mit Luft (KEHRMANN, B. 40, 2087). Schwarzviolette Krystalle. Leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion; die wäßr. Lösung ist in der Wärme blutrot, in der Kälte braungelb und scheidet beim Verdunsten bei niedriger Tem-

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

peratur neben violetten auch gelbe Krystalle aus, in denen vielleicht das Hydrochlorid der Pseudobase vorliegt. Beim Behandeln mit Soda-Lösung oder Ammoniumcarbonat-Lösung entsteht die Pseudobase (s. u.). — 2[C₁₆H₁₁ON₂]Cl+PtCl₄ (bei 140°). Violette Nadeln.

I.
$$\begin{bmatrix} \mathbf{H_{2}N} & \mathbf{H_{2}N} &$$

Pseudobase C₁₆H₁₂O₂N₂, Formel III. B. Beim Behandeln von 3-Amino-1,2-benzo-phenazoxoniumchlorid mit Soda-Lösung oder Ammoniumcarbonat-Lösung (Kehrmann, B. 40, 2087). — Hellgelbe Krystalle. Geht beim Umkrystallisieren aus Methanol in einen Methyläther $C_{17}H_{14}O_4N_4$ (?) (gelbe Nadeln; F: 170° [Zers.]) über. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit trüb fuchsinroter Farbe, die beim Zufügen von Eis über Blutrot in Orangegelb übergeht; der Methyläther zeigt die gleichen Farberscheinungen.

"3 - Acetamino - 1.2 - benzo - phenazaxoniumhydroxyd" $C_{13}H_{14}O_3N_3$, Formel IV¹).

B. Die Pseudobase (s. u.) entsteht aus 4-Acetamino-naphthochinon-(1.2) (Bd. VIII, S. 303) und 2-Amino-phenol, das Chlorid aus 4-Acetamino-naphthochinon-(1.2) und 2-Amino-phenol-hydrochlorid in siedendem Methanol (Kehrmann, B. 40, 2085, 2086). — Chlorid [CisH₁₂O₂N₂]Cl+H₂O. Ziegelrote Krystalle. Löslich in kaltem Wasser mit orangegelber, etwas grünstichiger Farbe. Gibt beim Kochen mit Wasser die Psudobase.

Pseudobase C₁₆H₁₆O₃N₃, Formel V. B. s. im vorangehenden Abschnitt. — Grünlichgelbe Krystalle. Zersetzt sich bei 160—170° (Kehrmann, B. 40, 2085). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther und Benzol, unlöslich in Wasser. — Gibt mit wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure das Chlorid (s. o.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die auf Zusatz von Eis über Braun in Grünlichgelb übergeht.

7-Amino-1.2-benzo-phenoxazin C₁₆H₁₉ON₂, Formel VI.

N - Phenyl - 1.2 - benzo phenthiasim - (7) $C_{22}H_{14}N_2S$, Formel VII 1). B. Durch gemein- VI. same Oxydation von 1.2-Benzophenthiazin und Anilinhydro-

chlorid mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung und Behandlung des entstandenen dunkelgrünen Farbstoffs mit Ammoniumcarbonat-Lösung (Kehrmann, A. 322, 47). — Violettbraune Blättchen (aus Benzol + Alkohol). F: 175°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig mit rotvioletter Farbe. Löslich in siedenden verdünnten Mineralsäuren mit blaugrüner Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsaure ist schmutzigviolett und wird auf Zusatz von viel Wasser unter Ausscheidung eines Sulfats grün.

3. 4'-Amino-[benzo-1'.2':1.2-phenoxazin]²) C₁₆H₁₂ON₂, Formel VIII. "4'-Amino-[benzo-1'.2':1.2-phenazoxoniumhydroxyd]" C₁₆H₁₂O₂N₂, Formel IX ¹). — Chlorid. B. Durch Kondensation von 6-Acetamino-naphthochinon-(1.2) mit salzsaurem

2-Amino-phenol in siedendem Methanol, Umsetzung mit Natriumacetat, Erhitzen der entstandenen acetylierten Pseudobase mit Zinnchlorür und wäßrig-methylalkoholischer Salzsaure und Oxydation der so erhaltenen acetylfreien Leukobase mit Eisenchlorid (KEHRMANN, B. 40, 1964). Messingglänzende Flocken. Die frisch dargestellte, noch feuchte Substanz löst sich in Wasser mit violettblauer, bei starker Verdünnung mit indigoblauer Farbe; die Lösung entfärbt sich langsam und scheidet einen grauschwarzen Niederschlag aus. Färbt tannierte Baumwolle indigoblau. Die Lösung in konz. Schwefelsaure ist dunkelviolett und wird bei Zusatz von Eis erst schmutzigblau, dann violettblau. — 2[C16H11ON2]Cl+PtCl4 (bei 110°). Bronzeglänzende Flocken.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

²⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

4. 2-Amino-3.4-benzo-phenoxasin C₁₆H₁₈ON, Formel I.

3.4-Benso-phenoxasim-(2) $C_{16}H_{10}ON_2$, Formel II ¹), und Salze des "2-Amino-3.4-benzo-phenazoxoniumhydroxyds" $C_{16}H_{12}O_3N_2$, Formel III ¹). B. Durch Konden-

sation von 4-Amino-naphthochinon-(1.2) (Bd. VIII, S. 302) mit salzsaurem 2-Amino-phenol in siedendem Alkohol und Behandlung des entstandenen Chlorids (s. u.) mit Alkalicarbonat-Lösung (Kehrmann, B. 40, 2080). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 215° (Dunkelfärbung). Leicht löslich in siedendem Benzol mit goldgelber Farbe und schwacher grüner Fluorescenz. — Gibt beim Erhitzen mit Eisessig und konz. Salzsäure auf 185° 3.4-Benzo-phenoxazon-(2) (S. 121). — Färbt tannierte Baumwolle rostbraun. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter, auf Zusatz von Wasser in Orangegelb übergehender Farbe. — Chlorid. Braunrotes Krystallpulver. — Nitrat [C₁₆H₁₁ON₂]NO₂ (bei 110°). Dunkelbraune, grünglänzende Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — Dichromat [C₁₆H₁₁ON₂]Cr₂O₇ (bei 110°). Hellrotes Krystallpulver. Unlöslich in Wasser. — Chloroplatinat 2[C₁₆H₁₁ON₂]Cl+PtCl₄ (bei 120°). Braunrotes Krystallpulver. Unlöslich in Wasser.

2-[2-Oxy-anilino]-3.4-benso-phenoxasin C₁₂H₁₆O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von N-[2-Oxyphenyl]-3.4-benzo-phenoxazim-(2) (s. u.) mit Zinnehloriir und wäßrig alkoholischer Salzsäure (Kehrmann, B. 40, 2079). — Gelbe Krystalle.

HO-CeH4-NH-

N-[2-Oxy-phenyl]-3.4-benzo-phenoxasim-(2) C₁₁H₁₄O₂N₂, s. nebenstehende Formel¹). B. Bei der Kondensation von 4-Amino-naphthochinon-(1.2) (Bd. VIII, S. 302) mit 2-Amino-phenol in heißer 80°/oiger Essigsäure (Kehemann, B. 28, 355; vgl. HO·CaH4·N:

K., B. 40, 2079, 2080). — Rotbraune, metallglänzende Blättchen (aus Nitrobenzol). F: 242—243° (K., B. 28, 355). Unlöslich oder fast unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol, ziemlich leicht löslich in siedendem Eisessig, leicht in Nitrobenzol, Anilin und Phenol (K., B. 28, 355). — Liefert beim Kochen mit Eisessig oder 80°/oiger Essigsäure 3.4-Benzo-phenoxazon-(2) und 2-Amino-phenol (K., B. 28, 355; 40, 2080).

N-Acetyl-3.4 - benzo - phenoxazim - (2) $C_{18}H_{18}O_{2}N_{2}$, Formel IV 1), und Salze des ,,2-Acetamino-3.4 - benzo - phenazoxonium hydroxyds $C_{18}H_{14}O_{2}N_{2}$, Formel V 1). B.

IV.
$$CH_3 \cdot CO \cdot N :$$
 O $V.$ $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot O$ OH

Beim Erwärmen von 2-Amino-3.4-benzo-phenazoroniumchlorid (s. o.) mit Acetanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (Kehrmann, B. 40, 2082). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 193—194° (Dunkelfärbung). Unlöslich in Wasser, jöslich in Alkohol mit goldgelber Farbe. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter, bei Zusatz von Eis in Ponceaurot übergehender Farbe. — Nitrat [C₁₈H₁₈O₂N₂]NO₂. Braunrote Nadeln mit grünem Metallglanz.

N-Phenyl-3.4-benzo-phenthiasim-(2) C₁₂H₁₄N₂S, s. nebenstehende Formel ¹). B. Durch gemeinsame Oxydation von 3.4-Benzo-phenthiazin und Anilinhydrochlorid mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung und Behandlung des entstandenen dunkelroten Farbstoffs mit Ammoniumcarbonat-Lösung (Kehrmann, A. 323, 45). — Braunrote, messingglänzende Blättchen (sus Alkohol + Benzol). F: 179°. Unlöslich in Wasser. Leicht löslich in heißer verdünnter Salzsäure mit bordeauxroter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schwarzblau und wird auf Wasserzusatz weinrot.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

Hellgelbe Krystalle.

5. 7-Amino-3.4-benzo-phenexazin C₁₈H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 7-Amino-3.4-benzo-phenazoxoniumchlorid (s. u.) mit Zinnchlortir und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Kehrmann, B. 40, 2076). — Hydrochlorid.

i. NH

"7 - Amino - 3.4 - benzo - phenazoxoniumhydroxyd" $C_{12}H_{13}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel¹). B. Das Chlorid entsteht aus p-Chinon-bis-chlorimid und β -Naphthol in siedendem Alkohol (Nietzki, Otto, B. 21, 1744; Kehemann, B. 40, 2074). — Beim Kochen einer schwach angesäuerten alkoho-

NH₉ OH

lischen Lösung des Chlorids unter Luftzutritt und nachfolgenden Neutralisieren mit Ammoniak entsteht 7-Amino-3.4-benzo-phenoxazon-(2) (S. 418) (K.). Das Chlorid gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und wäßrig-alkoholischer Salzsäure 7-Amino-3.4-benzo-phenoxazin (K.). Beim Diazotieren des Chlorids mit Natriumnitrit und Schwefelsäure in essigsaurer Lösung und Behandeln der Diazoverbindung mit Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur unter Luftzutritt entsteht 3.4-Benzo-phenoxazon-(2) (S. 121) (K.). Bei der Einw. von Anilin und Luft auf das Chlorid bilden sich 7-Amino-2-anilino-3.4-benzo-phenazoxoniumchlorid und geringe Mengen 7-Amino-6-anilino-3.4-benzo-phenazoxoniumchlorid (K.). — Chlorid. Braunes krystallinisches Pulver. 0,1 g lösen sich in ca. 50 cm² Wasser von gewöhnlicher Temperatur mit fuchsinroter Farbe (K.). Gibt mit Ammoniak (N., O.) oder Ammoniumcarbonat (K.) eine gelbe Base, die sich in Alkohol und Äther leicht mit gelber Farbe löst. Wird durch Natriumacetat teilweise hydrolysiert (K.). Färbt Wolle und Seide fuchsinrot (N., O.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die auf Zusatz von Wasser über Violett und Blau in Rot übergeht (N., O.). — Nitrat [C₁₆H₁₁ON₂]NO₃. Schwer löslich (N., O.).

"7-Dimethylamino-8.4-benzo-phenazoxonium-hydroxyd", Base des Meldolablaus $C_{18}H_{16}O_4N_8$, s. nebenstehende Formel¹). Zur Konstitution vgl. NIETZKI, OTTO, B. 21, 1745; WITT, B. 23, 2247. — B. Das Chlorid entsteht aus salzsaurem p-Nitroso-dimethylanilin und β -Naphthol in

N N(CHa)a

Eisessig bei 1100 oder in siedendem Alkohol (MELDOLA, B. 12, 2066; FRIEDLAENDER, Frdl. 2, 158; vgl. N., O., B. 21, 1744; BUCHERER, B. 40, 3419). — Uber die freie Base des Meldolablaus vgl. Hantzsch, B. 88, 2149; vgl. a. Kehrmann, B. 38, 2961. — Das Chlorid oxydiert sich beim Kochen mit verd. Salzsäure in Gegenwart von Xylol unter Bildung von 7-Dimethylamino-3.4-benzo-phenoxazon-(2) (THORPE, Soc. 91, 335). Reduktion des Chlorids mit Zinnchlorür führt zu einer farblosen Leukobase, die sich an der Luft rasch wieder zum Farbetoff oxydiert (M., Soc. 89, 39). Über Bildung grünlichblauer Farbetoffe durch Einw. von Ammoniak oder Aminen und Luft auf das Chlorid vgl. SCHLARB, Ch. Z. 15, 1281, 1317; CASSELLA & Co., D. R. P. 54658, 56722; Frdl. 8, 373, 374; BAYER & Co., D. R. P. 59084; Frdl. 3, 376; WITT, B. 23, 2249; D. R. P. 61662; Frdl. 3, 375; NIETZKI. Bossi, B. 25, 2998. — Chlorid [C₁₈H₁₈ON₂]Cl, Meldolablau (Neublau R, Naphtholblau R, Echtblau R; vgl. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1025). Bronzeglänzende Nadeln (aus Alkohol). Löslich in heißem Wasser und Alkohol mit blauvioletter Farbe; die wäßr. Lösung wird auf Zusatz von Schwefelsäure tiefblau (MELDOLA, B. 12, 2066; Soc. 39, 39). Lichtabsorption von Lösungen: M., Soc. 39, 40; J. FORMÁNEK, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 2. Teil, 1. Lieferung [Berlin 1911], S. 152. Elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen: Hantzsch, B. 38, 2148. Die wäßr. Lösung wird durch Alkalilaugen fast augenblicklich entfärbt; bei Zusatz von Salzsäure bildet sich der Farbstoff zurück (H.). Färbt tannierte Baumwolle indigoblau (Friedlaender, Frdl. 2, 158). Der trockene Staub reizt stark zum Niesen (H. E. Fierz-DAVID, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 363).

7-Acetamino - 3.4 - benzo - phenoxazin $C_{18}H_{14}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von salzsaurem 7-Amino-3.4-benzo-phenoxazin mit Acetanhydrid und Natriumacetat bei gewöhnlicher Temperatur (Kehrmann, B. 40, 2077). — Bräunlichgelbe Krystalle (aus

NH · CO · CH₃

Alkohol + Benzol). É: ca. 210° (Zers.). Die Lösungen sind gelb und zeigen starke grünliche Fluorescenz. — Gibt bei der Oxydation mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung je nach den Mengenverhältnissen 7-Acetamino-3.4-benzo-phenazoxoniumchlorid (S. 384) oder 7-Acetamino-3.4-benzo-phenoxazon-(2) (S. 419).

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

"7 - Acetamino - 3.4 - benzo - phenasoxonium - hydroxyd" C₁₈H₁₄O₂N₃, s. nebenstehende Formel 1).

— Chlorid. B. Durch Oxydation von 7-Acetamino3.4-benzo-phenoxazin mit wenig Eisenchlorid in alkoh.
Lösung (Kehrmann, B. 40, 2077). Dunkelrot, krystallinisch. Löslich in Wasser mit fuchsinroter Farbe. Geht durch Einw. von Luft oder Eisen-

2. Amine C₁₇H₁₄ON₂.

1. 3-Amino-7-methyl-1.2-benzo-phenoxazin C17H14ON2, Formel I.

chlorid rasch in 7-Acetamino-3.4-benzo-phenoxazon-(2) (S. 419) über.

"3-Amino-7-methyl-1.2-benso-phenasoxoniumhydroxyd" $C_{17}H_{14}O_3N_3$, Formel II ¹).

B. Das Chlorid entsteht aus der Pseudobase des 3-Acetamino-7-methyl-1.2-benzo-phenazoxoniumhydroxyds (s. u.) beim Erwärmen mit Zinnchlorür und wäßrig-methylalkoholischer

$$\begin{array}{c|c} H_2N & NH & CH_3 & H_2N & OH_3 \\ \hline I. & III. & III. & III. \end{array}$$

Salzsäure und Behandeln der methylalkoholischen Lösung der erhaltenen acetylfreien Leukobase mit Luft (Kehemann, B. 40, 2089). — Chlorid. Leicht löslich in Wasser; die Lösung ist in der Kälte grünlichgelb, in der Hitze blutrot. Gibt mit Natriumacetat oder Ammoniumcarbonat die Pseudobase (s. u.).

carbonat die Pseudobase (s. u.).

Pseudobase C₁₇H₁₄O₂N₃, Formel III (R = H). B. s. im vorangehenden. Abschnitt.

— Gelbgrünes Krystallpulver. Zersetzt sich von ca. 160° an (Kehrmann, B. 40, 2089). Schwer löslich in Methanol. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe, die bei Zusatz

von Eis über Rotbraun in Grünlichgelb übergeht.

Pseudobase des "3-Acetamino-7-methyl-1.2-benso-phenasoxoniumhydroxyds" $C_{13}H_{16}O_2N_2$, Formel III ($R=CH_3\cdot CO$). B. Aus 4-Acetamino-naphthochinon-(1.2) (Bd. VIII, S. 303) und 4-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol in siedendem Methanol (Kehrmann, B. 40, 2088). — Grünlichgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 170—180°, ohne zu schmelzen. — Gibt mit verd. Mineralsäuren orangerote, krystallinische Oxoniumsalze, die durch Wasser teilweise hydrolysiert werden. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe, die auf Zusatz von Eis über Rot in Gelb übergeht.

2. 2-Amino-7-methyl-3.4-benzo-phenoxazin C17H14ON2, Formel IV.

"9-Amino-7-methyl-8.4-benzo-phenazoxoniumhydroxyd" $C_{17}H_{14}O_{3}N_{2}$, Formel V¹). — Chlorid $[C_{17}H_{18}ON_{2}]Cl + H_{2}O(?)$. B. Aus 4-Amino-naphthochinon-(1.2) (Bd. VIII, S. 302)

und salzsaurem 4-Amino-3-oxy-1-methyl-benzol in siedendem Alkohol (Kehrmann, B. 40, 2081). Rote Krystalle. Löslich in Wasser mit orangeroter Farbe. Färbt tannierte Baumwolle ziegelrot. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blaurot und wird beim Verdünnen mit Wasser orangerot. — 2[C₁₇H₁₈ON₂]Cl+PtCl₄. Ziegelrotes Pulver. Unlöslich in Wasser.

N-Acetyl-7-methyl-3.4-benzo-phenoxazim-(2) $C_{13}H_{14}O_2N_2$, Formel VI¹), und Salze des "2-Acetamino-7-methyl-3.4-benzo-phenazoxoniumhydroxyds" , $C_{13}H_{14}O_2N_2$, Formel VII 1). B. Beim Erwärmen von 2-Amino-7-methyl-3.4-benzo-phenazoxo-

niumchlorid mit Acetanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (Kehrmann, B. 40, 2082). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 170—180°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol mit goldgelber Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünblau und wird bei Zusatz von Eis fuchsinrot. — Nitrat [C₁₈H₁₈O₄N₂]NO₂+H₂O. Braunrote Nadeln mit grünem Metallglanz. Wird durch Wasser teilweise hydrolysiert.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

11. Monoamine $C_n H_{2n-24} ON_2$.

1. Amine C19H14ON2.

1. 2-f2-Amino-styryl]-fnaphtho-2'.1': 4.5-

 $oxazolj^{1}) C_{19}H_{14}ON_{2}, \text{ Formel I.}$ 2-[2-Amino-styryl]-[naphtho-2'.1':4.5-thiasol] I. $C_{19}H_{14}N_{2}S=C_{10}H_{6} < \sum_{N=0}^{N} C\cdot CH: CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH_{2}. B. Durch$

Reduktion von 2-[2-Nitro-styryl]-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] mit Zinnehlorür und Salzsäure in Alkohol (Ruff, Schwarz, C. 1905 I, 100). — Gelbes Krystallpulver (aus Pyridin). F: 225°. — C₁₉H₁₄N₂S + HCl. Wird durch Wasser leicht hydrolysiert. Die wäßr. Lösung ist bei geringem Überschuß an Salzsäure orangerot und färbt tannierte Baumwolle gelb.

- 2-[2-Acetamino-styryl]-[naphtho-2'.1': 4.5-thiazol] $C_{21}H_{16}ON_2S = C_{10}H_6 < S > C \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 249° (Rupe, Schwarz, C. 1905 I, 100).
- 2. $2-[3-Amino-styryl]-[naphtho-2'.1':4.5-oxazol]^1$) $C_{19}H_{14}ON_2$, Formel I. 2-[3-Amino-styryl]-[naphtho-2'.1':4.5-thiasol] $C_{19}H_{14}N_2S=C_{10}H_6 < \frac{N}{S} > C \cdot CH \cdot CH \cdot C_9H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von 2-[3-Nitro-styryl]-[naphtho-2'.1':4.5-oxazol]^1

2'.1':4.5-thiazol] mit Zinnchlorür und Salzsäure in Alkohol (Rufe, Schwarz, C. 1905 I, 100). — Gelbe Blättchen. F: 194°.

- 2-[3-Acetamino-styryl]-[naphtho-2'.1': 4.5-thiasol] $C_{31}H_{16}ON_2S = C_{10}H_6 < S > C \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 215° (RUPE, SCHWARZ, C. 1905 I, 100).
- 3. $2-[4-Amino-styryl]-[naphtho-2'.1':4.5-oxazol]^1$) $C_{19}H_{14}ON_2$, Formel I. 2-[4-Amino-styryl]-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] $C_{19}H_{14}N_2S=$ $C_{19}H_{4}<\frac{N}{S}>C\cdot CH: CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH_{2}$. B. Durch Reduktion von 2-[4-Nitro-styryl]-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] mit Zinnchlorür und Salzsäure in Alkohol (Rupe, Schwarz, C. 1905 I, 100).— Gelbes Krystallpulver (aus Pyridin). F: 245°.— $C_{19}H_{14}N_2S+HCl$. Löslich in Wasser mit roter Farbe. Färbt tannierte Baumwolle rot.
- 2-[4-Dimethylamino-styryl]-[naphtho-2'.1': 4.5-thiasol] $C_{21}H_{18}N_2S = C_{10}H_6 < \frac{N}{S} > C \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_2)_2$. B. Durch Kondensation von 2-Methyl-[naphtho-2'.1': 4.5-thiazol] mit 4-Dimethylamino-benzal: ehyd (Rupe, Schwarz, C. 1905 I, 100). Hellgelb, krystallinisch. F: 212°. $C_{21}H_{18}N_2S + HCl$. Gelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit dunkelroter Farbe.
- $\begin{array}{lll} \textbf{2-[4-Acetamino-styryl]-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol]} & \textbf{C}_{31}\textbf{H}_{16}\textbf{ON}_{2}\textbf{S} = \\ \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{6} < \mathbf{S}^{N} > \textbf{C} \cdot \textbf{CH} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{CH}_{2}. & B. & \text{Beim Kochen von 2-[4-Amino-styryl]-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol]} & \text{mit Acetanhydrid (Rupe, Schwarz, Zischr. f. Farben- u. Textilindustrie 3, 399; $C.$ 1905 I, 100). Durch Kondensation von 2-Methyl-[naphtho-2'.1':4.5-thiazol] & \text{mit 4-Acetamino-benzaldehyd (R., Sch.).} & \textbf{Nadeln (aus Eisessig).} & \textbf{F: 2230}. \end{array}$
 - 4. $2-[2-Amino-styryi]-[naphtho-1'.2':4.5-oxazol]^1)$ $C_{19}H_{14}ON_2$, Formel II.

2-[2-Amino-styryl]-[naphtho-1'.2':4.5-thiasol]

C₁₉H₁₄N₂S = C₁₀H₆< S C·CH:CH·C₆H₄·NH₂. B. Durch

Reduktion von 2-[2-Nitro-styryl]-[naphtho-1'.2':4.5-thiasol] mit Zinnchlorür und Salzsäure in Alkohol (RUPE,

SCHWARZ, C. 1905 I, 100). — Gelbe Blättchen (aus Pyridin oder Isoamylalkohol). F: 185°.

— Das salzsaure Salz färbt tannierte Baumwolle gelb.

¹⁾ Zur Steilungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

- 2 [2 Acetamino styryl] [naphtho 1'.2': 4.5 thiasol] $C_{si}H_{16}ON_sS = C_{10}H_{4} < \frac{N}{S} > C \cdot CH \cdot CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot CO \cdot CH_{2}$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 238° (Rupe, Schwarz, C. 1905 I, 100).
- 5. 2-[3-Amino-styryl]-fnaphtho-1'.2': 4.5-oxazol] 1) $C_{19}H_{14}ON_2$, Formel II (S. 385).
- 2-[3-Amino-styryl]-[naphtho-1'.2':4.5-thiazol] $C_{10}H_{14}N_2S = C_{10}H_0 < \frac{N}{S} > C \cdot CH : CH \cdot C_0H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von 2-[3-Nitro-styryl]-[naphtho-1'.2':4.5-thiazol] mit Zinnehlorür und Salzsäure in Alkohol (Rupe, Schwarz, C. 1905 I, 100). Gelbe Nadeln (aus Pyridin). F: 152°.
- 2-[8-Acetamino-styryl]-[naphtho-1'.2': 4.5-thiasol] $C_{11}H_{14}ON_2S = C_{10}H_4 < \frac{N}{S} > C \cdot CH : CH \cdot C_0H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 242° (RUPE, SCHWARZ, C. 1905 I, 100).
- 6. $2-[4-Amino-styryl]-[naphtho-1'.2':4.5-oxazol]^1$) $C_{10}H_{14}ON_2$, Formel II (S. 385).
- 2-[4-Amino-styryl]-[naphtho-1'.2': 4.5-thiazol] $C_{19}H_{14}N_{18}S = C_{19}H_{6} < \frac{N}{S} > C \cdot CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH_{2}$. B. Durch Reduktion von 2-[4-Nitro-styryl]-[naphtho-1'.2': 4.5-thiazol] mit Zinnehlorür und Salzsäure in Alkohol (Rupe, Schwarz, C. 1905 I, 100). Gelbe Nadeln (aus Pyridin). F: 177°. Die Lösung des salzsauren Salzes ist tiefrot und färbt tannierte Baumwolle rotgelb.
- 2-[4-Acetamino-styryl]-[naphtho-1'.2':4.5-thiazol] $C_{11}H_{16}ON_2S = C_{10}H_6 < \frac{N}{S} > C \cdot CH : CH \cdot C_0H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 218° (Rupe, Schwarz, C. 1905 I, 100).
- 2. 5-Methyl-2-phenyl-4-[4-amino-phenyl]-benzoxazol oder 5-Methyl-2-phenyl-6-[2(oder 4)-amino-phenyl]-benzoxazol $C_{ao}H_{1e}ON_a$, Formel I oder II oder III. B. Beim Erhitzen von 6-Benzoyloxy-3-methyl-hydrazobenzol (Bd. XV,

S. 608) mit alkoh. Salzsäure (Auwers, Eckardt, A. 359, 339, 360). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 154—155°. Unzersetzt destillierbar. — C₂₀H₁₆ON₂ + HCl. Blättchen. F: 260°. — Sulfat. Nadeln. F: ca. 250°.

12. Monoamine $C_n H_{2n-26} ON_2$.

Amine CanH14ONa.

1. 6-Amino-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin C₂₀H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel.

10 - Oxy - 6 - acetamino - 1.2; 3.4 - dibenzo - phenoxazin

C₈₂H₁₆O₂N₂ = C₁₄H₆ O C₆H₆·NH·CO·CH₂. B. Aus 10-Oxy

chlorir and with real phenoxazin durch Reduktion mit Zinnchlorir and with real phenoxazin durch Reduktion mit Zinn-

chlorür und wäßrig-alkoholischer Salzsäure auf dem Wasserbad, Behandeln des Reaktionsprodukts mit Acetanhydrid und Natriumacetat und nachfolgendes Umkrystallisieren aus Alkohol und Benzol an der Luft (Kehrmann, Winkelmann, B. 40, 619). — Gelbliches Krystallpulver. F: 220° (Zers.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe, die bei Zusatz von Eis über ein beim Erwärmen nach Grün umschlagendes Fuchsinrot in Gelb übergeht.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. 7-Amino-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin C₂₀H₁₄ON₂, Formel I.

"7-Amino-1.2; 3.4-dibenzo-phenazoxoniumhydroxyd" $C_{20}H_{14}O_2N_2$, Formel II¹). — Chlorid $[C_{20}H_{13}ON_2]Cl$. B. Durch Reduktion von 10-Oxy-7-nitro-1.2; 3.4-dibenzo-phenoxazin mit Zinnehlorür und Salzsäure in Alkohol und Behandlung der heißen alkoholischen

Lösung des Reaktionsprodukts mit Luft (KEHRMANN, WINKELMANN, B. 40, 621). Dunkelviolette Nadeln (aus verd. Salzsäure). Löst sich in Wasser mit blauvioletter Farbe unter teilweiser Hydrolyse zur Pseudobase (s. u.). Beim Erwärmen der wäßr. Lösung mit Alkalien oder Natriumacetat entsteht die Pseudobase. Färbt tannierte Baumwolle in essigsaurem Bade violettblau. Die blaue Lösung in konz. Schwefelsäure scheidet bei Zusatz von Eis ein violettes Sulfat aus.

Pseudobase C₂₀H₁₄O₂N₂, Formel III(?). B. Beim Behandeln von 7-Amino-1.2; 3.4-dibenzo-phenazoxoniumchlorid mit Natriumacetat und Natriumcarbonat in siedendem Alkohol (Kehrmann, Winkelmann, B. 40, 622). — Bräunlichgelbe Flocken. Löslich in Alkohol und Benzol mit gelber Farbe und schwacher grünlicher Fluorescenz. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe unter Bildung von 7-Amino-1.2; 3.4-dibenzo-phenazoxoniumsulfat.

"7 - Dimethylamino - 1.2; 3.4 - dibenzo - phenazoxoniumhydroxyd" C₃₃H₁₆O₂N₃, s. nebenstehende Formel¹). B. Das Zinkohlorid-Doppelsalz entsteht bei der Reduktion von 6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol (Bd. XIV, S. 131) mit Zinkstaub und wäßrig-alkoholischer Salzsäure und Umsetzung der siedenden Lösung des Reaktionsprodukts mit Phenanthrenchinon (FRIES, D. R. P. 130743;

C. 1902 I, 1139; Frdl. 6, 500). — Nitrat. Schwer löslich in Wasser mit blauer Farbe (Kehrmann, Winkelmann, B. 40, 622). Die wäßr. Lösung scheidet bei längerem Aufbewahren, rascher bei Zusatz alkalisch reagierender Stoffe, die Pseudobase aus. — Zinkchlorid-Doppelsalz. Krystallinisch. Löslich in Wasser mit tiefblauer Farbe (F.). Gibt mit Soda-Lösung einen blaugrünen Niederschlag, mit Natronlauge einen grünen Niederschlag und eine gelbe Lösung. Färbt tannierte Baumwolle indigoblau. Die grüne Lösung in konz. Schwefelsäure wird bei Zusatz von Wasser erst blau und scheidet dann einen violetten Niederschlag aus.

Pseudobase C₃₂H₁₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Natriumacetat auf eine mit Äther überschichtete wäßrige Lösung von 7-Dimethylamino-1.2; 3.4-dibenzophenazoxoniumnitrat (Kehrmann, Winkelmann, B. 40, 623).

— Citronengelbe Krystalle. F: 180° (Zers.). Löslich in Alkohol und Benzol mit gelber Farbe und schwacher grünlicher Fluores-

und Benzol mit gelber Farbe und schwacher grünlicher Fluorescenz. Gibt mit verd. Mineralsäuren 7-Dimethylamino-1.2;3.4-dibenzo-phenazoxoniumsalze. — Die grüne Lösung in konz. Schwefelsäure wird bei Zusatz von Wasser blau und scheidet 7-Dimethylamino-1.2;3.4-dibenzo-phenazoxoniumsulfat aus.

"7 - Diäthylamino - 1.2; 3.4 - dibenzo - phenaz - oxoniumhydroxyd" $C_{24}H_{22}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel 1). — Zinkchlorid-Doppelsalz. B. Durch Reduktion von 6-Nitroso-3-diäthylamino-phenol (Bd. XIV, S. 132) mit Zinkstaub und wäßrig-alkoholischer Salzsäure und Umsetzung der siedenden Lösung des Reaktionsprodukts mit Phenanthrenchinon (FRIES, D. R. P.

130743; C. 1902 I, 1139; Frdl. 6, 500). Krystalle. Löslich in Wasser mit tiefblauer Farbe. Gibt mit Soda-Lösung einen grünen Niederschlag, mit Natronlauge einen olivgrünen Niederschlag und eine gelbgrüne Lösung. Färbt tannierte Baumwolle indigoblau. Die grünblaue Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von Wasser erst blau und scheidet dann einen violetten Niederschlag aus.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

B. Diamine.

1. Diamine $C_n H_{2n-7} ON_8$.

2.5 - Diamino - benzoxazol H2N -1 II. C7H7ON3, Formel I. 2.5 - Diamino - benzthiazol C₂H₂N₂S, Formel II, ist desmotrop mit 5-Amino-2-imino-benzthiazolin, s. S. 426.

2. Diamine $C_n H_{2n-11} O N_3$.

Diamin C₁₀H₂ON₂, Formel III. Sultam der 5.7.8 - Triamino - naphthalin sulfonsäure - (1), 2.4 - Diamino - naphthsultam $C_{10}H_0O_2N_2S$, Formel IV. Das Dihydrochlorid entsteht III. NH2 aus 2.4-Dinitro-naphthsultam (S. 60) beim Erwärmen mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (Dannerth, Am. Soc. 29, 1323). — Leicht zersetzlich. Sehr leicht löslich. — Liefert beim Behandeln mit heißem Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat ein Diacetylderivat [grüngelbe Nadeln aus Nitrobenzol; F: 290°]. — Gibt mit Ferrichlorid in wäßr. Lösung eine weinrote Färbung. — C₁₀H₂O₂N₃S + HCl. Gelbe Krystalle (aus Wasser). — C₁₀H₂O₂N₃S + 2 HCl. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Oxydiert sich in feuchtem Zustand leicht. Geht beim Lösen in wenig Wasser in das Monohydrochlorid über.

3. Diamine $C_nH_{2n-13}ON_3$.

1. Diamine $C_{12}H_{11}ON_3$.

1. 2.4 - Diamino - phenoxazin C₁₂H₁₁ON₃, s. nebenstehende NH2 Formel. B. Aus 2.4-Dinitro-phenoxazin beim Erwärmen mit Zinnchlorür in alkoh. Salzsäure auf dem Wasserbad (KEHRMANN, B. 32, 2603). — 2C₁₂H₁₁ON₂ + 2HCl + SnCl₄ + 6H₂O. Graugelbe Nadeln. O NH₂ Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Gibt beim Einleiten von Luft in die wäßrige, Natriumacetat enthaltende Lösung und Behandeln des Oxydationsprodukts mit Natriumbromid 2.4-Diamino-phenazoxoniumbromid (s. u.).

4 - Amino - phenoxazim - (2) C₁₂H₂ON₂, Formel V¹) und Salze des "2.4 - Dismino-phenazoxonium - V. hydroxyds" C₁₃H₁₁O₂N₃, Formel VI1). B. Das Bromid entsteht aus

dem Zinnchlorid-Doppelsalz des 2.4-Diamino-phenoxazins (s. o.) beim Einleiten von Luft in die wäßrige, Natriumacetat enthaltende Lösung und nachfolgenden Behandeln mit Natriumbromid (KEHRMANN, B. 32, 2604). — Löslich in Äther mit rotgelber Farbe. — Bromid [C₁₂H₁₀ON₂]Br. Schwarze Blätter (aus Wasser). Löslich in Wasser mit grünlichbrauner Farbe. Die wäßr. Lösung schmeckt bitter. Löslich in konz. Schwefelsäure mit fuchsinroter Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Gelbbraun, beim Neutralisieren in Grünbraun übergeht. Lichtabsorption in alkoh. Lösung: K., B. 32, 2610. — Dichromat [C₁₂H₁₁ON₂]₂Cr₂O₂. Dunkelbraune Krystalle. Schwer löslich in Wasser.

2.4-Bis-acetamino-phenoxazin $C_{19}H_{18}O_3N_2 = C_6H_4 < NH \cdot CO \cdot CH_2 > B$.

Aus dem Zinnehlorid-Doppelsalz des 2.4-Diamino-phenoxazins beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (KEHEMANN, A. 322, 25). — Graugelbe Nadeln (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig. — Oxydiert sich rasch an der Luft unter Braunfärbung. Liefert bei Einw. von angesäuerter Ferrichlorid-Lösung unter Eiskühlung und nachfolgendem Behandeln mit Natriumbromid 2.4-Bis-acetamino-phen-azoxoniumbromid (S. 389); bei längerer Einw. von überschüssiger Ferrichlorid-Lösung bei Zimmertemperatur entsteht 5.7-Bis-acetamino-phenoxazon-(2) (S. 415).

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

chlorid (S. 409).

- "2.4 Bis acetamino phenasoxoniumhydroxyd"

 C₁₆H₁₆O₄N₃, s. nebenstehende Formel ¹). Bromid

 [C₁₆H₁₆O₄N₃]Br. B. Aus 2.4-Bis-acetamino-phenoxazin bei

 Einw. eisgekühlter angesäuerter Ferrichlorid-Lösung und

 nachfolgendem Behandeln mit Natriumbromid (Kehrmann, A. 322, 26). Stahlglänzende

 Krystalle. Löslich in Wasser mit grüner Farbe. Die wäßr. Lösung schmeckt bitter. Löst

 sich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Hellbraun

 übergeht. Zersetzt sich leicht in wäßr. Lösung. Wird durch überschüssige Ferrichlorid-Lösung

 zu 5.7-Bis-acetamino-phenoxazon-(2) (S. 415) oxydiert. Liefert bei längerer Einw. von Anilin

 in wenig Alkohol N-Phenyl-5.7-bis-acetamino-phenoxazim-(2) (S. 409).
- 2.4 Diamino phenthiazin C₁₂H₁₁N₂S, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 2.4-Dinitro-phenthiazin beim Kochen mit Zinnchlorür in alkoh.
 Salzsäure (Kehrmann, B. 32, 2607). Zinnchlorid-Doppelsalz.
 Graugelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Gibt an der
 Luft, rascher bei Einw. von Ferrichlorid-Lösung, 2.4-Diamino-phenazthioniumchlorid (s. u.).

4 - Amino - phenthiasim - (2) $C_{12}H_0N_2S$, Formel I^1) und Salze des ,,2.4 - Diamino - phenazthionium - I. hydroxyds $C_{12}H_{11}ON_2S$, Formel I^1). B. Das Chlorid entsteht aus

2.4-Diamino-phenthiazin beim Schütteln mit Ferrichlorid-Lösung (Kehrmann, B. 32, 2607). — Löslich in Äther mit orangegelber Farbe. — Chlorid $[C_{12}H_{10}N_3S]Cl + H_1O$. Rotbraune, grünglänzende Nadeln (aus verd. Salzsäure). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol mit grüner Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit purpurroter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser über Grünblau in Olivgrün übergeht. Lichtabsorption in alkoh. Lösung: K., B. 32, 2611. — Dichromat $[C_{12}H_{10}N_2S]_3Cr_2O_7$. Unlöslich in Wasser. — Chloroplatinat $2[C_{12}H_{10}N_3S]Cl + PtCl_4$. Schwarzgrünes Pulver. Fast unlöslich in Wasser.

2.4-Bis-acetamino-phenthiazin $C_{16}H_{15}O_3N_3S = C_6H_4 < S > C_6H_3(NH \cdot CO \cdot CH_2)_3$. B.

Aus dem Zinnchlorid-Doppelsalz des 2.4-Diamino-phenthiazins beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (Kehrmann, B. 32, 2608). — Grünlichgelbe
Nadeln (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig
(K., B. 32, 2608). — Gibt bei Einw. von konzentrierter wäßriger Ferrichlorid-Lösung das
Ferrichlorid-Doppelsalz des 2.4-Bis-acetamino-phenazthioniumhydroxyds (s. u.); bei Einw.
von Ferrichlorid-Lösung in Gegenwart von überschüssigem Anilinhydrochlorid entsteht
N-Phenyl-5.7-bis-acetamino-phenthiazim-(2) (S. 409) (K., A. 322, 58, 60).

"2.4 - Bis - acetamino-phenasthioniumhydroxyd"

C₁₈H₁₅O₃N₂S, s. nebenstehende Formel¹). — FerrichloridDoppelsalz 2[C₁₈H₁₄O₄N₂S]Cl + FeCl₃. B. Aus 2.4-Bisacetamino-phenthiazin bei Einw. von konz. FerrichloridLösung (Kehrmann, A. 322, 58). Schwarzgrüne Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser,
schwefelsäure mit braunroter Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Smaragdgrün übergeht.
Liefert bei längerer Einw. von Ferrichlorid-Lösung 5.7-Bis-acetamino-phenthiazon-(2) (S. 415).
Gibt beim Behandeln mit Anliinhydrochlorid 7-Anilino-2.4-bis-acetamino-phenazthionium-

2. 2.7 - Diamino - phenogazin C₁₂H₁₁ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.7-Dinitro-phenoxazin beim Erwärmen mit Zinnchlortr in alkoh. Salzsäure auf dem Wasserbad (Kehemann, Saacer, B. 36, 479). — Gibt in wäßr. Lösung beim Durchleiten von Luft bei 70° in Gegenwart von Ammoniumcarbonat 7-Amino-phenoxazim-(2) (s. u.). — Zinnchlorid-Doppelsalz. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. Ist in trocknem Zustand ziemlich haltbar. Wird in wäßr. Lösung durch Luft rasch oxydiert.

7-Amino-phenoxasim-(2) $C_{12}H_1ON_2$, Formel III 1) und Salze des "2.7-Diamino-phenazoxoniumhydroxyda" $C_{12}H_{11}O_2N_3$, Formel IV 1). B. Aus 2.5-Diamino-phenol

bei der Oxydation mit Luft in essignaurer Lösung (Kehrmann, Poplawski, B. 42, 1277). Aus 2.7-Diamino-phenorasin in waßr. Lösung beim Durchleiten von Luft in Gegenwart

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

von Ammoniumcarbonat bei 70° (K., SAAGER, B. 36, 479). — Rotbraune Flocken. Löslich in Benzol mit gelber Farbe (K., S.). — Das Chlorid liefert beim Diazotieren und Verkochen mit Alkohol 2-Amino-phenazoxoniumchlorid (S. 372) (K., S.; K., GRESLY, B. 42, 348). — Chlorid [C₁₂H₁₀ON₂]Cl+H₂O. Bronzefarbene oder grüne, metallisch glänzende Nadeln (aus sehr verd. Salzsäure). Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit rotvioletter Farbe und starker Fluorescenz (K., S.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit veilchenblauer Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Fuchsinrot, beim Neutralisieren in Violett übergeht; die neutrale Lösung fluoresciert (K., S.). Färbt tannierte Baumwolle veilchenblau (K., S.). — Dichromat [C₁₂H₁₀ON₂]₂Cr₂O₇. Bronzeglänzende Nadeln (K., S.). — Chloroplatin at 2[C₁₂H₁₀ON₂]Cl+PtCl₄ (bei 115—120°). Grüne metallisch glänzende Nadeln. Löslich in Wasser (K., S.).

"2.7 - Bis - dimethylamino - phenasoxonium-hydroxyd" $C_{16}H_{19}O_2N_8$, s. nebenstehende Formel 1).

B. Aus 2-Amino-5-dimethylamino-phenol bei der Oxydation mit Luft in schwach essigsaurer Lösung (Kehrmann, Poplawski, B. 42, 1277).

Das Chlorid entsteht neben anderen Produkten aus salzsaurem 6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol (Bd. XIV, S. 131) beim Kochen mit 3-Dimethylamino-phenol in Eisessig (Möhlau, Uhlmann, A. 289, 120). — Chlorid. Blaue Flocken. Sehr leicht löslich in Wasser (M., U.).

— Jodid [$C_{18}H_{18}ON_8$] I + H_8O . Blaue-Nadeln mit grünem Oberflächenglanz (aus Wasser).

Löslich in Wasser, Aceton und Chloroform mit blauer Farbe und braunroter Fluorescenz (M., U.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe, die beim Verdünnen in Blau übergeht (M., U.). Lichtabsorption in Lösung: M., U., A. 289, 129. — Nitrat [$C_{16}H_{18}ON_2$]NO₂ + H_2O (bei 100°). Grüne, metallisch glänzende Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in kaltem Wasser mit grünblauer Farbe (K., P.). Die Lösungen schmecken bitter (K., P.). Färbt tannierte Baumwolle blau (K., P.). — Chloroplatinat 2[$C_{18}H_{18}ON_2$]Cl+ PtCl.. Schwarzblaue Krystalle. Unlöslich in Wasser (K., P.).

"2.7 - Bis - diäthylamino - phenazoxonium-hydroxyd" $C_{20}H_{27}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel 1). B. Das Chlorid entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von salzsaurem 6-Nitroso-3-diäthylamino-phenol mit 3-Diäthylamino-phenol in Eisessig (Möhlau, Uhlmann, A. 289, 122). — Löslich in Äther mit gelber Farbe und gelbbrauner Fluorescenz. — Jodid [$C_{20}H_{26}ON_3$]I. Blaue Nadeln mit grünem Oberflächenglanz (aus Alkohol). Löslich in Wasser mit grünblauer Farbe. Lichtabsorption in Lösung: M., U., A. 289, 129.

N-Phenyl-7-anilino-phenoxasim-(2) $C_{24}H_{17}ON_8$, Formel I 1) und Salze des "2.7-Dianilino-phenazoxoniumhydroxyds" $C_{24}H_{18}O_2N_3$, Formel II 1). B. Aus N-Phenyl-

$$I. \ \ \underset{C_eH_5 \cdot NH}{\underbrace{ NH \cdot C_{eH_5}}} OH$$

phenoxazim oder 2-Anilino-phenazoxoniumchlorid (S. 372) bei Einw. von Anilinhydrochlorid und Anilin (Kehrmann, A. 322, 14). — Grünglänzende Krystalle. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe. — Chlorid [C₂₄H₁₈ON₂]Cl. Goldglänzende Blättchen (aus verdünntem salzsäurehaltigem Alkohol). Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser und verd. Alkohol mit blauer Farbe; Zusatz von Salzsäure verhindert die Lösung. Sehr schwer löslich in Alkohol. Färbt tannierte Baumwolle grünlichblau.

2.7 - Diamino - phenthiasin, Leukothionin, "Diamino - thiodiphenylamin", "Lauthsches Weiß" $C_{13}H_{11}N_3S$, s. nebenstehende Formel. Bezifferung der vom Namen Leukothionin abgeleiteten Namen in diesem Handbuch s. in nebenstehender Formel. — B. Aus 4.4′-Diamino-diphenylamin beim Erhitzen mit Schwefel (Bernthsen, A. 230, 126). Aus 2.7-Dinitro-phenthiazin-9-oxyd (S. 67) beim Erwärmen mit Zinnchlorür und Salzsäure auf dem Wasserbad (B., A. 230, 123; vgl. D. R. P. 25150; Frdl. 1, 253). Aus salzsaurem Thionin (S. 391) bei Einw. von Ammoniumsulfid in wäßrig-alkoholischem Ammoniak in der Wärme (B., A. 230, 113) oder von Zinnchlorür und Salzsäure (Kernmann, B. 39, 916). — Blättchen. Färbt sich oberflächlich grün- bis schwarzblau (B.). Schwer löslich in

Ather (B.). Löslich in verd. Säuren und Alkalilaugen (B.). — Wird, besonders in feuchtem Zustand, leicht zu Thionin oxydiert; ist in sauren Lösungen beständiger als in alkalischen (B.). Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol auf 110° [10-Methyl-2.7-bisdimethylamino-phenthiazin]-exo-bis-jodmethylat (S. 395) (B.). Gibt beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat N³.N⁷-Diacetyl-leukothionin (S. 397) (Kehrmans,

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

B. 39, 917). — Verwendung zur Herstellung eines Schwefelfarbstoffs: VIDAL, D. R. P. 99039; C. 1898 II, 1151; Frdl. 5, 439. — Sulfat. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in heißem Wasser (B.). Oxydiert sich leicht an der Luft (B.).

7-Amino-phenthiazim-(2), Thionin, Base des Lauthschen Violetts $C_{12}H_{11}N_{12}S$, Formel I ¹) und Salze des "2.7-Diamino-phenazthioniumhydroxyds" $C_{12}H_{11}ON_{2}S$, Formel II ¹). Die vom Namen Thionin abgeleiteten Namen werden in diesem Handbuch

auf die in Formel I angegebene Weise beziffert. — B. Das Chlorid erhält man in geringer Menge aus 4.4'-Dinitro-diphenylamin durch Reduktion mit Zinkstaub in Eisessig, Erhitzen des Reduktionsprodukts mit Schwefel und Behandeln mit Ferrichlorid in verd. Salzssure (Bernyn-SEN, B. 17, 2857; A. 280, 126). Aus p-Phenylendiamin durch Erhitzen mit Schwefel auf 150-180° und nachfolgende Oxydation oder besser durch Oxydation mit Ferrichlorid in Gegenwart von Schwefelwasserstoff (LAUTH, C. r. 82, 1441; Bl. [2] 26, 422; Koch, B. 12, 2009). In sehr geringer Menge aus dem Zinksalz des 2.5-Diamino-thiophenols beim Kochen mit der äquivalenten Menge Anilinhydrochlorid und Kaliumdichromat in sehr verd. Lösung (B., A. 251, 95). Aus 2.7-Dinitro-phenthiazin-9-oxyd (S. 67) oder aus 10-Acetyl-2.7-dinitrophenthiazin-9-oxyd (S. 68) durch Érwärmen mit Zinnchlorür und Salzsaure auf dem Wasserbad und nachfolgende Oxydation mit Ferrichlorid (B., A. 280, 122, 123). Aus Leukothionin beim Behandeln mit Ferrichlorid in verd. Salzsäure (B., B. 16, 2902; A. 290, 123; vgl. D. R. P. 25150; Frdl. 1, 253). Thionin entsteht aus N.N-Dimethyl-thionin (S. 392) beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak (Schaposchnikow, Ж. 82, 247; C. 1900 II, 340; Kehrmann, Sch., B. 38, 3294). — Braunschwarze Blättchen oder grünlich schimmernde Nadeln. Sehr schwer löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol (Koch; B., A. 230, 112); schwer löslich in Äther mit gelbroter Farbe (B., A. 230, 112; Kr., B. 89, 921). Sehr schwer löslich in heißem Ligroin mit gelblicher Farbe, löslich in Chloroform je nach der Konzentration mit violetter oder rotbrauner Farbe, in Benzol mit violetter oder gelbbrauner Farbe; wird der Benzol-Lösung durch Wasser mit violettblauer Farbe entzogen; die alkoh. Lösung ist je nach der Konzentration violett, violettrot bis violettblau und wird beim Erhitzen rot, beim Erkalten wieder violett; sie zeigt ziemlich starke rotbraune Fluorescenz (B., B. 17, 615; A. 280, 112). Lichtabsorption in alkoh. Lösung: B., A. 230, 111, 209. Leitfähigkeit der freien Base und des Hydrochlorids in wäßr. Lösung bei 25°: HANTZSCH, B. 38, 2148. — Das Hydrochlorid gibt bei Einw. von Ammoniumsulfid in warmem wäßrig-alkoholischem Ammoniak (B., A. 230, 113) oder von Zinnchlortir und Salzsäure (K.E.) Leukothionin. Liefert beim Kochen mit viel Wasser Thionolin (S. 413); beim Erhitzen mit 70—75% jeer Schwefelsaure auf 150—180% oder beim Kochen mit Alkalilauge entstehen in geringer Menge Thionol (S. 130) und Thionolin (B., A. 230, 197, 206). Beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol auf 90—100% entsteht [10-Methyl-2.7-bis-dimethylamino-phenthiazin]-exo-bis-jodmethylat (S. 395) (B., B. 17, 618; A. 230, 115). Das Chlorid liefert beim Erwärmen mit Essigsaureanhydrid N.N'-Diacetyl-thionin (KE., B. 89, 918; vgl. dazu Kocz; B., A. 280, 115). — Farbt Seide und gebeizte Baumwolle mit violetter bis violettblauer Farbe (B., A. 230, 125).

Chlorid [C₁₃H₁₀N₃S]Cl+H₃O, Lauthsches Violett (vgl. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1036). Wurde 1876 von Lauth (C. r. 82, 1442; Bl. [2] 26, 423) dargestellt. Die Konstitution wurde von Bernthern (B. 17, 619, 2854) ermittelt. — Goldgrüne Nadeln oder Prismen (aus sehr verd. Salzsäure). Mäßig löslich in heißem Wasser mit intensiv violetter Farbe (B., A. 230, 110), schwer in kaltem Wasser mit blauvioletter Farbe (Kehrmann, B. 39, 921). Die Lösung in Alkohol ist rot bis blau und fluoresciert rot (L.; J. Formánek, Eu. Grandmoughn, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 2. Teil [Berlin 1911], S. 124). Löst sich in wenig konzentrierter Salzsäure met voletter Farbe, die auf weiteren Zusatz von konz. Salzsäure in Blau übergeht, in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser über Blau in Violett umschlägt; ein analoges Verhalten zeigen die übrigen Salze (B., B. 17, 615; A. 230, 111). Löslich in alkoh. Natronlauge mit fuchsinroter Farbe (L.). Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol, Amylalkohol, Wasser, 90% jeer Essigsäure, Salzsäure, Ammoniak und Kalilauge sowie in Alkohol und Amylalkohol auf Zusatz von Salzsäure, Ammoniak oder Kalilauge: Sterens, Am. Soc. 6, 304; B., A. 230, 111, 209; Althausse, Krüss, B. 29, 2066; Formánek, Grandmougin, l. c. 1. Teil [Berlin 1908], S. 143, 150; 2. Teil [Berlin 1911], S. 124. Ist in

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

wäßt. Lösung nicht hydrolysiert (Hantzsch, B. 38, 2148). Wird durch starke Oxydationsmittel rasch zerstört (L.; Koch, B. 12, 2069). — Jodid [$C_{12}H_{10}N_3S$]I. Bronzegrüne Nadeln (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser (B., A. 230, 111). — Sulfat [$C_{12}H_{10}N_3S$] $_8SO_4+H_2O$ (B., A. 230, 110). Grüne, metallisch glänzende Nadeln (Koch). — Nitrat [$C_{12}H_{10}N_3S$] $_8SO_4+2H_2O$ (B., A. 230, 110). Braune Nadeln mit grünem Oberfächenschimmer (Koch). — 2[$C_{12}H_{10}N_3S$]Cl+ZnCl $_4+H_2O$ (B., A. 230, 110). Rotbraune, grünschimmernde Krystalle (Koch). — 2[$C_{12}H_{10}N_3S$]Cl+HgCl $_2$ (B., A. 230, 110; Koch). — Oxalat [$C_{12}H_{10}N_3S$] $_2C_2O_4+2H_2O$ (B., A. 230, 110). Dunkelgrüne Nadeln (Koch).

10 - Methyl - 2.7 - diamino - phenthiazin, 10 - Methyl - leukothionin $C_{12}H_{12}N_2S = H_2N \cdot C_0H_3 \cdot C_0H_3 \cdot NH_2$. B. Das salzsaure Salz entsteht aus 10-Methyl-2.7-dinitrophenthiazin-9-oxyd beim Erwärmen mit Zinnchlorür und Salzsäure (Berntheen, A. 280, 130). — Schwer löslich in Wasser, löslich in Äther. — Ist leicht oxydierbar. — Die wäßr. Lösung des salzsauren Salzes gibt mit Ferrichlorid eine intensive blaugrüne Färbung; in Gegenwart von Zinkchlorid bildet sich bei Zusatz von Ferrichlorid ein blaugrüner, leicht veränderlicher Niederschlag. — $C_{12}H_{12}N_3S+2$ HCl. Nadeln (aus verd. Salzsäure). Leicht löslich in heißem Wasser; fast unlöslich in konz. Salzsäure. Färbt sich an der Luft, auch in Lösung, schnell etwas blau.

N-Methyl-7-methylamino-phenthiaxim-(2), N.N'-Dimethyl-thionin $C_{14}H_{18}N_3S$, Formel I ¹) und Salze des "2.7-Bis-methylamino-phenazthioniumhydroxyds" $C_{14}H_{15}ON_3S$, Formel II ¹). B. Das Chlorid entsteht in geringer Menge beim Behandeln von

N-Methyl-p-phenylendiamin in saurer Lösung mit Schwefelwasserstoff und Ferrichlorid (Bernthsen, Goske, B. 20, 931). — Krystallpulver. Schwer löslich in Äther mit rotgelber Farbe, schwer in Alkohol mit tiefblauer Farbe und intensiv roter Fluorescenz (B., Go.). — Wird beim Kochen mit Wasser in N-Methyl-thionolin (S. 413) und Methylamin gespalten (B., Go.). — Chlorid. Leicht löslich in Wasser mit blauer Farbe und rotbrauner Fluorescenz; bei Zusatz von Natronlauge zur stark verdünnten Lösung schlägt die Farbe in Fuchsinrot um; löslich in konz. Salzsäure mit blauer Farbe (B., Go.). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Althausse, Krüss, B. 22, 2066; vgl. a. B., Go., B. 20, 934; in Wasser, Alkohol und Amylalkohol: J. Formanek, Eu. Grandmougin, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 1. Teil [Berlin 1908], S. 151. — Jodid [C₁₄H₁₄N₃S]I. Dunkelblaues Pulver. Schwer löslich in kaltem Wasser mit violettblauer Farbe; ziemlich leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol; unlöslich in verd. Kaliumjodid-Lösung (B., Go.). Absorptionsspektrum in Alkohol: A., K. Die wäßr. Lösung färbt Seide violettblau (B., Go.).

2 - Amino - 7 - dimethylamino - phenthiasin, N^3 . N^3 - Dimethyl - leukothionin $C_{14}H_{15}N_3S = H_2N \cdot C_6H_3 \cdot N_3 \cdot N_3 \cdot N_3$. B. Aus Methylenblau beim Erhitzen mit gesättigtem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 140—150° (Gnehm, Kaupler, B. 39, 1016). — Grünliche Nadeln. Schmilzt unscharf bei 160°. Sehr leicht löslich in Benzol und Toluol, mäßig in heißem Ligroin, sehr schwer in Petroläther. — Oxydiert sich in feuchtem Zustande leicht zu N.N-Dimethyl-thionin (s. u.).

7-Dimethylamino-phenthiasim-(2), N.N-Dimethyl-thionin $C_{14}H_{13}N_1S$, Formel III 1) und Salze des "2-Amino-7-dimethylamino-phenazthioniumhydroxyds" $C_{14}H_{12}ON_2S$, Formel IV 1). B. Aus Dimethylindaminthiosulfonsäure (Bd. XIII, S. 561) bei

III.
$$_{HN}$$
: $_{S}$ $N(CH_3)_3$ IV. $\left[_{H_2N} \cdot N(CH_3)_3 \right]$ OH

langem Kochen mit Wasser unter Zusatz von etwas Kaliumdichromat oder Ferrichlorid (Bernthsen, A. 251, 91). Das Chlorid entsteht aus 2-Amino-phenazthioniumchlorid (S. 373) bei Einw. von Dimethylamin in Alkohol (Schaposchnikow, Ж. 32, 244; C. 1900 II, 340; Kehrmann, Sch., B. 33, 3294; K., Duttenhöfer, B. 39, 1408; vgl. a. K., Sch., D. R. P. 96859; C. 1898 II, 565; Frdl. 5, 349); aus N³.N³-Dimethyl-leukothionin (s. o.) beim Erwärmen auf dem Wasserbad in salzsaurer Lösung unter Luftzutritt (Gnehm, Kaufler, B. 39, 1017). Aus Methylenblau bei längerer Einw. von verd. Natronlauge bei Zimmertemperatur und

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

nachfolgendem Durchleiten von Luft durch die Reaktionsflüssigkeit, neben N.N-Dimethylthionolin und wenig N.N.N'-Trimethyl-thionin (s. u.) (K., D., B. 39, 1405), oder beim Behandeln mit überschüseigem Silberoxyd (B., B. 39, 1809). — Löslich in Wasser mit violettblauer Farbe, in Äther mit orangegelber Farbe und schwach grüner Fluorescenz; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbgrüner Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser über Grün und Blaugrün in Blau übergeht (SCR.). — Die wäßrige und die alkoholische Lösung liefern beim Kochen mit Natronlauge zuerst N.N-Dimethyl-thionolin; bei längerem Kochen entsteht Thionol; beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak bildet sich Thionin (SCR.; K., SCH., B. 33, 3294). — Chlorid [C₁₄H₁₄N₃S]Cl. Bräunliche, etwas grünglänzende Nadeln. Leicht löslich in Wasser (K., D.; G., K.). Sehr leicht löslich in Methanol und Alkohol, schwer in siedendem Amylalkohol, fast unlöslich in Äther (G., K.). Die Lösungen sind intensiv blau; die verdünnte alkoholische Lösung fluoresciert blaurot (G., K.; SCH.; K., SCH., B. 33, 3294). Die blaue wäßrige Lösung färbt sich auf Zusatz von Alkali rot (G., K.). Unlöslich in Salzsäure (K., D.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelbgrüner Farbe (K., D.). Ist diazotierbar (K., D.). Zeigt ein starkes Färbevermögen (SCH.). — Jodid [C₁₄H₁₄N₃S]I. Nadeln (aus heißem Wasser) (B., A. 251, 91). — Dichromat [C₁₄H₁₄N₃S]C₇C₇+H₂O. Leicht löslich in heißem Wasser; zersetzt sich beim Erhitzen auf 800 (SCH.; K., SCH., B. 33, 3294). — 2[C₁₄H₁₄N₃S]Cl+PtCl₄. Leicht löslich in siedendem Wasser (SCH.; K., SCH., B. 33, 3294). — 2[C₁₄H₁₄N₃S]Cl+PtCl₄. Leicht löslich in siedendem Wasser (SCH.; K., SCH., B. 33, 3294). — 2[C₁₄H₁₄N₃S]Cl+PtCl₄. Leicht löslich in siedendem Wasser (SCH.; K., SCH., B. 33, 3294). —

thioniumhydroxyd", N.N.N'-Trimethyl-thionin C₁₈H₁₇ON₂S, s. nebenstehende Formel ¹). — Chlorid [C₁₈H₁₈N₂S]Cl. B. Aus Methylenblau beim Kochen mit überschüssigem Silberoxyd und Zusatz von Salzsäure und Kochsalz zu dem aufgearbeiteten Reaktionsprodukt, neben 2-Amino-7-dimethylamino-phenazthioniumchlorid und 7-Dimethylamino-2-oxy-phenazthioniumchlorid (S. 414) (Bernthsen, A. 230, 170; Kehemann, Duttenhöfer, B. 39, 1406; B., B. 39, 1808). Grüne, metallisch glänzende Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser; löslich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe (K., D.).

2.7 - Bis - dimethylamino - phenthiasin, N².N³.N².N².N² - Tetramethyl - leukothionin, Leukomethylenblau C₁₆H₁₅N₈S = (CH₂)₈N·C₆H₃·NC₆H₃·N(CH₃)₂. B. Durch Reduktion von Methylenblau (S. 395) mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung (Bernthern, B. 16, 1027; A. 230, 147) oder mit Zinkstaub und verd. Salzsaure (MöHlau, B. 16, 2728; 17, 102). In geringer Menge beim Erhitzen von N'-Thionyl-N.N-dimethyl-p-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 116) und Dimethylanilin mit Zinkchlorid auf 100° (Francer, B. 31, 2181). Aus dem Zinkchlorid-Doppelsalz des Tetramethylindaminsulfids (Bd. XIII, S. 560) bei 1—2-stdg. Kochen mit Zinkchlorid-Lösung (B., A. 251, 79). Beim Kochen von Tetramethylindaminthiosulfonat (Bd. XIII, S. 561) mit Wasser (B., A. 251, 79; Höchster Farbw., D. R. P. 46805; Frdl. 2, 152). — Hummersrtig riechende gelbliche Nadeln (aus Äther oder Alkohol). F: 185° (Lander, Weil, B. 43 [1910], 201). Im Vakuum nicht unzersetzt destillierbar; mit Wasserdampf spurenweise flüchtig (B., A. 230, 149). Schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in kaltem Alkohol (B., A. 230, 149). Der Dampf luminesziert unter dem Einfluß von Teslaschwingungen (Kauffmann, B. 38, 1739). — Oxydiert sich, namentlich in feuchtem Zustand, rasch (B., B. 16, 1027; A. 230, 148, 149). — C₁₆H₁₆N₂S+2HCl+ZnCl₂. Prismen (Möhlau, B. 16, 2728; 17, 102).

"2.7 - Bis - dimethylamino - phenasthionium-hydroxyd", N.N.N.N.'.N' - Tetramethyl - thionin, Base des Methylenblaus C₁₆H₁₂ON₂S, s. nebenstehende Formel¹). B. Das Chlorid bezw. das Zinkchlorid-Doppelsalz (Methylenblau, s. S. 395) entstehen: Beim Behandeln von N.N.-Dimethyl-p-phenylendiamin mit Schwefelwasserstoff und Eisenchlorid in saurer Lösung (BASF, D. R. P. 1886; Frdl. 1, 244; Koch, B. 12, 593; vgl. Bernthern, A. 230, 137, 138; E. Fischer, B. 16, 2234). Modifikationen der Darstellung durch Behandlung von N.N.-Dimethyl-p-phenylendiamin bezw. p-Nitroso-dimethylanilin mit Schwefelwasserstoff und Oxydationsmitteln: Majert, D. R. P. 13281; Frdl. 1, 249; Conrad, D. B. P. 14014; Frdl. 1, 262; Oefler, D. R. P. 24125; Frdl. 1, 249; Mörlat, D. R. P. 25828; Frdl. 1, 255; Ewer & Pick, D. R. P. 31852; Frdl. 1, 251; Höchster Farbw., D. R. P. 38573, 39757; Frdl. 1, 254, 257; vgl. dazu Bernthern, A. 251, 14. Beim Behandeln von Dimethylphenylengrün (Bd. XIII, S. 89) mit Schwefelwasserstoff und Eisenchlorid (Mörlau, B. 16, 2729; vgl. dazu Nietzki, B. 17, 224; Be., A. 230, 158). Aus dem Zinkchlorid-Doppelsalz des Tetramethylindaminsulfids (Bd. XIII, S. 560) beim Aufbewahren oder rascher beim Erwärmen der wäßr. Lösung (Be., A. 251, 75; BASF, D. R. P. 45839; Frdl. 2, 147). Aus Tetramethylindaminthiosulfonat (Bd. XIII, S. 561) durch Kochen

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-872.

mit Wasser und nachfolgende Oxydation mit Eisenchlorid (BE., A. 251, 79; Höchster Farbw., D. R. P. 46805; Frdl. 2, 152) oder durch Kochen mit konz. Zinkchlorid-Lösung unter Zusatz von Kaliumdichromat (H. F., D. R. P. 46805). Zur Bildung aus Tetramethylindaminthiosulfonat vgl. a. Bucherer, B. 40, 3419. — Darstellung von Methylenblau im Laboratorium: R. Möhlau, H. Th. Bucherer, Farbenchemisches Praktikum, 2. Aufl. [Berlin 1920], S. 268; H. E. Fierz-David, Grundlegende Operationen der Farbenchemie, 3. Aufl. [Berlin 1924], S. 188. — Man erhält die freie Methylenblaubase durch Umsetzen einer wäßr. Lösung des Chlorids oder Jodids mit Silberoxyd und Eindunsten der Lösung im Vakuum über Schwefelsäure (Be., A. 230, 145). Die (stets durch Zersetzungsprodukte verunreinigte) Base bildet eine dunkle, amorphe Masse. Nimmt beim Reiben Metallglanz an. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (Be.). Zersetzt sich in Lösung ziemlich rasch (Be.). Elektrische Leitfähigkeit in Wasser bei 25°: Hantzsch, Osswald, B. 33, 317; H., B. 38, 2150.

Methylenblau (Chlorid oder Jodid) gibt bei Einw. von Alkalilaugen an der Luft oder von überschüssigem Silberoxyd in siedendem Wasser Dimethylamin, N.N-Dimethyl-thionolin (S. 413), N.N-Dimethyl-thionin und N.N.N'-Trimethyl-thionin 1) (Bernthsen, A. 230, 169, 170; B. 39, 1808; Kehrmann, B. 39, 1405); bei Anwendung von wenig Silberoxyd entsteht neben diesen Verbindungen auch Leukomethylenblau (B., A. 230, 171). Über Bildung von N.N-Dimethyl-thionin und N.N.N'-Trimethyl-thionin bei der Oxydation von Methylenblau mit wäßr. Chromschwefelsäure vgl. BASF, D. R. P. 184445; C. 1907 II, 867; Frdl. 9, 257; vgl. a. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1039. Methylenblau gibt bei der Reduktion mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung (Bernthsen, B. 16, 1027; A. 230, 147) oder mit Zinkstaub und verd. Salzsäure (Möhlau, B. 16, 2728; 17, 102) Leukomethylenblau (S. 393). Einw. von Acetalschild. Einzein mit Zinkstaub in der Salzsäure (Möhlau, B. 16, 2728; 17, 102) Leukomethylenblau (S. 393). anhydrid, Eisessig und Zinkstaub führt zu Acetyl-leukomethylenblau (S. 397) (G. Cohn, Ar. 237, 387; D. R. P. 103147; C. 1899 II, 503; Frdl. 5, 350). Einw. von Brom auf Methylenblau: Gnehm, J. pr. [2] 76, 422. Methylenblau wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 260° unter Verkohlung und Schwefelwasserstoff-Entwicklung zersetzt (B., A. 230, 142). Einw. von siedender verdtinnter Salpetersäure auf Methylenblau: B., A. 230, 143. Methylenblau gibt mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure oder verd. Salpetersäure N.N.N'.N'-Tetramethyl-1(?)-nitro-thionin-nitrat (Methylengrün; S. 399) (Höchster Farbw., D. R. P. 38979; Frdl. 1, 266; GNEHM, WALDER, B. 39, 1021; J. pr. [2] 76, 407). Bei der Einw. von Salpeter-Fral. 1, 266; GNEHM, WALDER, B. 36, 1021; J. 27. [2] 76, 401). Det der Elliw. Von Salpeversäure in essigsaurer Lösung erhält man je nach den Bedingungen Methylengrün (GRAND-MOUGIN, WALDER, C. 1906 II, 1012; GN., J. 27. [2] 76, 413) oder N.N-Dimethyl-1.8-dinitrothionin-nitrat(?) (S. 399) (GN., J. 27. [2] 76, 423). Methylenblau wird bei mehrtägigem Kochen mit Alkalilaugen unter Entwicklung von Dimethylamin in amorphe, in Wasser fast unlösliche Produkte und geringe Mengen Thionol (S. 130) übergeführt (B., A. 230, 196). Beim Erhitzen von Methylenblau mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 140—150° entsteht N².N²-Dimethyl-leukothionin (S. 392) (Gn., KAUFLER, B. 39, 1016). Liefert beim Erhitzen mit Benzylamin in Alkohol im Rohr auf 130-1400 neben unlöslichen Produkten eine Leukoverbindung, die sich an der Luft zu 2.7-Bis-dimethylamino-x-benzylamino-phenazthioniumchlorid (S. 410) oxydiert (Gn., K., B. 39, 1018).

Methylenblau (Chlorid) zeigt bei Fröschen und Säugetieren verhältnismäßig geringe Giftwirkung. Es wird zu einem erheblichen Teil unverändert im Harn und Kot ausgeschieden; der Rest wird im Organismus teils zu Leukomethylenblau reduziert, teils in N.N-Dimethylthionin und N.N.N'-Trimethyl-thionin und deren Leukoverbindungen übergeführt. Vgl. dazu H. Fühner in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. I [Berlin 1923], S. 1268; vgl. a. A. Adler in A. Bethe, G. v. Bergmann, G. Emben, A. Ellinger, Handbuch der normalen und pathologischen Physiologie, Bd. IV [Berlin 1929], S. 778; Underhill, Closson, Am. J. Physiol. 13, 358; C. 1905 II, 155. Über Färbung lebender Protozoen und lebender Gewebe höherer Tiere ("Vitalfärbung") mit Methylenblau vgl. z. B. P. Vonwiller in E. Abderhaldens Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden, Abt. V, Teil 2, 1. Hälfte [Berlin-Wien 1928], S. 87; W. v. Möllendoeff, ebenda, S. 97, 132; P. Eisenberg in R. Kraus, P. Uhlenhuth, Handbuch der mikrobiologischen Technik, Bd. I [Berlin-Wien 1923], S. 262; Giemsa, ebenda, S. 379; E. Gottschlich in W. Kolle, R. Kraus, P. Uhlenhuth, Handbuch der pathogenen Mikroorganismen, 3. Aufl., Bd. I [Jena 1929], S. 111. — Methylenblau findet bei verschiedenen Infektionskrankheiten therapeutische Anwendung (vgl. z. B. G. Klemperer, E. Rost, Handbuch der allgemeinen und speziellen Arzneiverordnungslehre, 15. Aufl. [Berlin 1929], S. 156).

Prüfung von Methylenblau auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 425. — Methylenblau bildet mit verschiedenen sauren Farbstoffen, z. B. Krystall-

¹⁾ Wechselnd zusammengesetzte Gemische von N.N.Dimethyl-thionin und N.N.N'-Trimethyl-thionin wurden früher als Methylenazur bezeichnet.

³) Der Wert von Methylenblau in der Therapie asphyktischer Vergiftungen ist noch umstritten (vgl. z. B. Chen, Rose, Clowes, C. 1936 I, 4937; Brooks, C. 1936 I, 4937; Hetzel, C. 1937 II, 2866; Thiel, C. 1937 II, 2866).

ponceau (Pelet-Jolivet, C. r. 145, 1182; Pelet, Garuti, Bl. [3] 31, 1094; C. 1908 I, 303) sowie mit einigen Aminonaphthalinsulfonsäuren und Oxynaphthalinsulfonsäuren (Vaubel, Bartelt, C. 1906 I, 598) schwer lösliche Verbindungen. Titrimetrische Bestimmung auf Grund der Salzbildung mit sauren Farbstoffen: P.-J.; P., G.; vgl. dagegen Knecht, C. 1905 I, 777. Bestimmung durch Titration mit Titantrichlorid: K.; K., Hibbert, B. 38, 3323,

Chlorid [C₁₆H₁₆N₂S]Cl (Methylenblau BG etc.; vgl. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1038). Dunkelblaue, metallglänzende Blättchen (aus verd. Salzsäure). Enthält wechselnde Mengen Wasser, das bei 110° vollständig abgegeben wird (Косн. В. 12, 593); das Wasser ist nicht in Form von Krystallwasser gebunden, sondern adsorbiert (Wales, Nelson, Am. Soc. 45 [1923], 1659). Adsorption von Methylenblau durch Kohle, Kieselsäure und verschiedene Oxyde: Pelet, Grand, Koll. Z. 2 [1907], 44; durch aus Wasserglas-Lösungen gefällte Kieselsaure: Pelet-Jolivet, Andersen, Bl. [4] 5, 540. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (KOCH, B. 12, 594); die Lösung erscheint in dicken Schichten blauviolett, in mittleren blau. in sehr dünnen grünblau (Beenthsen, A. 230, 142). Sehr verd. Lisungen fluorescieren im Sonnenlicht schwach rotviolett (R. MEYER, Ph. Ch. 24, 507). Ebullioskopisches Verhalten in Wasser und in absol. Alkohol: Krafft, B. 32, 1611, 1612. Brechungsindices wäßr. Lösungen für sichtbares und ultraviolettes Licht: FRICKE, Ann. Phys. [4] 16, 883. Lichtabsorption von Methylenblau-Lösungen: Stebbins, Am. Soc. 6, 305; B., A. 230, 144; Möhlau, Uhl-MANN, A. 269, 129; KALANDEE, C. 1908 I, 1024; J. FORMÁNEE, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 2. Teil, 1. Lieferung [Berlin 1911], S. 122; H. E. FIERZ-DAVID, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 373. Elektrische Leitfähigkeit von Methylenblau in Wasser bei 25°: MIOLATI, B. 28, 1582, 1697; HANTZSCH, OSSWALD, B. 33, 316. Die Lösung von Methylenblau in konz. Schwefelsäure ist dunkelgrün und wird beim Verdünnen blau (B., A. 230, 143). — Jodid [C₁₆H₁₈N₈S]I (bei 130°). Dunkle, bronzeglänzende Nadeln und Blättchen (aus verd. Jodwasserstoffsäure) (8c., A. 230, 138). — Über Perjodide der Methylenblaubase vgl. Pellet, Garutt, C. 1908 I, 303; Pellet, Siegrist, Bl. [4] 5, 626. — Über ein Sulfid(?) und ein Polysulfid(?) der Methylenblaubase vgl. Pellet, Grand, C. 1907 II, 1529. — Zinkchlorid-Doppelsalz 2[C₁₆H₁₈N₃S]Cl + ZnCl₂ (Methylenblau B etc.; vgl. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1038). Kupterglänzende Nadeln oder Prismen (Berntheen, A. 251, 81). Enthält in mechanides Marge Wester, des nicht als Kupterglänzende schoot ist wechselnder Menge Wasser, das nicht als Krystallwasser gebunden, sondern adsorbiert ist und bei 110° bis auf Spuren abgegeben wird (WALES, NELSON, Am. Soc. 45 [1923], 1661).

[10 - Methyl - 2.7 - bis - dimethylamino - phenthiaxin] - exo - bis - hydroxymethylat, 10.N³.N³.N³.N³.N³.Pentamethyl-leukothionin-N³.N³-bis-hydroxymethylat C₁₈H₁₉O₂N₃S = (CH₃)₃N(OH)·C₂H₃ N(CH₃) C₄H₂·N(CH₃)₃·OH. B. Das Dijodid entsteht beim Erhitzen von Thionin, Leukothionin oder Leukomethylenblau mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 110° (Bernthsen, A. 230, 114, 115, 151); man erhält die freie Base beim Behandeln einer wäßr. Lösung des Dijodids mit Silberoxyd (B., A. 230, 153). — Bräunlich, amorph. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Über die thermische Zersetzung vgl. B., A. 230, 154. — Dichlorid [C₁₈H₂₇N₃S]Cl₂. Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser (B., A. 230, 153). — Dijodid [C₁₈H₂₇N₃S]I₂. Farblose bis gelbliche Blättehen oder Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser, sehr schwer in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther; in heißer Natronlauge unverändert löslich (B., A. 230, 152).

"2.7 - Bis-äthylamino-phenasthioniumhydroxyd", N.N´- Diäthyl - thionin C₁₆H₁₆ON₂S, s. nebenstehende Formel ¹). B. Das Chlorid entsteht bei der Einw. von Schwefelwasserstoff und Eisenchlorid auf N-Äthyl-p-phenylendiamin in saurer Lösung (Bernthsen, Goske, B. 20, 933). — Jodid [C₁₈H₁₈N₂S]I. Gleicht dem Jodid des N.N´-Dimethyl-thionins (S. 392). Lichtabsorption von Lösungen: B., G.; Althausse, Krüss, B. 22, 2066.

"2-Amino-7-diäthylamino-phenasthionium-hydroxyd", N.N-Diäthyl-thionin $C_{16}H_{19}ON_3S$, s. nebenstehende Formel·1). — Verbindung des Bromids mit basischem Zinkbromid (?) $[C_{16}H_{18}N_3S]Br + ZnBr(OH) + H_1O(?)$. B. Durch Erhitzen von salpetersaurem N.N.N'.N'-Tetraäthyl-thionin mit alkoh. Ammoniak auf 145° bis 150°, Oxydation des Reaktionprodukts an der Luft und Fällung mit Zinkbromid (GNEHM, J. pr. [2] 76, 487). Hellblauer Niederschlag. Leicht löslich in Wasser mit tiefblauer Farbe,

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

in Alkohol, Aceton und Essigsäure mit blaugrüner Farbe. Lichtabsorption in Wasser und Alkohol: G. Gibt mit konz. Schwefelsäure und konz. Salzsäure grüne Färbungen, die beim Verdünnen in Blau übergehen.

"2 - Dimethylamino - 7 - diäthylamino - phenasthioniumhydroxyd", N.N-Dimethyl-N'.N'-diathyl-thionin C₁₈H₁₈ON₂S, s. nebenstehende Formel 1). B. Das Zinkchlorid-Doppelsalz entsteht beim Erwärmen verdünnter wäßriger Lösungen der Zinkchlorid-Doppelsalze des Dimethyldiäthylindaminsulfids oder des isomeren Diäthyldimethylindaminsulfids (Bd. XIII, S. 560, 561) (Bernthsen, A. 251, 86; BASF, D. R. P. 47374; Frdl. 2, 151), ferner beim Kochen des Dimethyldiäthylindaminthiosulfonats oder des isomeren Diäthyldimethylindaminthiosulfonats (Bd. XIII, S. 561, 562) mit Zinkchlorid-Lösung in Gegenwart von Oxydationsmitteln (Höchster Farbw., D. R. P. 47345; Frdl. 2, 153; vgl. Be.). — Lichtabsorption des Chlorids in alkoh. Lösung: Althausse, Krüss, B. 22, 2067. — Jodid [C₁₈H₂₈N₂S]I. Grüne Nadeln (aus Wasser) (Be.).

nydroxyd", N.N.N'.N' - Tetraäthyl - thionin, Base des Äthylenblaus $C_{20}H_{27}ON_2S$, s. nebenstehende Formel 1). B. Das Zinkchlorid-Doppelsalz entsteht aus dem Zinkchlorid-Doppelsalz des Tetraäthylindaminsulfids (Bd. XIII, S. 561) beim Erwärmen mit Wasser (Bernthern, A. 251, 89; BASF, D. R. P. 47374; Frdl. 2, 151) und aus Tetraäthylindaminthiosulfonat (Bd. XIII, S. 562) beim Kochen mit Zinkchlorid-Lösung in Gegenwart eines Oxydationsmittels (Höchster Farbw., D. R. P. 47345; Frdl. 2, 153; GNEHM, J. pr. [2] 76, 474; vgl. Be.). — Die Salze liefern bei der Einw. von salpetriger Säure oder beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,33) in $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure das Nitrat [$C_{16}H_{16}O_5N_5S$]NO₃ + $^{1}/_{\circ}$ H₂O (s. u.) (G., J. pr. [2] 76, 476). Beim Behandeln des Äthylenblau-Nitrats mit Salpetersäure (D: 1,33) in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur entsteht N.N.N'.N'-Tetraäthyl-1(?)-nitro-thionin (S. 399) (G., J. pr. [2] 76, 483). — Lichtabsorption des Chlorids in Alkohol: Althausse, Krüss, B. 22, 2067. — 2[$C_{20}H_{36}N_3S$]Cl + ZnCl₂ + 2H₂O. Bronzegrüne Nadeln (Be.).

Salze $[C_{16}H_{16}O_5N_5S]$ Ac bezw. $C_{16}H_{15}O_5N_5S+H$ Ac. B. Das Nitrat entsteht aus Salzen des N.N.N'.N'-Tetraäthyl-thionins bei der Einw. von salpetriger Säure oder beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,33) in $50^{\circ}/_{0}$ iger Essigsäure (GNEMM, J. pr. [2] 76, 476). — Das Nitrat gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure salzsaures 2.x.x-Triamino-7-diäthyl-amino-phenthiazin (S. 411). — Bromid $[C_{16}H_{16}O_5N_5S]$ Br + $^{1}/_{2}$ $H_{2}O$ bezw. $C_{16}H_{15}O_5N_5S+H$ Br + $^{1}/_{2}$ $H_{2}O$. Grüne Krystalle (aus Methanol). Löslich in Wasser, Alkohol und Essigsäure mit blauroter Farbe, unlöslich in Äther und Benzol. Lichtabsorption der wäßr. Lösung: G. Löslich in konz. Schwefelsäure mit malachitgrüner Farbe, die beim Verdünnen über Blau in Rosa übergeht. Farbreaktionen: G. — Nitrat $[C_{16}H_{16}O_5N_5S]$ NO₃ + $^{1}/_{2}$ $H_{2}O$ bezw. $C_{16}H_{15}O_5N_5S+H$ NO₃ + $^{1}/_{2}$ $H_{2}O$. Grüne Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol.

,,2 - Amino - 7 - anilino - phenasthioniumhydrovyd", N - Phenyl - thionin C₁₈H₁₅ON₂S; s. nebenstehende Formel 1). B. Beim Behandeln von 2-Aminophenasthioniumsalzen mit überschüssigem Anilin an der Luft (Kehrmann, Schaposchnikow, D. R. P. 96859; C. 1898 II, 565; Frdl. 5, 348; B. 33, 3293; Sch., Ж. 32, 240; C. 1900 II, 340). Beim Leiten von Luft durch eine mit Anilin versetzte alkoholische Suspension von 2-Aminophenthiazin (K., Sch., D. R. P. 96859). — Salze: Sch., Ж. 32, 242; C. 1900 II, 340; K., Sch., B. 33, 3293. — Chlorid [C₁₆H₁₄N₃S]Cl+H₂O. Goldgrüne Nadeln (aus Alkohol). Gibt bei 130° ½ H₂O ab. Leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol mit grünstichig blauer Farbe. Die Lösungen werden auf Zusatz von Ammoniak oder Alkalien violett und scheiden eine Base ab, die sich in Äther mit fuchsinroter Farbe löst. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelolivgrün und wird beim Verdünnen mit Wasser erst blaugrün, dann blau. — Bromid [C₁₈H₁₄N₃S]Br+H₂O. Gleicht dem Chlorid. — Nitrat [C₁₈H₁₄N₃S]NO₂ + ½ H₂O (bei 110°). Metallgrüne Nadeln (aus Alkohol). Wird erst bei 150° wasserfrei. — Dichromat [C₁₆H₁₄N₃S]₂Cr₂O₇+H₃O. Dunkelblauer Flocken. Gibt ½ H₂O bei 120°, den Rest erst bei 150° ab. — 2[C₁₆H₁₄N₃S]Cl+PtCl₄ (bei 120°). Dunkelblauer, flockiger Niederschlag. Unlöslich in Wasser.

"2.7-Dianilino - phenasthioniumhydroxyd", N.N'-Diphenyl-thionin $C_{24}H_{10}ON_2S$, s. nebenstehende Formel¹). — Chlorid $[C_{24}H_{18}N_3S]Cl$ (bei 110°). B. Durch Einw. von Eisenchlorid auf Phenthiazin und überschüssiges Anilin in siedendem Alkohol (AGFA, D. R. P. 126410; C. 1902 I, 87; Frdl. 6, 505). Bei der Einw. von Anilin

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

und Luft auf 2-Anilino-phenazthioniumchlorid in Gegenwart von etwas Alkohol (Kehrmann, A. 322, 41). Messingglänzende Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in kaltem Wasser, etwas leichter in siedendem Alkohol (Agra); die Lösungen sind grünstichig blau und werden auf Zusatz von Ammoniak blauviolett (K.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünschwarz und wird bei Zusatz von Wasser unter Ausscheidung des Sulfats erst blaugrün, dann blau (Agra; K.). Färbt tannierte Baumwolle grünstichig dunkelblau (Agra; K.).

"2-Amino-7-o-toluidino-phenasthionium-hydroxyd", N-o-Tolyl-thionin C₁₈H₁₇ON₂S, s. nebenstehende Formel¹). B. Das Chlorid entsteht sus 2-Amino-phenasthioniumchlorid und überschüssigem o-Toluidin an der Luft (Schaposchnikow, Ж. 32, 244; C. 1900 II, 340; Kehrmann, Sch., B. 33, 3294). — Chlorid. Kupferglänzende Nadeln. Leicht löslich in Alkohol und in siedendem Wasser mit grünlichblauer Farbe (K., Sch.). — Nitrat [C₁₉H₁₆N₂S]NO₃ + ½ H₂O (bei 100°). Metallglänzende Nadeln (K., Sch.).

10-Acetyl-2.7 - bis - dimethylamino - phenthiazin, N².N².N².N².N².N². Tetramethyl-10-acetyl-leukothionin, Acetyl-leukomethylenblau C₁₈H₂₁ON₂S = (CH₃)₂N·C₆H₃·N(CO·CH₃) C₆H₃·N(CH₃)₃. B. Durch Reduktion von Methylenblau mit Zinkstaub, Eisessig und Acetanhydrid und 1—2-stdg. Kochen des Reaktionsprodukts mit Natriumacetat (G. COHN, Ar. 237, 387; D. R. P. 103147; C. 1899 II, 503; Frdl. 5, 350). Aus dem Zinkchlerid-Doppelsalz des Leukomethylenblaus beim Kochen mit Acetanhydrid und Pyridin (C., B. 33, 1568; D. R. P. 113721; C. 1900 II, 883; Frdl. 6, 509). — Nadeln (aus Essigsāure). F: 179—181° (C., Ar. 237, 388; D. R. P. 103147). Fārbt sich an der Luft allmāhlich grünlich. Schwer löslich in Benzol und Äther, leicht in heißem Eisessig sowie in verd. Salzsāure. — Wird durch Verseifung mit verd. Schwefelsäure oder alkoh. Natronlauge und nachfolgende Oxydation in Methylenblau übergeführt (C., Ar. 237, 388). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die beim Erwärmen in Grün übergeht (C., Ar. 237, 388). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Nadeln. F: 127°; zersetzt sich bei etwas höherer Temperatur (C., Ar. 237, 389). — Pikrat. Gelbes Krystallpulver. F: 184—185° (Zers.) (C., Ar. 237, 389).

10-Acetyl-2.7-bis-diäthylamino-phenthiasin, N².N³.N³.N³.N7.Tetraäthyl-10-acetyl-leukothionin $C_{33}H_{29}ON_3S = (C_2H_5)_2N\cdot C_6H_3 \underbrace{N(CO\cdot CH_3)}_{S}C_6H_3\cdot N(C_3H_5)_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (G. Cohn, Ar. 237, 390; D. R. P. 103147, 113721; C. 1899 II, 503; 1900 II, 883; Frdl. 5, 350; 6, 510). — Fast farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 179—180°.

2.7 - Bis - acetamino - phenthiasin, N³.N³-Diacetyl-leukothionin $C_{16}H_{16}O_2N_3S = CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2$. B. Durch Behandeln von salzsaurem Leukothionin (S. 390) mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Kehrmann, B. 39, 916). — Fast farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 280°. Unlöslich in Wasser und in verd. Säuren. — Gibt bei der Oxydation mit Eisenchlorid in schwach salzsaurer Lösung 2.7-Bis-acetaminophenazthioniumchlorid. — Löst sich in konz. Schwefelsäure unter Oxydation mit rotvioletter Farbe.

"2.7 - Bis - acetamino - phenazthionium-hydroxyd", N.N' - Diacetyl - thionin

C_{1s}H₁₅O₃N₃S, s. nebenstehende Formel 1). B.

Das Chlorid entsteht bei der Oxydstion von N².N'-Diacetyl-leukothionin mit Eisenchlorid in schwach salzsaurer Lösung (Kehrmann, B. 39, 917) und beim Behandeln von Thionin-chlorid mit Acetanhydrid (K., B. 39, 918). — Das Chlorid gibt mit Ammoniumcarbonat-Lösung oder Soda-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur einen dunkelbraunen, flockigen Niederschlag, der sich in Äther mit braunroter Farbe löst und bei längerem Kochen mit Alkalicarbonat-Lösungen in eine schwach gefärbte, krystallinische Pseudobase übergeht. Die Pseudobase entsteht auch bei längerer Einw. von Natriumacetat-Lösung; sie wandelt sich beim Erwärmen mit verd. Säuren langsam in Salze des N.N'-Diacetyl-thionins um. Bei längerem Kochen des Chlorids mit Säuren entsteht Thionin. — Chlorid [C₁₆H₁₄O₂N₃S)Cl. Metallgrüne Nadeln (aus wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser mit violettroter Farbe. Färbt tannierte Baumwolle unbeständig violett. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter, bei Zusatz von Eis über Blau in Violettrot übergehender Farbe. — 2[C₁₆H₁₄O₂N₃S]Cl+PtCl₄. Dunkelviolette Krystalle. Unlöslich.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

- 10 Propionyl 2.7 bis dimethylamino-phenthiasin, $N^2 \cdot N^2 \cdot N^7 \cdot N^$
-) Butyryl 2.7 bis dimethylamino phenthiasin, $N^2.N^3.N^7.N^7$ Tetramethyl-10 butyryl leukothionin, Butyryl leukomethylenblau $C_{20}H_{35}ON_3S = (CH_3)_2N\cdot C_0H_3 \frac{N(CO\cdot CH_3\cdot C_2H_5)}{S}C_0H_3\cdot N(CH_3)_2$. B. Analog Benzoyl-leukomethylenblau (s. u.) (G. Cohn, B. 33, 1568; D. R. P. 113721; C. 1900 II, 883; Frdl. 6, 509). Gelbliches Krystallpulver (aus Alkohol). F: 143°.
- 10 Isovaleryl 2.7 bis dimethylamino-phenthiazin, $N^2.N^3.N^7.N^7-1$ etramethyl-10 isovaleryl leukothionin, Isovaleryl leukomethylenblau $C_{21}H_{27}ON_3S = (CH_3)_2N\cdot C_6H_3 \underbrace{N[CO\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)_2]}_{S} C_6H_3\cdot N(CH_2)_2$. B. Aus dem Zinkchlorid-Doppelsalz des Leukomethylenblaus beim Kochen mit Isovaleriansäureanhydrid und Pyridin (G. Cohn, B. 33, 1568; D. R. P. 113721; C. 1900 II, 883; Frdl. 6, 509). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 155—156°.
- 10 Benzoyl 2.7 bis dimethylamino phenthiaxin, $N^2.N^2.N^7.N^7$ Tetramethyl-10 benzoyl leukothionin, Benzoyl leukomethylenblau $C_{23}H_{23}ON_2S=(CH_2)_2N\cdot C_6H_3 \underbrace{N(CO\cdot C_6H_6)}_{S}C_6H_3\cdot N(CH_2)_2$. B. Durch Kochen des Zinkchlorid-Doppelsalzes des Leukomethylenblaus mit Nemzoylchlorid und Pyridin (G. Cohn, B. 33, 1567; D. R. P. 113721; C. 1900 II, 883; Frdl. 6, 509). Krystalle (aus Alkohol). F: 185—187°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol. Wird durch Eisenchlorid-Lösung allmählich unter Bildung von Methylenblau oxydiert. Pikrat. F: 178° (Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol.
- 10 Anisoyl 2.7 bis dimethylamino phenthiazin, $N^2.N^3.N^7.N^7$ Tetramethyl-10 anisoyl leukothionin, Anisoyl leukomethylenblau $C_{24}H_{35}O_2N_3S=$ (CH₃)₂N·C₆H₃·N(CO·C₆H₄·O·CH₃) C₆H₃·N(CH₃)₂. B. Analog der vorangehenden Verbindung (G. COHN, B. 33, 1568; D. R. P. 113721; C. 1900 II, 883; Frdl. 6, 509).

 Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 106—107°. Die gelbliche Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erhitzen erst olivfarben, dann grün, beim Verdünnen blau.
- 2.7 Bis [äthyl (4-sulfo-benzyl)-amino]-phenthiasin, $N^3 \cdot N^7$ -Diäthyl $N^3 \cdot N^7$ -bis- [4 sulfo benzyl] leukothionin, Leukothiocarmin $C_{30}H_{31}O_6N_3S_3 = HO_8S \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_2H_5) \cdot C_6H_8 \cdot N(C_2H_6) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2H$. B. Durch Reduktion von Thiocarmin (s. u.) in wäßr. Lösung mit Zinkstaub in Gegenwart von etwas Salzsäure oder Schwefelsäure (GNEHM, J. pr. [2] 76, 501). Gelbe Flocken. Leicht löslich in Alkalilaugen. Oxydiert sich leicht unter Rückbildung von Thiocarmin.

"Anhydro-{2.7-bis-[äthyl-(4-sulfo-benzyl)-amino]-phenasthioniumhydroxyd}", Anhydro-[N.N'-diāthyl-N.N'-bis-(4-sulfo-benzyl)-thionin], Thiocarmin $C_{30}H_{20}O_6N_8S_2$, s. nebenstehende Formel¹). B. Aus Äthyl-[4-sulfo-benzyl]-anilin (Bd. XIV, S. 731) durch Nitrosierung, Reduktion der Nitrosoverbindung mit Zinkstaub und Salzsäure, Umsetzung des entstandenen Amins mit Natriumthiosulfat und Essigsäure, Zusatz von Äthyl-[4-sulfo-benzyl]-anilin und nachfolgende Oxydation mit Kaliumdiohromat in essigsaurer Lösung (Gnehm, J. pr. [2] 76, 498; vgl. Cassella & Co., D. Pat.-Anm. C. 3264; Frdl. 2, 156). — Blauschwarzes, amorphes Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Alkalien mit tiefblauer Farbe; die Lösung in konz. Salzsäure ist grün und wird beim Verdünnen blau (G.). Lichtabsorption von Lösungen: J. Formánek, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 2. Teil, 1. Lieferung [Berlin 1911], S. 122; H. E. Fierz-David, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 373. — Färbt Wolle in saurem Bade blau (Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1044).

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

"3.6 - Dichlor - 2.7 - bis - dimethylamino - phenasthioniumhydroxyd". N.N.N'.N'-Tetramethyl-8.6-dichlor-thionin, Base des Dichlormethylenblaus $C_{16}H_{17}ON_{2}Cl_{2}S$, s. nebenstehende Formel¹). — Jodid $[C_{16}H_{16}N_{2}Cl_{2}S]I$.

B. Aus dem beim Erhitzen von p-Nitroso-dimethyl-(CH₃)2N· anilin mit Salzsaure (D: 1,2) auf 100-105° entstehenden, nicht rein isolierten N.N-Dimethyl-2.5-dichlor-

phenylendiamin-(1.4) durch Behandeln mit Schwefelwasserstoff und Eisenchlorid bei Gegenwart von Zinkchlorid in salzsaurer Lösung und nachfolgende Umsetzung mit Kaliumjödid (Möhlau, B. 19, 2012). Bronzeglänzende Nadeln (aus Wasser).

"1(P) - Brom - 2.7 - bis - diäthylamino-phenazthioniumhydroxyd", N.N.N'.N'-Tetraäthyl-1(?)brom-thionin C₂₀H₂₆ON₂BrS, s. nebenstehende For-

$$\left[(C_3H_5)_3N \cdot \begin{array}{c} N \\ \\ S \end{array} \cdot N(C_3H_5)_3 \right] OH$$

mel 1). — Zink bromid-Doppelsalz

2[C₂₀H₂₅N₂BrS]Br+ZnBr₂+2H₂O. B. Durch Behandeln von salpetersaurem N.N.N'.N'-Tetrasthyl-thionin mit Brom in Eisessig und nachfolgende Fällung mit Zinkbromid (GNEEM, J. pr. [2] 76, 486). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aceton und Essigsäure mit tiefblauer Farbe, unlöslich in Äther. Lichtabsorption der wäßr. Lösung: G.

,,1(P) - Jod - 2.7 - bis - dimethylamino - phenazthioniumhydroxyd", N.N.N'.N'-Tetramethyl-1(P)jod - thionin, Base des Jodmethylenblaus

$$\left[(CH_3)_2N \cdot \underbrace{\begin{array}{c} N \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{S} \cdot N(CH_3)_2\right] OH$$

 $C_{16}H_{12}ON_1IS$, s. nebenstehende Formel 1). — Jodid I(?) [$C_{16}H_{17}N_2IS$]I + 1/2 H₂O. B. Durch Einw. von Kaliumjodid-Lösung auf diazotiertes Aminomethylenblau (S. 408) (GNEHM, J. pr. [2] 76, 418). Braunviolettes Krystallpulver (aus Alkohol). Sehr schwer löslich in heißem Wasser, leichter in heißem Alkohol und Aceton sowie in Eisessig und Chloroform mit blauer Farbe und schwacher roter Fluorescenz. Lichtabsorption in Wasser, Alkohol und Isoamvlalkohol: G.

"1(P) - Nitro - 2.7 - bis-dimethylamino-phenazthioniumhydroxyd", N.N.N'.N'-Tetramethyl-1(?)nitro-thionin, Basedes Nitromethylenblaus, Base

des Methylengrüns C₁₆H₁₈O₂N₄S, s. nebenstehende Formel 1). Konstitution nach H. E. Fierz-David, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 373. — B. Das Nitrat entsteht beim Behandeln von Methylenblau mit Salpetersaure in Essigsaure auf dem Wasserbad (Grandmougin, Walder, C. 1906 II, 1012), mit Natriumnitrit und Salpetersäure in wäßr. Lösung (GNEHM, WALDER, B. 39, 1021; GN., J. pr. [2] 76, 408; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 38979; Frdl. 1, 266), mit Stickoxyden in mineralsaurer Lösung oder mit Isoamylnitrit und Salpetersäure in alkoh. Lösung (Gn., J. pr. [2] 76, 408). — Das Bromid gibt bei Reduktion mit Zinkstaub und verd. Essigsäure und nachfolgender Oxydation mit Eisenchlorid Aminomethylenblau (S. 408) (Gn., J. pr. [2] 76, 414; vgl. Gn., Schröter, J. pr. [2] 73, 18). — Bromid $[C_1eH_{17}O_2N_eS]Br+2H_2O$. Olivgrünes, schwach metallglänzendes Krystallpulver (aus Wasser) (Gn., J. pr. [2] 76, 411). — Jodid $[C_{16}H_{17}O_2N_3S]I + H_2O$. Violche Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser (Gn., W., C. 1906 II, 1012). — Nitrat $[C_{16}H_{17}O_2N_4S]NO_3$. Dunkelgrünes, metall-glänzendes Krystallpulver (aus Wasser). Jöslich in Wasser, schwerer löslich in Alkohol, Eisessig, Aceton und Chloroform; die Lösungen sind dichroitisch (grün und bordeauxrot) (Gr., J. pr. [2] 76, 409). — 2[C₁₆H₁₇O₂N₄S]Cl+ZnCl₂. Dunkelbraunviolettes Pulver (Gn., W., C. 1906 II, 1012). Lichtabsorption von Lösungen: J. Formánek, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 2. Teil, 1. Lieferung [Berlin 1911], S. 82. Färbt tannierte Baumwolle blaugrün (Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1040).

"1(?) - Nitro - 2.7 - bis-diäthylamino-phenazthioniumhydroxyd", N.N.N'.N'-Tetraäthyl1(P)-nitro-thionin C₂₀H₂₅O₂N₆S, s. nebenstehende
Formel 1). B. Das Nitrat entsteht beim Behandeln
von salpetersaurem N.N.N'.N'-Tetraäthyl-thionin mit Salpetersaure (D: 1,33) in Eisessig

$$\begin{bmatrix} (C_2H_5)_2N \cdot & & & \\ & \ddots & & \\ & & NO_2(?) & & \end{bmatrix} OH$$

bei gewöhnlicher Temperatur (GNEHM, J.pr. [2] 76, 483). — Zinkbromid-Doppelsalz $2[C_{20}H_{24}O_{2}N_{4}S]Br + ZnBr_{3} + 2H_{3}O$. Grünes Pulver. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Essignaure mit blaugrüner Farbe. Lichtabsorption in Wasser und Alkohol: G.

"1.8 - Dinitro - 2 - amino - 7 - dimethylaminophenasthioniumhydroxyd"(P), N.N-Dimethyl-1.8dinitro - thionin (?) $C_{14}H_{18}O_5N_5S$, s. nebenstehende Formel 1). B. Das Nitrat entsteht beim Erwärmen von Methylenblau oder Methylengrün mit Salpetersäure (D: 1,33) in 50% iger Essigsäure

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

auf dem Wasserbad (Grehm, J. pr. [2] 76, 423). — Über die freie Base vgl. G., J. pr. [2] 76, 426. — Bromid [C₁₄H₁₂O₄N₅S]Br+2H₂O. Olivbraune Nadeln (aus Essigsäure unter Zusatz von verd. Bromwasserstoffsäure). — Nitrat [C₁₄H₁₂O₄N₃S]NO₂. Olivbraune Nadeln (aus Essigsäure unter Zusatz von verd. Salpetersäure). Verpufft bei ca. 240°. Unlöslich in Chloroform, sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol, leichter in Essigsäure mit dichroitisch blauroter Farbe; die Lösungen in Alkohol und Essigsäure zeigen zinnoberrote Fluorescenz. Lichtabsorption der wäßrigen und alkoholischen Lösung: G., J. pr. [2] 76, 426. Färbt Seide und tannierte Baumwolle braunstichig violett. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit smaragdgrüner Farbe, die beim Verdünnen in Blaurot, bei Zusatz von konz. Salpsäure über Stahlblau in Grünblau übergeht.

3. Derivate eines
$$2.x$$
-Diamino-phenoxazins $C_{12}H_{11}ON_3 = H_2N \cdot C_6H_3 < \stackrel{NH}{\bigcirc} C_6H_2 \cdot NH_2$ oder $C_6H_4 < \stackrel{NH}{\bigcirc} C_6H_2(NH_2)_2$.

x-Amino-phenthiazim-(2) $C_{12}H_9N_2S=H_2N\cdot C_6H_2 < N > C_6H_2(:NH)$ oder $C_6H_4 < N > C_6H_2(:NH)\cdot NH_2^{-1})$ und Salze des "2.x-Diamino-phenazthioniumhydroxyds" $C_{12}H_{11}ON_2S=\left[H_2N\cdot C_6H_3 < N > C_6H_3\cdot NH_2\right]$ OH oder $\left[C_6H_4 < N > C_6H_2(NH_2)_2\right]$ OH 1). B. Das Chlorid entsteht aus 2.x-Dinitro-phenthiazin-9-oxyd bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure und Oxydation des entstandenen, nicht näher beschriebenen 2.x-Diamino-phenthiazins mit Ferrichlorid (Bernthsen, A. 230, 135). — Graubraune Krystalle. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser mit violettroter Farbe, in heißem Ligroin mit gelblicher Farbe, schwer in heißem Benzol mit orangegelber, in heißem Chloroform mit rötlichgelber Farbe, leicht in Alkohol mit violettroter Farbe. — Chlorid-hydrochlorid $\left[C_{12}H_{10}N_2S\right]C_1$ + HCl. Nadeln. Leicht löslich in Wasser mit violettroter Farbe, leicht in Alkohol. Löslich in verd. Salzsäure. Lichtabsorption in Lösung: B., A. 230, 211. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe. Färbt in wäßr. Lösung Seide amethystrot.

2. Diamine $C_{18}H_{13}ON_3$.

1. 2.7 - Diamino - 3 - methyl - phenoxazin C₁₃H₁₃ON₂, H₂N· OH₂ON₃, nebenstehende Formel.

2 - Dimethylamino - 3 - methyl - phenoxasim - (7) $C_{15}H_{15}ON_3$, Formel I ¹) und Salze des "7-Amino-2-dimethylamino-3-methyl-phenazoxoniumhydroxyds" $C_{15}H_{17}O_2N_3$, Formel II ¹). B. Das Chlorid entsteht aus 2-Dimethylamino-4-oxy-1-methyl-

I.
$$_{\rm HN}$$
: $_{\rm O}$ $_{\rm N(CH_3)_2}$ II. $_{\rm H_2N}$ $_{\rm O}$ $_{\rm N(CH_3)_3}$ OH

benzol beim Erwärmen mit p-Chinon-bis-chlorimid (Bd. VII, S. 621) in Alkohol (Leonhardt & Co., D. R. P. 62367; Frdl. 3, 383; Möhlau, Klimmer, Kahl, Zischr. f. Farben- u. Textil-chemie 1, 355; C. 1902 II, 458). — Rotbraun. Löslich in Äther mit gelbroter Farbe und gelb-

licher Fluorescenz (M., Kl., KA.).

Chlorid [C₁₅H₁₆ON₃]Cl, Cresylblau, Kresylblau (vgl. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 992). Grüne Nadeln mit 1 H₂O (aus verd. Alkohol). Löslich in Alkohol, Aceton, Eisessig und Wasser mit grünblauer Farbe; die alkoh. Lösung wird auf Zusatz von Ammoniak oder Alkalilaugen rot und zeigt gelbe Fluorescenz (M., Kl., Ka.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit schwarzvioletter Farbe, die beim Verdünnen über Rot und Rotviolett in Blau übergeht (M., Kl., Ka.). Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol, Amylalkohol, Wasser, 90% jeiger Essigsäure, Salzsäure, Ammoniak und Kalilauge sowie in Alkohol und Amylalkohol auf Zusatz von Salzsäure, Ammoniak und Kalilauge: J. Formanek, Eu. Grandmougin, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 1. Teil [Berlin 1908], S. 177; 2. Teil [Berlin 1911], S. 136.

"2.7 - Bis - dimethylamino - 3 - methyl - phen - asoxoniumhydroxyd", Base des Capriblaus GN $C_{17}H_{21}O_{21}N_{3}$, s. nebenstehende Formel 1). Zur Konstehende Formel 1. Zur Konstehende Formel 2. Zur Konstehende Formel 3. Zur Konstehende GN (vgl. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 991). B. Aus 2-Dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzol beim Kochen mit salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin (Bd. XII, S. 677) in Methanol (Leonhaedt & Co.,

¹⁾ Znr Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

D. R. P. 62367; Frdl. 3, 383) oder in Eisessig (Möhlau, Klimmer, Kahl, Zischr. f. Farbenu. Textilchemie 1, 323; C. 1902 II, 378). Grünglänzende Krystalle. Löslich in Wasser und Alkohol mit grünblauer, in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe (L. & Co.). Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol, Amylalkohol, Wasser, 90% jeger Essigsäure, Salzsäure, Ammoniak und Kalilauge sowie in Alkohol und Amylalkohol auf Zusatz von Salzsäure, Ammoniak und Kalilauge: J. Formáner, Ey. Grandough, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 1. Teil [Berlin 1908], S. 178; 2. Teil [Berlin 1911], S. 122. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure unbeständiges 2.7-Bis-dimethylamino-3-methyl-phenoxazin (graugrüne Krystalle) (M., Kl., Kl.). Über das Verhalten beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat vgl. Scholl, Berblinger, B. 40, 399. Färbt Wolle, Seide und mit Tannin gebeizte Baumwolle in grünblauen Tönen (L. & Co.). — Jodid [C₁₇H₂₀ON₃]I. Dunkelviolette Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in siedendem Wasser, leichter in Alkohol, Aceton und Chloroform mit grünlichblauer, in Pyridin mit blauer bis violettblauer Farbe; löslich in verdünnter und konzentrierter Salzsäure mit rotvioletter Farbe; löst sich in konz. Schwefelsäure mit schmutzig rotvioletter Farbe, die beim Verdünnen über Rot und Violett in Blau übergeht (M., Kl., Ka.). Spaltet beim Erhitzen mit Alkalilaugen Dimethylamin ab (M., Kl., Ka.).

n,7-Dimethylamino-2-diäthylamino-8-methylphenasoxoniumhydroxyd" C₁₉H₂₄O_N₃, s. nebenstehende Formel ¹). — Chlorid [C₁₂H₂₄O_N₃]Cl, Capriblau G O N (vgl. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 991). B. Aus 2-Diāthylamino-4-oxy-1-methylbenzol beim Erhitzen mit salzsaurem 4-Nitroso-dimethylanilin in Alkohol (Leonhardt & Co., D.R.P. 63238; Frdl. 3, 384) oder in Eisessig (Möhlau, Klimmer, Kahl, Ztschr. f. Farben- u. Textichemie 1, 324; C. 1902 II, 378). Absorptionsspektrum in Alkohol, Amylalkohol und Wasser: J. Formánek, Eu. Grandmough, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 1. Teil [Berlin 1908], S. 177. — Jodid [C₁₂H₂₄ON₂]I. Nadeln. Löslich in Alkohol, Aceton, Wasser und Eisessig mit grünlichblauer Farbe; löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe (M., Kl., Ka.).

"2-Dimethylamino-7-diäthylamino-8-methylphenasoxoniumhydroxyd" $C_{10}H_{25}O_2N_2$, s. nebenstehende Formell'). B. Aus 2-Dimethylamino-4-oxy-1-methyl-benzol und salzsaurem 4-Nitroso-diäthylamilin (Möhlau, Kilmmer, Kahl., Zischr. f. Farben- u. Textilchemie 1, 324; C. 1902 II, 378). — Chlorid $[C_{19}H_{24}ON_3]Cl.$ Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol, Amylalkohol und Wasser: J. Formánek, Eu. Grand-mougin, Untersuchung und Nachweis organischer Farbetoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 1. Teil [Berlin 1908], S. 178. — Jodid $[C_{19}H_{24}ON_3]I.$ Violettblaue Krystalle (aus Alkohol). Löslich in Alkohol, Wasser und Eisessig mit rötlichblauer Farbe; löst sich in konz. Schwefelsäure mit braunvioletter Farbe (M., Kl., Ka.).

"2-Dimethylamino-7-anilino-8-methyl-phen-asoxoniumhydroxyd" $C_{21}H_{21}O_{2}N_{2}$, s. nebenstehende Formel 1). B. Das Chlorid entsteht aus 2-Dimethyl-amino-4-oxy-1-methyl-benzol und salzsaurem 4-Nitroso-diphenylamin in siedendem Eisessig (Möhlau, Klimmer, Kahl, Zischr. f. Farben- u. Textilchemie 1, 355; C. 1902 II, 548). — Löslich in Wasser mit violetter Farbe (M., Kl., Ka.). — Chlorid $[C_{21}H_{20}ON_{2}]Cl$. Blaue Krystalle (aus Alkohol). Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig mit blauer Farbe; löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die beim Verdünnen in Blau umschlägt (M., Kl.). Absorptionsspektrum in Alkohol, Amylalkohol und Wasser: J. Formánek, Eu. Grandmougin, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 1. Teil [Berlin 1908], S. 178.

"2.7 - Bis - dimethylamino - 3 - methyl - phenasthioniumhydroxyd" $C_{17}H_{11}ON_2S$, s. nebenstehende Formel 1). — Chlorid $[C_{17}H_{20}N_2S]Cl$, Homomethylenblau. B. Aus "Tetramethylhomoindamin-thiosulfonsäure" (Bd. XIII, S. 613) beim Kochen mit Zinkohlorid in Gegenwart eines Oxydationsmittels (Bernthern, B. 25, 3136). — Jodid $[C_{17}H_{20}N_2S]I$ (bei 115°). Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser.

2. Derivate des 2.7 - Diamino - 1(oder 3) - methyl - $phenoxazins C_{19}H_{13}ON_{2}$, Formel I oder II.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

"2 - Amino - 7 - dimethylamino - 1 (oder 8) - methyl - phenasthioniumhydroxyd" $C_{18}H_{17}ON_3S$, Formel I oder II i). — Chlorid $[C_{18}H_{18}N_3S]Cl$, Toluidinblau (vgl. Schultz,

I.
$$\left[(CH_2)_2N \cdot \begin{array}{c} N \\ CH_3 \end{array} \right]$$
 OH II. $\left[(CH_3)_2N \cdot \begin{array}{c} N \\ S \end{array} \right]$ OH

Tab., 7. Aufl., No. 1041). B. Aus dem Zinkchlorid-Doppelsalz des Dimethyltoluindaminsulfids (Bd. XIII, S. 562) bei längerem Aufbewahren in wäßr. Lösung, schneller beim Erwärmen (Beentesen, A. 251, 92; BASF, D. R. P. 47374; Frdl. 2, 151). Aus Dimethyltoluindaminthiosulfonat (Bd. XIII, S. 562) beim Kochen mit Zinkchlorid-Lösung in Gegenwart eines Oxydationsmittels (B.; Höchster Farbw., D. R. P. 47345; Frdl. 2, 154). Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol, Amylalkohol, Wasser, 90% iger Essigsäure, Salzsäure, Ammoniak und Kalilauge sowie in Alkohol und Amylalkohol auf Zusatz von Salzsäure, Ammoniak und Kalilauge: J. Formánek, Eu. Grandmougin, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 1. Teil [Berlin 1908], S. 157, 161; 2. Teil [Berlin 1911], S. 136.—Jodid [C₁₈H₁₆N₃S]I+0,5H₂O. Dunkelgrüne Nadeln (B.)

,,2 - Amino - 7 - diäthylamino - 1(oder 8) - methyl - phenasthioniumhydroxyd" $C_{17}H_{21}ON_3S$, Formel III oder IV 1). — Chlorid $[C_{17}H_{20}N_3S]Cl$. B. Aus dem Zinkehlorid-

Doppelsalz des Diäthyltoluindaminsulfids (Bd. XIII, S. 562) bei längerem Aufbewahren der wäßr. Lösung, schneller beim Erwärmen (BASF, D. R. P. 47374; Frdl. 2, 151). Aus Diäthyltoluindaminthiosulfonat (Bd. XIII, S. 563) beim Kochen mit Zinkchlorid-Lösung in Gegenwart eines Oxydationsmittels (Höchster Farbw., D. R. P. 47345; Frdl. 2, 154). Absorptionsspektrum in Alkohol, Amylalkohol und Wasser: J. Formánek, Eu. Grand-mough, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 1. Teil [Berlin 1908], S. 161. — Zinkchlorid-Doppelsalz. Leicht löslich in Wasser mit violettblauer Farbe (Bernthsen, A. 251, 93).

4. Diamine C_n H_{2n-15} ON₃.

Diamine C₁₈H₁₁ON₈.

1. 5.7 - Diamino - 2 - phenyl - benzoxazol C₁₅H₁₁ON₅, s. hebenstehende Formel. B. Entsteht in geringer Menge bei vorsichtiger Reduktion von Benzoesäure-[2.4.6-trinitro-phenyl]-ester oder 5.7-Dinitro-2-phenyl-benzoxazol mit Zinn, Zinnchlorür und Salzsäure (Kym, B. 32, 1429, 1430). — Gelblichgrüne Nadeln (aus Chloroform oder verd. Alkohol). F: 203—204°.

5.7 - Bis - acetamino - 2 - phenyl - benzoxazol $C_{17}H_{18}O_3N_3 = (CH_3\cdot CO\cdot NH)_3C_6H_3<0>C\cdot C_6H_8$. B. Aus 5.7-Diamino-2-phenyl-benzoxazol und Acetanhydrid (Kym, B. 32, 1429, 1431). — Nadeln (aus Aceton). F: 277—278°.

2. 5 - Amino - 2 - [4 - amino - phenyl] - benzoxazol
C₁₃H₁₁ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 4 - Nitro - benzoesäure - [2.4 - dinitro - phenyl] - ester mit Zinn-chlorür und Salzsäure (Kym, B. **82**, 1431). - Krystallwasserhaltige Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 229—230°. Die alkoh. Lösung fluoresciert blaugrün.

5 - Acetamino - 2 - [4 - acetamino - phenyl] - benzoxazol $C_{17}H_{15}O_8N_8 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3 < N > C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 5-Amino-2-[4-amino-phenyl]-benzoxazol und Acetanhydrid (KYM, B. 32, 1432). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 278—279° (bei raschem Erhitzen). Die alkoh. Lösung fluoresciert violett.

5 - Amino - 2 - [4 - amino - phenyl] - benzthiazol $C_{12}H_{11}N_2S = H_2N \cdot C_6H_2 < \frac{N}{S} > C \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus 4-Nitro-thiobenzoesäure-S-[2.4-dinitro-phenylester]

Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 868—372.

bei vorsichtiger Reduktion mit Zinn, Zinnchlorür und Salzsäure (Kym, B. 32, 3537). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Aceton + Wasser). F: 237—238°. Die gelbe Lösung in Aceton fluoresciert gelblichgrün. Löst sich in verd. Salzsäure mit intensiv gelber Farbe.

5 - Acetamino - 2 - [4 - acetamino - phenyl] - benzthiazol $C_{17}H_{15}O_{2}N_{3}S = CH_{3} \cdot CO \cdot NH \cdot C_{6}H_{6} < NH \cdot CO \cdot CH_{3}$. B. Aus 5-Amino-2-[4-amino-phenyl]-benzthiazol und Acetanhydrid (Kym, B. 32, 3538). — Rötliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 272—273°. Die alkoholischen und ätherischen Lösungen fluorescieren rötlichviolett.

5. Diamine $C_n H_{2n-17} ON_3$.

4-Amino-5-phenyl-3-[4-amino-phenyl]-isoxazol $C_{15}H_{12}ON_3 = H_2N \cdot C - C \cdot C_6H_4 \cdot NH_3$. B. Bei der Reduktion von 4-Nitro-5-phenyl-3-[4-nitro-phenyl]-isoxazol mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure auf dem Wasserbad (Wieland, A. 328, 225). — Hellgelbe Nadeln mit $\frac{1}{3}H_2O$ (aus Alkohol). F: 118°. Zersetzt sich bei 195° unter Rotfärbung. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Ligroin. — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat-Lösung Blausäure. — $C_{15}H_{13}ON_3 + HCl$. Blaßgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 200° unter Schwärzung. Schwer löslich.

4 - Acetamino - 5 - phenyl - 3 - [4 - acetamino - phenyl] - isoxazol $C_{16}H_{17}O_3N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C - C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 4-Amino-5-phenyl-

C₆H₃·C·O·N

3-[4-amino-phenyl]-isoxazol mit Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat auf 120° (Wieland, A. 328, 227). — Krystalle (aus Eisessig). Schmilzt oberhalb 250°.

6. Diamine $C_nH_{2n-19}ON_3$.

- 1. Diamine $C_{16}H_{18}ON_3$.
 - 1. 6.7-Diamino-1.2-benzo-phenoxazin C₁₆H₁₃ON₃, Formel I.

N-Phenyl-6-anilino-1.2-benzo-phenthiazim-(7) $C_{ss}H_{1s}N_sS$, Formel II 1). B. Beim Kochen von N-Phenyl-1.2-benzo-phenthiazim-(7) mit Alkohol und salzsaurem Anilin und Zer-

setzen des entstandenen blauen Chlorids mit Ammoniumcarbonat (KEHRMANN, A. 322, 49). — Rotbraune, messingglänzende Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 229°. Unlöslich in Wasser. Die Lösungen in Alkohol und Benzol sind fuchsinrot und fluorescieren nicht. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schmutzig grünblau. Die Lösungen in heißen verdünnten Mineralsäuren sind blau.

2. 2.7-Diamino-3.4-benzo-phenoxazin C₁₆H₁₃ON₃, Formel III.

"2.7-Diamino-3.4-benzo-phenasoxoniumhydroxyd" $C_{1s}H_{1s}O_sN_s$, Formel IV 1). — Chlorid $[C_{1s}H_{1s}O_s]Cl.$ B. Beim Kochen von salzsaurem 2.5-Diamino-phenol mit 4-Amino-

naphthochinon-(1.2) in Alkohol (Kehrmann, B. 38, 3606). Krystallwasserhaltige, metallisch glänzende, grüne Nadeln (aus Alkohol). Wird bei 130° wasserfrei. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser mit violetter Farbe und dunkelroter Fluorescenz. Die alkoh. Lösung

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 868-372.

ist blau und fluoresciert rot. Die rotbraune Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen erst gelb, bei weiterem Verdünnen schließlich violett. — Färbt tanningebeizte Baumwolle blauviolett.

7 - Dimethylamino - 8.4 - benzo - phenoxasim - (2) $C_{18}H_{15}ON_2$, Formel I ¹) und Salze des "2-Amino-7-dimethylamino-3.4-benzo-phenazoxoniumhydroxyds" $C_{18}H_{17}O_2N_2$, Formel II ¹). B. Das Chlorid entsteht beim Erwärmen von Naphthochinon-

I.
$$H_{N}$$
: O $N(CH_{3})_{3}$ II. $\left[\begin{array}{c} N \\ H_{2}N \\ \end{array}\right] OH$

(1.4)-bis-chlorimid mit 3-Dimethylamino-phenol und Methanol auf 50—60° (BASF, D. R. P. 74391; Frdl. S, 382) oder beim Behandeln von salzsaurem a-Naphthylamin mit salzsaurem 6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol in ca. 80°/oiger Essigsäure (Möhlau, Uhlmann, A. 289, 111). Die freie Base entsteht beim Zersetzen des Chlorids mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (M., U.).—Rotbraune Nadeln mit 1 H.O (M., U.). Wird beim Aufbewahren im Exsiocator wasserfrei (M., U.). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (M., U.). Unlöslich in Wasser (M., U.). Die Lösungen in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton und Pyridin erscheinen im durchfallenden Licht orange; im auffallenden Licht zeigen sie gelbrote oder gelbe Fluorescenz (M., U.). Absorptionsspektrum: M., U.— Chlorid [C₁₈H₁₆ON₃]Cl. Im auffallenden Licht grüne, im durchfallenden Licht violette Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). Die Lösungen in Wasser, Alkohol und Pyridin sind blau (M., U.).

"2.7 - Bis - dimethylamino - 3.4 - benzo - phenazoxoniumhydroxyd", Base des Neumethylenblaus G G $C_{20}H_{21}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel 1). — Chlorid $[C_{20}H_{20}ON_3]$ Cl, Neumethylenblau G G. B. Aus Meldolablau (S. 383) bei der Einw. von Di-

methylamin unter Durchleiten von Luft in Gegenwart von Kupfersulfat-Lösung oder beim Behandeln mit 2 Mol essigsaurem Dimethylamin und 1 Mol Bleidioxyd (SCHLARE, Ch. Z. 15, 1283, 1317; vgl. Cassella & Co., D. R. P. 54658; Frdl. 2, 165; 3, 373). Grünliche Nadeln. Leicht löslich in Wasser mit grünblauer Farbe (SCH.). Beim Versetzen der wäßr. Lösung mit Natronlauge scheidet sich ein grünes Pulver [schwer löslich in Alkohol und Äther mit roter Farbe] aus (SCH.). Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsäure 7-Dimethylamino-3.4-benzo-phenoxazon-(2) (Thorpe, Soc. 91, 333). Färbt tanningebeizte Baumwolle grünblau (C.).

7-Diäthylamino-3.4-benzo-phenoxazim-(2), Base des Nilblaus A $C_{20}H_{10}ON_2$, Formel III 1) und Salze des "2-Amino-7-diäthylamino-3.4-benzo-phenazoxonium-hydroxyds" $C_{20}H_{21}O_2N_3$, Formel IV 1). B. Das Chlorid entsteht: Beim Eintragen von

III.
$$N$$
 N $N(C_2H_5)_2$ $N(C_2H_5)_3$ OH

salzsaurem 6-Nitroso-3-diäthylamino-phenol in eine heiße Lösung von salzsaurem α-Naphthylamin in Essigsäure (BASF, D. R. P. 45268; Frdl. 2, 174; Möhlau, Uhlmann, A. 289, 116). Beim Erwärmen von 3-Diäthylamino-phenol mit Naphthochinon-(1.4)-bis-chlorimid und Methanol auf 50—60° (BASF, D. R. P. 74391; Frdl. 3, 382). Beim Behandeln des Chlorids mit warmer verdünnter Natronlauge erhält man die freie Base (M., U.). — Wasserhaltige, hellbraune Nadeln (aus verd. Alkohol), die das Licht grün reflektieren (M., U.). Wird beim Aufbewahren im Exsiccator wasserfrei (M., U.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Aceton und Pyridin mit blauroter Farbe und ziegelroter Fluorescenz, in Äther und Benzol mit gelbroter Farbe und gelbbrauner bezw. olivfarbener Fluorescenz (M., U.). Absorptionsspektrum: M. U. — Liefert beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure 7-Diäthylsmino-3.4-benzo-phenoxazon-(2) (Thorpe, Soc. 91, 331). — Chlorid [CaoHaoONa]Cl. Bronzeglänzende, grüne Nadeln (aus verd. Salzsäure). Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, leicht in Alkohol und Pyridin mit blauer Farbe (M., U.). — Sulfat [CaoHaoONa]sol. Krystalle (aus Wasser) (The.).

"7-Amino-2-anilino-3.4-benzo-phenazoxonium-hydroxyd" $C_{12}H_{17}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel 1).
— Chlorid $[C_{12}H_{16}ON_2]Cl.$ B. Beim Stehenlassen von 7-Amino-3.4-benzo-phenazoxoniumehlorid mit Anilin an der Luft (Kerrmann, B. 40, 2075). Metallisch

glänzende, grüne Blättchen (aus Methanol + Äthylalkohol). Die Lösung in heißem Wasser

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 366-372.

ist grünblau. Die braunrote Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen erst orangerot, dann blau. Färbt tanningebeizte Baumwolle blau.

N-Phenyl-7-dimethylamino-8.4-benzo-phenoxazim-(2) C₃₄H₁₉ON₃, Formel I ¹) und Salze des "7-Dimethylamino-2-anilino-3.4-benzo-phenazoxoniumhydroxyds" C₃₄H₂₁O₃N₃, Formel II ¹). B. Entsteht in Form seiner Salze: Beim Erhitzen äqui-

molekularer Mengen von salzsaurem 6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol und Phenyl-α-naphthylamin in alkoh. Lösung auf dem Wasserbad (Nietzki, Bossi, B. 25, 3000). Bei der Einw. von Anilin auf das Chlorid oder Nitrat der Meldolablau-Base (S. 383) (Hirsch, Kalckhoff, B. 28, 2993; Casseilla & Co., D. R. P. 56722; Frdl. 3, 374; Schlarb, Ch. Z. 15, 1281; N., B., B. 25, 2999). Die freie Base erhält man beim Versetzen der heißen alkoholischen Lösung des Chlorids mit Ammoniak (N., B.). — Braune Nadeln. F: ca. 275° (N., B.). Fast unlöslich in Wasser und Alkohol (N., B.). Absorptionsspektrum: N., B. — Die Salze färben Wolle und tanningebeizte Baumwolle grünstichig blau (N., B_c). — Chlorid [C₂₄H₂₀ON₃]Cl. Grüne Nadeln (aus Alkohol). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol (N., B.).

N-p-Tolyl-7-dimethylamino-3.4-benzo-phenoxazim-(2) $C_{22}H_{21}ON_2$, Formel III 1) und Salze des "7-Dimethylamino-2-p-toluidino-3.4-benzo-phenazoxoniumhydroxyds" $C_{23}H_{23}O_2N_2$, Formel IV 1). B. Das Chlorid entsteht: Beim Erhitzen von salzsaurem

6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol mit p-Tolyl-α-naphthylamin in Eisessig (Gnehm, Rübel, J. pr. [2] 64, 512). Beim Erhitzen von Meldolablau (S. 383) mit p-Toluidin in Alkohol (G., R., J. pr. [2] 64, 513; vgl. Hirsch, Kalckhoff, B. 23, 2993; Cassella & Co., D. R. P. 56722; Frdl. 3, 374; Schlarb, Ch. Z. 15, 1281). Die freie Base erhält man beim Versetzen der alkoh. Lösung des Chlorids mit Ammoniak (G., R.). — Braunrote Nadeln. F: 199° (G., R.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol (G., R.). — Chlorid. Krystalle (aus Alkohol). Löslich in Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Wasser (G., R.). Die blaue alkoholische Lösung wird beim Verdünnen rosa. Absorptionsspektren der wäßrigen und der alkoholischen Lösung: G., R.

N-p-Tolyl-7-diathylamino-3.4-benzo-phenoxazim-(2) $C_{27}H_{26}ON_{27}$ Formel V 1) und Salze des "7-Diathylamino-2-p-toluidino-3.4-benzo-phenazoxoniumhydroxyds" $C_{37}H_{47}O_{2}N_{2}$, Formel VI 1). B. Das Chlorid entsteht: Beim Erwärmen von 6-Nitroso-

$$V. \qquad \qquad VI. \qquad \left[\begin{array}{c} V \\ CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N : \end{array} \right] OH$$

3-diāthylamino-phenol mit p-Tolyl-α-naphthylamin in Alkohol oder Eisessig (GNEHM, RÜBEL, J. pr. [2] 64, 513). Beim Erhitzen von nicht näher beschriebenem 7-Diāthylamino-3.4-benzo-phenazoxoniumchlorid (aus salzsaurem p-Nitroso-diāthylanilin und β-Naphthol) mit p-Toluidin in alkoh. Lösung (G., R., J. pr. [2] 64, 514). Die freie Base erhält man beim Versetzen der alkoh. Lösung des Chlorids mit Ammoniak (G., R.). — Grüne Nadeln. F: 209,5°. Unlöslich in Wasser; die Lösung in Alkohol ist rotviolett. — Chlorid. Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Wasser. Die Lösung in sehr verdünntem Alkohol ist weinrot. Absorptionsspektren der wäßrigen und der alkoholischen Lösung: G., R.

"7 - Diäthylamino - 2 - benzylamino - 3.4 - benzo - phenazoxoniumhydroxyd"

C₁₇H₁₇O₂N₂, s. nebenztehende Formel 1). —

Chlorid [C₂₇H₂₆ON₂]Cl, Nilblau 2 B. B.

Beim Erwärmen von salzsaurem 6-Nitroso-

3-diāthylamino-phenol mit salzsaurem Benzyl-z-naphthylamin und Alkohol auf dem Wasserbad (BASF, D. R. P. 60922; Frdl. 3, 379). Gelbgrüne Nadeln. Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsaure 7-Diāthylamino-3.4-benzo-phenoxazon-(2) (Thorpe, Soc. 91, 332).

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

N-[4-Dimethylamino-phenyl]-7-dimethylamino-3.4-benzo-phenoxasim-(3) ("Cyanamin"), Base des Neublaus B $C_{20}H_{24}ON_4$, Formel I ¹) und Salze des "7-Dimethylamino-2-[4-dimethylamino-anilino]-3.4-benzo-phenazoxoniumhydroxyds" $C_{20}H_{20}O_2N_4$, Formel II ¹). B. Man erhitzt 1 Mol β -Naphthol mit 1 Mol salzsaurem

$$I. \\ (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : \\ O \\ O \\ \cdot N(CH_3)_3 \\ II. \\ \left(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot \\ O \\ O \\ \cdot N(CH_3)_3 \\ OH$$

p-Nitroso-dimethylanilin in Alkohol, versetzt mit alkoh. Alkalilauge und erhitzt weiter, bis der anfangs gelatinöse Brei dünnflüssig und krystallinisch geworden ist (WITT, B. 23, 2249; D. R. P. 61662; Frdl. 3, 376; vgl. Schlarb, Ch. Z. 15, 1281; Nietzki, Bossi, B. 25, 3002). Die Base bezw. das Chlorid entsteht beim Erwärmen von N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin mit Meldolablau in Wasser auf 70° (Cassella & Co., D. R. P. 56722; Frdl. 3, 375). — Die freie Base krystallisiert in schwarzbraunen Blättchen mit 1 H₂O (aus Chloroform) (W.). Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol, etwas leichter löslich in siedendem Xylol, ziemlich leicht löslich in Chloroform; die Lösungen sind violettrot (W.). Die Lösungen in konz. Säuren sind bräunlich orangefarben, die Lösungen in verd. Säuren blau (W.). Absorptionsspektrum der Salze: W. — Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsäure 7-Dimethylamino-3.4-benzophenoxazon-(2) und N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin (Thorpe, Soc. 91, 334). — Chloridhydrochlorid [C₂₆H₂₅ON₄]Cl+HCl. Grüne Tafeln oder Prismen. Leicht löslich in Wasser (W.).

3. 6.7-Diamino-3.4-benzo-phenoxazin C₁₈H₁₃ON₂, Formel III.

"7 - Amino - 6 - anilino - 3.4 - benzo - phenasoxoniumhydroxyd" $C_{22}H_{17}O_{2}N_{2}$, Formel IV 1). — Chlorid $[C_{22}H_{16}ON_{2}]Cl.$ B. Beim Stehenlassen von 7-Amino-3.4-benzo-

phenazoxoniumchlorid mit Anilin an der Luft (Krhrmann, B. 40, 2075). Die Lösung in Alkohol ist violett.

2. 2.7-Diamino-6-methyl-3.4-benzo-phenoxazin $C_{17}H_{18}ON_3$, Formel V.

7-Dimethylamino-6-methyl-8.4-benzo-phenoxasim-(2) $C_{19}H_{17}ON_{2}$, Formel VI¹) und Salze des "2-Amino - 7 - dimethylamino - 6 - methyl - 3.4 - benzo - phenazoxoniumhydroxyds" $C_{19}H_{19}O_{2}N_{2}$, Formel VII¹). B. Beim Behandeln von salzsaurem α -Naph-

thylamin mit salzsaurem 6-Nitroso-3-dimethylamino-p-kresol (Bd. XIV, S. 151) in essigsaurer Lösung und Zersetzen des entstandenen Chlorids mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Möhlau, Klimmer, Kahl, Zischr. f. Farben- u. Textilchemie 1, 356; C. 1902 II, 458). — Orangerote Nadeln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot. — Chlorid [C₁₂H₁₅ON₂]Cl. Grüne Nadeln (aus stark verdünnter Salzsäure). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aceton und Pyridin mit rotstichig blauer Farbe. Die rote Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen gelb.

7. Diamine $C_nH_{2n-21}ON_8$.

3.3 - Bis - [x - a m in o - phenyi] - $\alpha.\beta$ - benzisoxazolin $C_{10}H_{17}ON_2$, s. nebenstehende Formel.

2-Åthyl-3.3-bis-[x-amino-phenyl]- $\alpha\beta$ -bensisothiasolin-1-dioxyd $C_{11}H_{11}O_{2}N_{1}S=C_{2}H_{4}$ - NH_{2} - $N\cdot C_{2}H_{3}$. Bei der Reduktion von 2-Åthyl-3.3-bis-[x-nitro-phenyl]-

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

α.β-benzisothiazolin-1-dioxyd mit Zinnchlorür und Salzsäure (Sachs, v. Wolff, Ludwig, B. 37, 3263). — Gelbe, rhomboederähnliche Krystalle (au. Ather). Bräunt sich bei 250°, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser und Alkchol. Leicht löslich in verd. Salzsäure.

8. Diamine $C_n H_{2n-23} ON_3$.

2 - Methyl - 6.6 - bis - [4 - amino - phenyl] - 4.5 - benzo - 1.3 - oxazin
$$C_{21}H_{19}ON_3$$
, s. nebenstehende Formel.

2-Methyl-6.6-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin C₂₅H₂₇ON₂ = C₄H₄·N(CH₂)₂]₂·O

C₄H₄·N(CH₂)₂]₃·O

B. Aus 4'.4".Bis-dimethylamino-2-acetamino-triphenylmethan bei der Oxydation mit Bleidioxyd in verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (O. FISCHER, C. SCHMIDT, B. 17, 1892) oder mit Braunstein in eigelytikker vordfanten.

(O. Fischer, C. Schmidt, B. 17, 1892) oder mit Braunstein in eisgekühlter verdünnter Schwefelsäure (Baryer, Villiger, B. 36, 2784). — Prismen (aus Äther). F: 190—1910 (F., Sch.; B., V.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure 4'.4"-Bisdimethylamino-2-acetamino-triphenylmethan zurück (B., V.). Geht beim Umkrystallisieren aus Alkohol teilweise in 4'.4"-Bis-dimethylamino-2-acetamino-triphenylcarbinol-äthyläther über (B., V.).

9. Diamine $C_n H_{2n-25} ON_3$.

2.7 - Diamino - 3.4; 5.6 - dibenzo - phenoxazin C20 H15 ON2, Formel I.

7-Amino-3.4;5.6-dibenzo-phenoxasim-(2) $C_{20}H_{12}ON_2$, Formel II¹) und Salze des "2.7-Diamino-3.4;5.6-dibenzo-phenazoxoniumhydroxyds" $C_{20}H_{15}O_2N_2$, Formel III¹). B. Beim Kochen einer alkoh. Suspension von salzsaurem 1.4-Diamino-naphthol-(2)

mit Natriumacetat, zweckmäßig unter Durchleiten von Luft (NIETZEI, BECKER, B. 40, 3398). — Grüne Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). Sehr schwer löslich in Alkohol, Eisessig und Glycerin, leicht in Phenol. Die Lösungen in Alkohol oder Eisessig fluorescieren rot. — Chlorid [C₃₀H₁₄ON₃]Cl (bei 110°).

10. Diamine C_nH_{2n-31}ON₈.

- 1. 6-Phenyl-3.6-bis-[4-amino-phenyi]-4.5-benzo-1.2-oxazin $\mathrm{C}_{ae}\mathrm{H}_{ai}\mathrm{ON}_{a}$, Formel IV.
- 6 Phenyl 3.6 bis [4 dimethyl-amino phenyl] 4.5 benso 1.2 oxaxin

 C₂₀H₂₀ON₂, Formel V. B. Bei der Einw.
 von Hydroxylamin auf 4'-Dimethylamino-zenzoyl]-triphenylcar-binol (Bd. XIV, S. 245) in verd. Alkohol
 (Haller, Guyor, C. r. 137, 608, 609; H., Priv.-Mitt.). Nadeln. F: 210°. Die Lösung in Mineralsäuren ist farblos.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

2. 3.6 - Bis - [4 - amino - phenyl] - 6 - p - tolyl - 4.5 - benzo - 1.2 - oxazin $C_{ny}H_{ns}ON_{n}$, Formel I.

3.6-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-6-p-tolyl-4.5-benso-1.2-oxasin $C_{21}H_{21}ON_3$, Formel II.

B. Aus 4"-Dimethylamino-4'-methyl-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-triphenylcarbinol (Bd. XIV, S. 246) und Hydroxylamin (Haller, Guvot, C. r. 187, 608, 609; H., Priv.-Mitt.). — Nadeln. F: 245°.

3. Diamine CasHasONa.

1. 3.6-Bis-[4-amino-phenyl]-6-[4-āthyl-phenyl]-4.5-benzo-1.2-oxazin $C_mH_mON_s$, Formel III.

8.6-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-6-[4-äthyl-phenyl]-4.5-benso-1.2-oxaxin $C_{32}H_{33}ON_3$, Formel IV. B. Aus 4"-Dimethylamino-4'-āthyl-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-

triphenylcarbinol (Bd. XIV, S. 247) und essigsaurem Hydroxylamin in siedendem Alkohol (Guyot, Staehling, Bl. [3] 33, 1157; Haller, Priv.-Mitt.). — Krystalle. F: 221°.

2. 3.6 - Bis - [4 - amino - phenyl] - 6 - [3.4 - dimethyl - phenyl] - 4.5 - benzo-1.2-oxazin $C_{44}H_{45}ON_{3}$, Formel V.

3.6 - Bis - [4 - dimethylamino - phenyl] - 6 - [8.4 - dimethyl - phenyl] - 4.5 - benso-1.2-oxasin $C_{33}H_{33}ON_3$, Formel VI. B. Aus 4"-Dimethylamino - 3'.4'-dimethyl - 2 - [4 - dimethyl - 2 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 - [4 -

methylamino-benzoyl]-triphenylcarbinol (Bd. XIV, S. 247) und essigsaurem Hydroxylamin in siedendem, mit Essigsaure versetztem Alkohol (Guyot, Staehling, Bl. [3] 33, 1155; Haller, Priv.-Mitt.). — Krystalle. F: 246°.

C. Triamine.

1. Triamine $C_n H_{2n-12} ON_4$.

Triamine $C_{12}H_{12}ON_4$.

1. 1.2.7 - Triamino - phenoxazin C₁₂H₁₂ON₄, s. neben- H₂N· NH₂ stehende Formel.

1 (P) - Amino - 2.7 - bis - dimethylamino - phenthiasin, Aminoleukomethylenblau C₁₄H₃₀N₄S, Formel VII. B. Man versetzt eine essigsaure Lösung von Methylengrün (S. 399) mit Zinkstaub und leitet in die entfärbte Lösung Schwefelwasserstoff ein (GNEHM, SCHRÖTER, J. pr. [2] 73, 18, 19). — Grüngelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 143—145° (korr.). Leicht löslich in Benzol. — Oxydiert sich leicht an der Luft.

"1 (?) - Amino - 2.7 - bis - dimethylamino - phenasthioniumhydroxyd", Base des Aminomethylenblaus $C_{16}H_{20}ON_4S$, Formel VIII ¹). B. Man reduziert das Bromid der Methylengrünbase (S. 399) mit Zinkstaub und Essigsäure, oxydiert darauf mit Eisenchlorid

^{&#}x27;) Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

und fällt mit Kaliumbromid-Lösung die Aminobase als Bromid (GNEHM, WALDER, J. pr. [2] 76, 414). — Bromid [C₁₀H₁₂N₄S]Br+2H₂O. Olivgrüne, messingglänzende Krystalle (aus kaliumbromidhaltigem Wasser). — Jodid [C₁₆H₁₉N₄S]I+1½H₂O. Violett durch-scheinende Nadeln (aus Wasser).

"1 (?) - Amino - 2.7-bis-diāthylamino-phenaz-thioniumhydroxyd", Base des Aminoāthylen-blaus C₂₀H₂₀ON₄S, s. nebenstehende Formel 1). —

Zinkbromid-Doppelsalz [C₂₀H₂₇N₄S]Br +

1/2 ZnBr₂ + 11/2 H₂O. B. Man reduziert das Zinkbromid-Doppelsalz des 1(?)-Nitro-2.7-bis-diāthylamino-phenazthioniumhydroxyds (S. 399) mit Zinkstaub und Essigsäure, oxydiert die entstandene Leukoverbindung mit Eisenchlorid und fällt mit Zinkbromid (GNEHM, SCHINDLER, J. pr. [2] 76, 484). Blau. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Methanol und Alkohol, sehr leicht in Essigsäure. Konz. Schwefelsäure liefert rotbraune, konz. Salzsäure gelbe Lösungen, die beim Verdünnen mit Wasser violett werden.

2. 2.4.7-Triamino-phenoxazin $C_{12}H_{12}ON_4$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2.4.7-Trinitrophenoxazin mit Zinnchlorür und Salzsäure (Kehrmann, Saager, B. 36, 483). — Hydrochlorid. Nadeln oder Warzen.

NH₂N NH₂

NH3

"2.4.7 - Triamino - phenasoxoniumhydroxyd" $C_{12}H_{12}O_2N_4$, s. nebenstehende Formel 1). B. Das Chlorid entsteht bei der Oxydation von salzsaurem 2.4.7-Triaminophenoxazin mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung (Kehrmann, Saager, B. 36, 483). — Chlorid $[C_{12}H_{11}ON_4]Cl.$ (aus Wasser + etwas Salzsäure). Die Lösung in Wasser ist

MANN, SAAGER, B. 36, 483). — Chlorid [C₁₂H₁₁ON₄]Cl. Grünschwarzes Krystallpulver (aus Wasser + etwas Salzsäure). Die Lösung in Wasser ist fuchsinrot; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangegelb und wird auf Zusatz von wenig Wasser olivgrün bis fuchsinrot mit roter Fluorescenz. — Dichromat [C₁₂H₁₁ON₄]₂Cr₂O₇ (bei 110—120°). Braunvioletter Niederschlag. Fast unlösich in Wasser.

N-Phenyl-5.7- bis-acetamino - phenoxasim - (2)

C₂₂H₁₈O₂N₄, s. nebenstehende Formel ¹). B. Bei der Einw.

von Anilin auf 2.4-Bis-scotamino-phenazoxoniumbromid
in wenig Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur (KehrMann, A. 332, 27). — Dunkelrote, schwach messingglänzende Nadeln (aus Alkohol + Benzol).

F: 273°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol. Die blaue Lösung in konz.
Schwefelsäure wird beim Verdünnen mit Wasser violett.

"2.4 - Diamino-7-anilino - phenasthioniumhydroxyd" $C_{18}H_{16}ON_4S$, s. nebenstehende Formel 1). — Chlorid [$C_{18}H_{16}N_4S$]Cl(bei 110—120°). B. Aus 7-Anilino-2.4-bis-acetamino-phenasthioniumchlorid bei längerem Kochen der mit Salzsäure versetzten alkoholischen Lösung (Kehrmann, A. 322, 61). Metallgrüne Körnchen (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit blauer Farbe. Färbt tannierte Baumwolle blau.

N-Phenyl-5.7-bis-acetamino-phenthiasim-(2) $C_{22}H_{18}O_2N_4S$, Formel I¹) und Salze des "7-Anilino-2.4-bis-acetamino-phenazthioniumhydroxyds" $C_{22}H_{20}O_2N_4S$, Formel II¹). B. Bei der Einw. von Anilinhydrochlorid auf das Eisenchlorid-Doppelsalz

des 2.4-Bis-acetamino-phenazthioniumhydroxyds oder besser beim Versetzen einer 2—3 Mol Anilinhydrochlorid enthaltenden alkoholischen Lösung von 2.4-Bis-acetamino-phenthiazin mit tiberschüssigem Eisenchlorid und Behandeln des entstandenen Chlorids mit Ammonium-carbonat-Lösung (Kehrmann, A. 322, 60). — Dunkelrotbraune, messingglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 220—225°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelgrün, auf Zusatz von Wasser wird die Lösung blau. — Chlorid [C₁₂H₁₂O₂N₄S]Cl. Metallglänzende Krystallkörner (aus Alkohol + Benzol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit blauer Farbe.

3. Derivat eines 2.7.x - Triamino - phenoxazins $C_{12}H_{12}ON_4 = H_2N \cdot C_0H_2 < NH > C_0H_2(NH_2)_2$.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

"2.7-Bis-dimethylamino-x-bensylamino-phenasthioniumhydroxyd" $C_{22}H_{26}ON_4S=[(CH_2)_2N\cdot C_4H_2<\frac{N}{S}>C_4H_2(NH\cdot CH_2\cdot C_5H_5)\cdot N(CH_2)_2]OH^1).$ — Jodid $[C_{22}H_{22}N_4S]I.$ B. Man erhitzt Methylenblau mit Benzylamin und Alkohol auf 130—140°, dampft die braungelbe Lösung wiederholt mit Wasser ein, kocht den Rückstand mit Alkohol und wenig Salzsäure aus, engt den alkoh. Auszug stark ein und erwärmt das ausgeschiedene rohe Chlorid mit Kaliumjodid-Lösung (GNEHM, KAUFLER, B. 39, 1018). Violettes, metallglänzendes Pulver (aus Amylalkohol). Löslich in Wasser und Alkohol. Die Farben der Lösungen sind denen des Methylenblaus sehr ähnlich, auf Zusstz von verd. Alkalilauge tritt aber sofort Farbumschlag in Violett auf, dann Entfärbung unter Bildung eines rotvioletten Niederschlags.

2. Triamine C_nH_{2n-30}ON₄.

3.6.6 - Tris - [4 - aming - phenyl] - 4.5 - benzo - 1.2 - oxazin C₂₂H₂₄ON₄, Formel I.

3.6.6 - Tris - [4 - dimethylamino - phenyl] - 4.5 - benzo - 1.2 - oxazin C₂₂H₂₄ON₄, Formel II.

B. Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung
von Phthalgrün oder der entsprechenden Carbinolbase (Bd. XIV, S. 245, I.

246) mit salzsaurem Hydroxylamin in Gegenwart von Natriumacetat auf dem
Wasserbad (HALLER, GUYOT, C. 1903 I, 86; C. r. 187, 609; H., Priv.-Mitt.). — Nadeln.

F: 239—240°. Leicht löslich in Chloroform, sehr schwer in Alkohol und Äther.

3. Triamine C_nH_{2n-34}ON₄.

7-Amino-2-[4.4'-diamino-benzhydryi]-3.4-benzo-phenoxazin $C_{s0}H_{s4}ON_4$, Formel III.

"7-Dimethylamino-2-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-3.4-benzo-phenas-oxoniumhydroxyd" $C_{25}H_{26}O_2N_4$, Formel IV 1). B. Das Chlorid entsteht beim Erhitzen

$$(H_2N \cdot C_0H_4)_2CH \cdot \underbrace{ NH_3 }_{UV} \cdot NH_3$$

$$\left[((CH_3)_2N \cdot C_0H_4)_2CH \cdot \underbrace{ NN_0 \cdot N(CH_2)_3 }_{UV} \right] OH$$

von Meldolablau (S. 383) mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol in alkoh. Lösung (BAYER & Co., D. R. P. 68381; Frdl. 3, 137; MÖHLAU, B. 31, 2352; M., KLOFFER, B. 32, 2157). — Chlorid-hydrochlorid [C₃₅H₃₅ON₄]Cl+HCl (bei 100°). Dunkelblaues Pulver (aus Alkohol + Äther). Die Lösung in Wasser ist blau, die Lösung in konz. Schwefelsäure blaugrün (M., K.). Gibt bei der Oxydation mit Bleidioxyd in Essigsäure den Farbetoff Neuechtblau (Neuindigblau) (B. & Co.; vgl. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1028). Färbt tannierte Baumwolle blau (B. & Co.).

D. Tetraamine.

Tetraamine $C_n H_{2n-11} O N_5$.

Tetraamine C19H13ON4.

1. 2.4.5.7 - Tetraamino - phenoxasin C15H15ON5, Formel V.

"2.4.5.7-Tetraamino-phenasoxoniumhydroxyd" $C_{1s}H_{1s}O_sN_s$, Formel VI1). B. Das Chlorid entsteht bei der Reduktion von 2.4.5.7-Tetranitro-phenoxazin mit Zinnehlorür und

Salzsaure und Oxydation des Hydrochlorids der entstandenen Leukoverbindung mit Luft (Kehrmann, Saager, B. 36, 481). — Chlorid [C₁₂H₁₂ON₅]Cl (bei 100°). Grünglanzende

¹⁾ Znr Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

Kryställchen. Die Lösungen in Wasser und Alkohol sind violett. Die bräunlichrote Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von wenig Wasser olivgrün-purp vrot und zeigt starke rote Fluorescenz. Färbt tannierte Baumwolle wie Mauvein. — Dichromat [C₁₉H₁₂ON₅]₆Cr₂O₇ (bei 120°). Violettes, krystallinisches Pulver. Kaum löslich in Wasser.

"2.4.5.7 - Tetraamino - phenazthioniumhydroxyd" C₁₂H₁₂ON₅S, s. nebenstehende Formel¹). B. Das Chlorid entsteht bei der Reduktion von 2.4.5.7-Tetranitro-phenthiazinон 9-oxyd mit Zinn und Salzsäure in Alkohol und darauffolgen-H2N dem Versetzen mit überschüssiger Eisenchlorid-Lösung (BARNETT, SMILES, Soc. 95, 1259). — Chlorid $[C_{12}H_{12}N_{5}S]Cl + 2H_{4}O$. Tiefblaue Blättchen. Löslich in heißem Wasser und Alkohol. Die Lösung in Alkohol fluoresciert rot. — Chloroplatinat 2[C1.H1.N.S]Cl+PtCl. Braunes, krystallinisches Pulver.

2. 2.7.x.x-Tetraamino-phenoxazin $C_{11}H_{12}ON_2 = (H_2N)_2C_2H_2 < NH_2 < NH_2(NH_2)_2$ oder $H_2N \cdot C_0H_2 < NH > C_0H(NH_2)_2$.

2.x.x - Triamino - 7 - diäthylamino - phenthiazin (NHz)2 C18H21N2S, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion des Nitrats der Verbindung C₁₈H₁₅O₅N₁₈S (S. 396) mit Zinnchlordr und Salzsäure (Gnehm, J. pr. [2] 76, 480). — F: oberhalb 300°. Leicht oxydierbar. — C₁₈H₂₁N₅S + 2HCl + 5H₂O.

Krystalle (aus verd. Salzsäure). Wird beim Trocknen im Vakuum krystallwasserfrei. —
C₁₈H₂₁N₂S + 3HCl + 3CH₂·OH. Krystalle (aus Methanol + Salzsäure). Wird beim Trocknen
im Vakuum methanolfrei. NH

"2.x.x-Triamino - 7 - diäthylamino - phenazthioniumhydroxyd" C₁₆H₂₁ON₂S, s. nebenstehende Formel¹). — Zinkchlorid-Doppelsalz [C₁₆H₂₀N₅S]Cl + HCl + ZnCl₂ + ½ CH₂·OH. B. Aus dem Nitrat der Verbindung C₁₆H₁₅O₂N₃S (S. 396) durch Reduzieren mit Zinkstaub und Salzsäure in Methanol und nachfolgendes Oxydieren mit Eisenchlorid

(GNEHM, J. pr. [2] 76, 481). Schwarze Krystalle. Löst sich in Wasser mit grünstichigblauer. in Methanol und Alkohol mit grüner Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist graugrün, die Lösung in konz. Salzsäure dunkelrotbraun.

E. Oxy-amine.

- 1. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen.
- a) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-7} O_2 N$.

Schwefligsäure-mono-[6-dimethylamino-benzthiasolinyl-(2)-ester] C₂H₁₃O₂N₂S₂, s. nebenstehende Formel. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XIII, S. 559.

- b) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-15} O_2 N$.
- 1. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{12}H_9O_2N$.
- 1. Aminoderivat des 1-Oxy-phenoxazins C₁₂H₂O₂N. ,2(oder 7)-Amino-7(oder 2)-dimethylamino-1 (?)-oxy-phenasthioniumhydroxyd" $C_{14}H_{14}O_2N_1S$, Formel I oder II 1). — Jodid $2[C_{14}H_{14}ON_2S]I+HI$. B. Aus Aminomethylenblau

(S. 408) durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung, Verkochen der Diazo-Lösung und Zusatz von Kaliumjodid (Gwenn, J. pr. [2] 76, 422). Rotbraune Masse. Löslich in Wasser,

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

Alkohol und Eisessig mit blauer Farbe und rötlicher Fluorescenz. Die blaue Farbe der wäßr. Lösung geht auf Zusatz von konz. Salzsäure oder konz. Schwefelsäure über Graublau in Grün über, beim Verdünnen mit Wasser werden die Lösungen wieder blau. Löst sich in Salpetersäure (D: 1,4) mit trüber violettblauer Farbe; löslich in 10% giger Natronlauge. Lichtabsorption in Wasser, Alkohol und Isoamylalkohol: G. — Färbt Seide und tannierte Baumwolle violett.

2. Aminoderivate des 2-Oxy-phenoxazins C₁₂H₂O₂N (S. 115).

3-Amino-phenoxason-(2) $C_{12}H_3O_4N_2$, Formel I ¹) und Salze des ,,3-Amino-2-oxy-phenazoxoniumhydroxyds $C_{12}H_{10}O_2N_2$, Formel II ¹). B. Aus 2-Amino-phenol

I.
$$N$$
 NH_2 NH_2 NH_3 NH_4 NH_4 NH_4 NH_5

durch Oxydation mit gelbem Quecksilberoxyd in siedendem Benzol (O. FISCHER, JONAS, B. 27, 2784; F., Hepp, B. 28, 297) oder mit Chinon in heißem Alkohol (ZINCKE, HEBEBEAND. A. 226, 61; vgl. F., Hepp). — Rote bis violette Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 249° (F., J.; F., Hepp), 250° (Z., Heb.). Sublimiert bei höherer Temperatur (Z., Heb.). Sehr schwer löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, leichter in Anilin; löslich in verd. Säuren mit tiefroter Farbe (Z., Heb.). Unlöslich in kalten Alkalilaugen (F., J.; vgl. a. Z., Heb.). — Einw. von salpetriger Säure: Z., Heb. Wird beim Erwärmen mit Natronlauge in 2.5-Dioxy-chinon, 2-Amino-phenol und Ammoniak gespalten (Diepolder, B. 35, 2820; vgl. a. Z., Heb., A. 226, 63). Liefert bei kurzem Kochen mit 50°/olger Essigsäure eine Additionsverbindung mit 3-Oxy-phenoxazon-(2) (s. u.), bei langem Kochen entsteht 3-Oxy-phenoxazon-(2) (D.). Beim Erhitzen mit salzsaurem o-Phenylendiamin auf 170—200° erhält man Triphenazinoxazin (Formel III) (Syst. No. 4671) (F., Hepp). Liefert beim Erhitzen mit salzsaurem 2-Aminophenol auf 150—180° Triphendioxazin (Formel IV) (Syst. No. 4633) (F., J.; F., Hepp). —

Löst sich in konz. Schwefelsaure mit violetter Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Rot übergeht (F., J.). — Die Salze werden durch viel Wasser hydrolysiert (Z., Heb.). — Chlorid [C₁₂H₂O₂N₂]Cl. Goldgrüne Nadeln (Z., Heb.), dunkelbraune Nadeln (F., J.). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (Z., Heb.; F., J.). — Sulfat [C₁₂H₂O₂N₂]O·SO₃H. Grünes Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (Z., Heb.). — [C₁₂H₂O₂N₂]Cl + AuCl₂. Bronzeglänzende Nadeln (F., J.). — 2[C₁₂H₂O₂N₂]Cl + PtCl₄. Rote bis braunrote Nadeln. Löslich in heißem Wasser, leicht löslich in Alkohol (Z., Heb.). — Pikrat. Stahlblaue, grünschimmernde Nadeln. F: 235—236° (Zers.) (Z., Heb.).

Verbindung mit 3-Oxy-phenoxazon-(2) C₁₃H₃O₂N₂ + C₁₂H₇O₃N. B. Aus 2-Aminophenol bei Einw. von Kaliumferricyanid in überschüssiger verdünnter Salzsäure, neben anderen Produkten (Diepolder, B. 35, 2817). Aus 3-Amino-phenoxazon-(2) bei kurzem Kochen in 50% jeger Essigsäure (D., B. 35, 2820). Aus 3-Amino-phenoxazon-(2) und 3-Oxy-phenoxazon-(2) in siedendem Nitrobenzol (D., B. 35, 2820). — Rote, bläulich glänzende Nadeln (aus Nitrobenzol). Zersetzt sich oberhalb 200%. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Zerfällt bei Einw. von Natronlauge in 2.5-Dioxy-chinon, 2-Amino-phenol und Ammoniak.

3-Salicylalamino-phenoxason-(2) $C_{12}H_{12}O_3N_4 = (C_{12}H_4O_4N)N:CH\cdot C_2H_4\cdot OH.$ B. Aus 3-Amino-phenoxazon-(2) beim Erhitzen mit überschüssigem Salicylaldehyd auf 160—180° (FISCHER, HEPP, B. 28, 298). — Goldglänzende Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300°. Fast unlöslich in Alkohol. Löslich in Benzol mit blaugrüner Fluorescenz. — Spaltet beim Kochen in Benzol + verd. Schwefelsäure Salicylaldehyd ab.

3-Acetamino-phenoxason-(2) C₁₄H₁₀O₂N₂ = (C₁₂H₂O₂N)NH·CO·CH₂. B. Aus 2-Aminophenol bei der Oxydation in heißer wäßriger Lösung mit Luftsauerstoff und nachfolgendem Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Essigsäureanhydrid, neben einem Acetylderivat des 3-Oxy-phenoxazims-(2) (S. 416) (Kehrmann, B. 39, 135). Aus 3-Amino-phenoxazon-(2) (s. o.) beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (Zincke, Heberbann, A. 226, 64). — Gelbbraune bis ziegelrote Nadeln oder Blätter (aus Eisessig), hellbraune Spieße (aus Nitrobenzol). F: 285° (Z., Heb.; K.), 287° (Fischer, Hepf, B. 28, 297). Schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol und Eisessig (Z., Heb.). — Wird durch Einw. von Chromsäure in Eisessig oder von Salpetersäure zersetzt; liefert bei vorsichtiger Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig unter

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

Erwärmen Oxalsäure und eine bei 275—280° schmelzende, nicht näher beschriebene Verbindung [Blättchen (aus Eisessig); löslich in Alkohol und Eisessig] (Z., Heb.). Beim Erwärmen mit 50°/eiger Schwefelsäure entsteht eine bräunlich blutrote Lösung, die mit Natriumnitrit unter Gasentwicklung reagiert (K.).

413

3-Bensamino-phenoxason-(2) $C_{10}H_{10}O_3N_4 = (C_{12}H_6O_2N)NH\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus 3-Amino-phenoxason-(2) (s. o.) beim Erhitzen mit Benzoessureanhydrid auf 150° (ZINCKE, HEBEBRAND, A. 226, 65). — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 264,5°. Löslich in heißem Eisessig und Benzol. Ist gegen heiße Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig beständig.

7-Dimethylamino-phenoxason-(2) $C_{14}H_{19}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel 1). B. In geringer Menge aus p-Nitroso-dimethylanilin-hydrochlorid und Resorcin in essigsaurer Lösung (Möhlau, B. 25, 1065). Aus 3-Dimethylamino-phenol beim Erwärmen mit 4-Nitroso-resorcin (Bd. VIII, S. 235) in konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (M.). Aus 3-Amino-7-dimethylamino-phenoxazon-(2) (S. 415) beim Erwärmen mit Isoamylnitrit in absol. Alkohol + konz. Schwefelsäure, zuletzt auf dem Wasserbad (M., B. 25, 1064). — Schwarzbraune Krystalle (aus Benzol). Schmilzt oberhalb 250° (M.). Sublimiert unterhalb des Schmelzpunktes (M.). Löslich in siedendem Wasser mit rotvioletter Farbe und braunroter Fluorescenz, leichter löslich in Alkohol mit karmoisinroter Farbe und ziegelroter Fluorescenz, schwer in Äther mit rosaroter Farbe und gelber Fluorescenz, löslich in Benzol mit orangeroter Farbe und gelber Fluorescenz; löslich in Essigsäure und verd. Mineralsäuren mit fuchsinroter Farbe, in konz. Salzsäure und konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe (M.). — Findet in Form seines Tanninlacks unter dem Namen Nitrosoblau als Farbstoff Verwendung (Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1023; Höchster Farbw., D. R. P. 103921; C. 1899 II, 1076; Frül. 5, 332). Färbt Seide in siedender wäßriger Lösung karmoisinrot mit ziegelroter Fluorescenz (M.).

7-Amino-phenthiason-(2), Thionolin C₁₂H₈ON₂S, s. nebenstehende Formel 1). B. Aus p-Phenylendiamin und Hydrochinon H₂N. beim Erhitzen mit Schwefel auf ca. 200° (VIDAL, D. R. P. 103301; C. 1899 II, 548; Frdl. 5, 440). Aus 4-Amino-phenol beim Behandeln mit Schwefelwasserstoff und Ferrichlorid (BERNTHSEN, A. 230, 202). Die Leukoverbindung entsteht aus 4-Aminophenol und Hydrochinon oder aus 4.4'-Dioxy-diphenylamin beim Erhitzen mit Schwefel und 23% igem Ammoniak oder Phospham auf ca. 170° (Dtsch. Vidal-Farbst.-Akt.-Ges., D. R. P. 111385; C. 1900 II, 547; Frdl. 5, 441). Aus Thionin bei längerem Kochen mit viel Wasser (B., A. 230, 206) oder in geringerer Menge neben Thionol beim Kochen mit Alkalilauge (B., A. 230, 197). — Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). Ist im durchscheinenden Licht gelbbraun, im auffallenden metallisch grünglänzend (B.). Fast unlöslich in Äther und in heißem Benzol mit gelbroter Farbe, sehr schwer löslich in Chloroform mit roter Farbe und roter Fluorescenz, löslich in Alkohol mit purpurroter Farbe und braunroter Fluorescenz; löslich in verd. Essigsäure mit purpurroter, in heißer verdünnter Salzsäure mit blauroter, in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe (B.). Absorptionsspektrum in Alkohol, Isoamylalkohol und Wasser: J. Formanek, Eu. Grandmougin, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 1. Teil [Berlin 1908], S. 152; s. a. ALTHAUSSE, KRÜSS, B. 22, 2067. — Liefert beim Kochen mit konz. Schwefelsäure 7-Oxyphenthiazon-(2) (B.). — Überführung in schwarze Baumwollfarbstoffe: Dtsch. Vidal-Farbst.-Akt.-Ges., D. R. P. 111385. — Chlorid. Schwarze Nadeln. Schwer löslich (B.).

7-Methylamino-phenthiazon-(2), N-Methyl-thionolin C₁₂H₁₀ON₂S, s. nebenstehende Formel ¹). B. Aus N.N. Dimethyl-thionin (S. 392) beim Kochen mit viel Wasser (BERNTHSEN, GOSKE, B. 20, 933). — Schwärzliches Pulver. Schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol. Die alkoh. Lösung ist blauviolett und fluoresciert rot. — Zerfällt beim Erhitzen mit 70% ger Schwefelsäure in Methylamin und Thionol. — Färbt Seide violett.

7 - Dimethylamino - phenthiazon - (2), N.N - Dimethyl - thionolin $C_{14}H_{12}ON_2S$, Formel I 1) und Salze des "7-Dimethylamino - 2-oxy-phenazthionium hydroxyds" $C_{14}H_{14}O_2N_2S$, Formel II 1). B. Aus dem Zinksalz des 2-Amino - 5-dimethylamino - thio-

I.
$$(CH_3)_2N$$
. S :0 II. $(CH_3)_2N$. S OH OH

phenols beim Kochen mit Phenol und Kaliumdichromat in wäßr. Lösung (Bernthesen, A. 251, 96). Aus N.N-Dimethyl-thionin bei kurzem Kochen mit Natronlauge (Schaposchnikow,

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

2K. 32, 247; C. 1900 II, 342; KEHEMANN, SCH., B. 83, 3294). Aus Methylenblau bei längerem Kochen mit überschüssigem Silberoxyd (B., A. 280, 170) oder bei längerer Einw. von verd. Natronlauge bei Zimmertemperatur und Behandeln der Leukobase [Nadeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol), löslich in Alkalilaugen (B., A. 230, 173)] mit Luft (Kr., B. 39, 1406), neben 2-Amino-7-dimethylamino-phenazthioniumhydroxyd (S. 392) und wechselnden Mengen 2-Methylamino-7-dimethylamino-phenazthioniumhydroxyd (S. 393) (vgl. B., B. 39, 1808). — Kupferglänzende Nadeln (aus Wasser). Sehr schwer löslich in Wasser mit blauer Farbe und braunroter Fluorescenz, in Ather und Benzol mit hellroter Farbe und rötlicher Fluorescenz, löslich in Ligroin und Cumol mit hellroter Farbe und rötlicher Fluorescenz, in Chloroform und Aceton mit carminroter Farbe und feuerroter Fluorescenz, leicht löslich in Alkohol mit violetter Farbe und dunkelroter Fluorescenz und in Anilin mit violettroter Farbe (B., A. 230, 173; Sch.). Die konz. Lösung in Salzsäure ist schmutzig rot und geht beim Verdünnen mit Wasser über Grauviolett in Blau über, auch Zusatz von konz. Salzsäure bewirkt Blaufärbung; die Lösung in sehr verd. Salzsäure ist grauviolett und wird durch Ammoniak blau (B., A. 230, 174). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe (B., A. 230, 174; ScH.). Unlöslich in Alkalilaugen (В., А. 230, 173; ScH.). Absorptionsspektrum in Alkohol: B., A. 230, 175, 211. — Liefert beim Erhitzen mit Kaliumbromat und 10³/eiger Bromwasserstoffsaure im Rohr auf 125-135° 1,3,6.8-Tetra brom-7-dimethylamino-phenthiazon-(2) (s. u.) (GNEHM, KAUFLER, B. 37, 3032). — Verwendung zur Herstellung von grünen, violetten und blauen Schwefelfarbstoffen: BASF, D. R. P. 138255, 141357, 141358, 141461, 153361; C. 1903 I, 305, 1198, 1199; 1904 II, 799; Frdl. 7, 517, 518, 519, 520, 521; vgl. Binz, Ch. I. 29, 295. — Chlorid $[C_{14}H_{15}ON_{2}S]Cl$, Methylenviolett (vgl. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1038). Schwarze, grünglänzende Nadeln. Fast unlöslich in kalter verdünnter Salzsäure, ziemlich leicht löslich in heißer Salzsäure (B., A. 230, 174). Absorptionsspektrum in Alkohol: B., A. 230, 174, 211; Althausser, Krüss, B. 22, 2067; in Wasser, Alkohol und Amylalkohol: J. Formánek, Eu. Grandmougin, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 1. Teil [Berlin 1908], S. 153. Färbt Seide und Baumwolle violett (B., A. 230, 174).

7-Diäthylamino-phenthiazon-(2), N.N-Diäthyl-thionolin $C_{16}H_{16}ON_2S$, s. nebenstehende Formel¹). B. Aus S-[2-Amino-5-diāthylamino-phenyl]-thioschwefelsäure (Bd. XIII, S. 559) und Phenol (BASF, D. R. P. 138255; C. 1903 I, 305; Frdl. 7, 518). — Verwendung zur Herstellung eines grünen substantiven Schwefelfarbstoffs: BASF.

1.3.6.8 - Tetrabrom - 7 - dimethylamino - phenthiason - (2), Rr Br "Tetra brom-methylenviolett" C14H8ON2Br4S, s. neben-(CH₃)₂N stehende Formel 1). B. Aus Immedialreinblau (Bd. XIII, S. 501; zur Konstitution vgl. Keller, Fierz-David, Helv. 16 [1933], Br Br 588; F.-D., Künstliche organische Farbstoffe, Erganzungsband [Berlin 1935], S. 25) beim Vermischen mit Kaliumbromat und 10°/0iger Bromwasserstoffsäure im Rohr bei —18° und nachfolgenden Erhitzen auf 115—125° (GNEHM, KAUFLER, B. 37, 2620). Entsteht in analoger Reaktion aus 7-Dimethylamino-phenthiazon-(2) (G. K., B. 37, 3032). — Dunkelviolette Prismen mit metallischem Oberflächenschimmer (aus Nitrobenzol). Unlöslich in Wasser, Ather und Petroläther, fast unlöslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Tetrachlorkohlenstoff, etwas löslich in heißem Isoamylalkohol und Xylol, mäßig in heißem Eisessig und Anisol, ziemlich leicht in siedendem Nitrobenzol; die Lösungen sind rotviolett (G., K., B. 37, 2620). Unlöslich in Alkalilaugen (G., K., B. 37, 2622). Absorptionsspektrum in verschiedenen Lösungsmitteln: G., K., B. 37, 3033. — Wird durch Zinnchlorür und Eisessig in die (nicht näher beschriebene) Leukoverbindung verwandelt (G., K., B. 37, 2622). Beim Kochen mit Zinkstaub und Eisessig oder mit Aluminiumamalgam und Essigsäureanhydrid findet nur unvollständige Bromabspaltung statt (G., K., B. 37, 2622). — Die rotviolette Farbe der Lösung in Amylalkohol geht auf Zusatz von etwas alkoh. Kalilauge in Blau mit roter Fluorescenz über (G., K., B. 37, 2620). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit intensiv blauer Farbe (G., K., B. **37**, 2621).

3 - Amino - 7 - dimethylamino - 2 - oxy - phenoxasin C₁₄H₁₅O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Ans 3-Amino-7-dimethylamino-phenoxazon-(2) bei Einw. von Reduktionsmitteln (Möhlau, B. 25, 1063). — Löslich in Säuren und Alkalilaugen. — Ist leicht oxydierbar.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

- 8 Amino 7 dimethylamino phenoxason (2);

 C₁₄H₁₂O₂N₃, s. nebenstehende Formel ¹). B. Aus 2-Amino-5-dimethylamino-phenol durch Oxydation mit Luft in natronalkalischer Lösung (Möhlau, B. 25, 1061). Prismen (aus Alkohol). F: 223°. Sublimiert teilweise unterhalb des Schmelzpunkts. Schwer löslich in siedendem Wasser mit blauer Farbe, in Äther mit rosaroter Farbe und gelbroter Fluorescenz, ziemlich leicht in Alkohol mit rotvioletter Farbe und schwacher braunroter Fluorescenz. Die Farbe der alkoh. Lösung geht auf Zusatz von etwas Salz- oder Schwefelsäure in Blau mit rötlichbrauner Fluorescenz über. Löslich in Essigsäure mit grünlichblauer, in verd. Mineralsäuren mit orangeroter, in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe. Unlöslich in Alkallaugen. Lichtabsorption der Lösungen: M. Liefert beim Erwärmen mit Isoamylnitrit in absol. Alkohol + konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad 7-Dimethylamino-phenoxazon-(2) (S. 413). Färbt Seide in essigsaurem Bade blauviolett mit bräunlichroter Fluorescenz.
- S-Amino-7-diäthylamino-phenoxason-(2) C₁₆H₁₇O₂N₃, s. nebenstehende Formel ¹). B. Aus 6-Nitroso-3-diäthylamino-phenol (Bd. XIV, S. 132) bei der Reduktion mit Zinnchlorür (C₂H₅)₂N. (C₂H₅)
- 5.7-Diamino-phenoxason-(2) C₁₂H₅O₂N₃, s. nebenstehende
 Formel ¹). B. Aus 5.7-Bis-acetamino-phenoxazon-(2) (s. u.) beim
 Erwärmen mit 50°/₆iger Schwefelsäure auf dem Wasserbad (KehrMann, A. 322, 30). Metallisch grünglänzende Nadeln (aus Alkohol).
 Schwer löslich in Wasser, leichter in siedendem Alkohol mit blauer Farbe; bei Zusatz von
 Säuren wird die blaue Lösung gelbbraun. Sulfat. Braunes Krystallpulver. Unlöslich in verd. Schwefelsäure.
- 5.7 Bil acetamino phenoxazon (2) C₁₆H₁₈O₄N₃, CH₃·CO·NH
 s. nebenstehende Formel ¹). B. Aus 2.4-Bis-acetamino-phenoxazin bei längerer Einw. von überschüssiger Ferrichlorid-Lösung bei Zimmertemperatur (Kehrmann, A. 322, 27).

 Dunkelbraune Nadeln (aus Nitrobenzol). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich leicht in siedendem Nitrobenzol mit gelbbrauner Farbe. Unlöslich in Alkalilaugen. Löst sich in kohz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser über Purpur in Orangegelb übergeht.
- "5.7 Bis acetamino 2 methoxy phen asoxoniumhydroxyd" $C_{17}H_{17}O_5N_3$, s. nebenstehende Formel 1). B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht aus 5.7-Bis-acetamino-phenoxazon-(2) bei Einw. von Dimethylsulfat in Nitrobenzol bei 150—160° (Kehrmann, A. 322, 28). Das methylschwefelsaure Salz liefert beim Kochen mit Wasser wieder 5.7-Bis-acetamino-phenoxazon-(2) zurück; beim Erwärmen mit Anilin in Alkohol entsteht N-Phenyl-5.7-bis-acetamino-phenoxazim-(2) (S. 409). Methylschwefelsaures Salz. Rotbraunes, krystallinisches Pulver. Löslich in kaltem Wasser mit fuchsinroter Farbe.
- 5.7 Bis acetamino phenthiason (2) $C_{16}H_{13}O_3N_2S$, s. nebenstehende Formel ¹). B. Aus dem Ferriohlorid-Doppelsalz des 2.4-Bis-acetamino-phenazthioniumchlorids (S. 389) bei längerer Einw. von Ferrichlorid-Lösung (Kehrmann, A. 322, 59). Dunkelbraune Nadeln (aus Nitrobenzol). Fast unlöslich in Wasser und Alkohol, löslich in einem Gemisch von Alkohol + Benzol mit kirschroter Farbe, ziemlich leicht löslich in siedendem Nitrobenzol mit blutroter Farbe. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Violettrosa übergeht. Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure nicht näher beschriebenes 5.7-Diamino-phenthiazon-(2)[metallisch grünglänzende Nadeln; leicht löslich in siedendem Wasser mit blauvioletter, in Alkohol mit blauer Farbe].

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

Addiert Dimethylsulfat unter Bildung des methylschwefelsauren Salzes des 5.7-Bis-acet-amino-2-methoxy-phenazthioniumhydroxyds (s. u.).

"5.7-Bis-acetamino-2-methoxy-phenasthio-niumhydroxyd" $C_{17}H_{17}O_sN_sS$, s. nebenstehende Formel 1). B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht aus 5.7-Bis-acetamino-phenthiazon-(2) (S. 415) C_{18} . CO-NH. C_{18} . O-CH₂ oh Einw. von Dimethylsulfat in Nitrobenzol bei 150° (Kehrmann, A. 322, 63). — Das methylschwefelsaure Salz gibt bei längerem Aufbewahren in wäßr. Lösung, rasch beim Kochen wieder 5.7-Bis-acetamino-phenthiazon-(2); beim Kochen mit Anilin in Alkohol entsteht 7-Anilino-2.4-bis-acetamino-phenazthioniumhydroxyd (S. 409). — Dichromat $[C_{17}H_{18}O_sN_3S]_sCr_2O_r$ (bei 110—120°). Braunroter Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser. — Methylschwefelsaures Salz. Dunkelbraunes Pulver. Leicht löslich in Wasser mit violettroter Farbe.

3.5.7 - Triamino - 2 - oxy - phenthiasin C₁₂H₁₂ON₄S, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4-Diamino-phenol beim Erhitzen mit Natriumpolysulfid in wäßr. Lösung unter Vermeidung eines Überschusses an Sulfid (AGFA, D. R. P. 117921; C. 1901 I, 485; Frdl. 6, 743). — Gelbliche Blättchen. Schwer löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol. Leicht löslich in verd. Säuren, Alkalilaugen und Natriumsulfid-Lösung. — Wird durch Oxydationsmittel leicht in die entsprechende Farbbase übergeführt, die mit Säuren violette, mit Alkalilaugen blaue Salze bildet. — Verwendung zur Darstellung von Farbstoffen: AGFA.

3. Aminoderivat des 3-Oxy-phenoxazins C₁₂H₂O₂N.

N-Acetyl-3-oxy-phenoxaxim-(2) $C_{14}H_{10}O_{2}N_{3}$, s. nebenstehende Formel 1). B. Aus 2-Amino-phenel bei der Oxydation in heißer wäßriger Lösung mit Luft und nachfolgendem Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Essigsäureanhydrid, neben 3-Acetamino-phenoxazon-(2) (S. 412) (Kehrmann, B. 39, 135). — Rotbraune Blätter. F: 275°. Beim Erwärmen mit $50^{\circ}/_{2}$ iger Schwefelsäure entsteht eine bräunlich blutrote Lösung, die mit Natriumnitrit eine Verbindung $C_{13}H_{7}O_{3}N_{3}$ liefert.

Verbindung $C_{12}H_7O_3N_3$. B. Aus der obenstehenden Verbindung beim Erwärmen mit 50% ger Schwefelsäure und nachfolgenden Behandeln mit Natriumnitrit (Kehrmann, B.

39, 136). — Gelblichrote Nadeln (aus Alkohol + Benzol). Verpufft bei 175°.

4. Aminoderivat des 4-Oxy-phenoxazins C1.H.O.N.

N-p-Tolyl-7-p-toluidino-4 (besw. 5)-oxy-phenoxasim-(2) C₂₆H₂₁O₂N₃. Formel I bezw. I. II ¹) und Salze des "2.7-Di-p-toluidino-4-oxy-phenazoxoniumhydroxyds" C₂₆H₂₅O₃N₃. Formel III¹). B. Aus 4'-Nitroso-3'-oxy-4-methyl-diphenylamin (Bd. XII, S. 917) und 3'-Oxy-4-methyl-diphenylamin beim Erwärmen in alkoh. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (GNEHM, VEILLON, J. pr. [2] 65, 71). — Blauschwarze Nadeln. Löslich in Benzol

und Äther mit blaustichig roter, in Alkohol mit blauer, in Eisessig mit blaugrüner Farbe, unlöslich in Wasser. Unlöslich in verd. Säuren und verd. Alkalilaugen, löslich in konz. Salzsäure und konz. Schwefelsäure mit blauer, in alkoh. Kalilauge mit blauvioletter Farbe. — Sulfat [C₂₄H₂₂O₄N₂]O·SO₃H. Dunkelblaues Pulver.

2. Aminoderivate des 2-0xy-4-methyl-phenoxazins $C_{18}H_{11}O_2N$.

7-Amino-4-methyl-phenoxagon-(2), Orcirufamin
C₁₂H₁₀O₂N₃, s. nebenstehende Formel¹). B. Aus Orcin beim Kochen
mit Chinondichlordiimid (Nietzki, Marckler, B. 23, 724) oder mit
p-Nitroso-anilin (Bd. VII, S. 625) (O. FISCHER, A. 286, 155) in alkoh.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

Lösung. — Braune Nadeln mit grünem Metallglanz. Fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol mit rotvioletter Farbe und orangegelber Fluorescenz (N., M.). Unlöslich in Alkalilaugen (N., M.). Löst sich in konz. Schwefelsaure mit blauvioletter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Rot übergeht (N., M.). — Überführung in Azofarbstoffe durch Diazotieren und Kuppeln mit Naphthol-sulfonsäuren: N., M. — Über Chlorid und Sulfat vgl. N., M.

7-Acetamino-4-methyl-phenoxason-(2) $C_{15}H_{15}O_3N_3 = (CH_2 \cdot C_{12}H_5O_2N)NH \cdot CO \cdot CH_3$.

B. Aus 7-Amino-4-methyl-phenoxason-(2) beim Erwarmen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Nietzell, Maeckler, B. 23, 725). — Braune Nadeln (aus Anilin). Sehr schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leicht in heißem Anilin.

3. Aminoderivate des 2-0xy-1.8-dimethyl-phenoxazins $C_{14}H_{18}O_{2}N_{.}$

3-Amino-1.8-dimethyl-phenoxazon-(2) (?) $C_{14}H_{12}O_2N_2$, Formel I¹) und Salze des "3-Amino-2-oxy-1.8-dimethyl-phenazoxoniumhydroxyds"(?) C_{la}H_{la}O₃N₂, Formel II1).

I.
$$(H_3)$$
 (H_3) (H_3) (H_4) $($

a) Präparat von Kehrmann. B. Aus 6-Amino-o-kresol bei der Oxydation mit Luft in Ammoniumcarbonat-Lösung (Kehrmann, B. 39, 136). — Violettglänzende, rote Schuppen (aus Alkohol + Benzol). Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Benzol, Alkoĥol, Eisessig und Äther. Unlöslich in Alkalilaugen. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit fuchsinroter Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Bräunlichrot übergeht; beim Versetzen der schwefelsauren Lösung mit salpetriger Säure entsteht ein orangefarbener Niederschlag.

 Chlorid [C₁₄H₁₃O₂N₃]Cl. Braunschwarze Nadeln.
 b) Präparat von Zincke, Hebebrand. Zur Konstitution vgl. O. Fischer, Hepp.
 B. 28, 297. — B. Aus 6-Amino-o-kresol und Chinon in siedendem Alkohol (Zincke, Hebe-BRAND, A. 226, 73). — Rote Krystalle. F: 283—285⁶ (Z., H.). Fast unlöslich in Alkohol (Z., H.). — Chlorid. Grüne Nadeln (Z., H.).

c) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-19} O_2 N$.

4 - Amino - 5 - phenyl - 3 - [4 - methoxy - phenyl] - isoxasol $C_{14}H_{14}O_2N_2 =$ $H_1N \cdot C - C \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CH_3$ B. Aus 4-Nitro-5-phenyl-3-[4-methoxy-phenyl]-isoxazol bei der $C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot N$ Reduktion mit Zinkstaub, Methanol und Eisessig in der Wärme (Wieland, Bloch, A. 340, 74). — Krystalle (aus Alkohol). F: 123°. Sehr leicht löslich in Benzol. Ist diazotierbar. — Hydrochlorid. F: 185° (Zers.). Wird durch Wasser in die Komponenten zerlegt.

d) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_2 N$.

1. Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{16}H_{11}O_2N$.

1. Aminoderivate eines Oxy-1.2-benzo-phenoxazins C10H11O1N. Pseudobase $C_{16}H_{18}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel (R = H), $R_1 = R_1 + R_2 = R_1 + R_2 = R_1 + R_2 = R_2 = R_1 + R_2 = R_2 = R_1 + R_2 = R_2$ s. S. 381. Pseudobase C₁₈H₁₄O₂N₂, s. nebenstehende Formel о́н $(R = CO \cdot CH_s)$, s. S. 381.

2. Aminoderivate des 2-Oxy-3.4-benzo-phenoxazins C16H11O2N (S. 121).

1-Amino-3.4-benzo-phenoxazon-(2) C₁₆H₁₀O₂N₄, s. nebenstehende Formel ¹). B. Aus 1-Nitro-3.4-benzo-phenoxazon-(2) beim Kochen mit Zinnchlorür in alkoh. Salzsäure und Oxydieren der entstandenen Leukoverbindung mit Luft in natronalkalischer Lösung (Kehrmann, Gauhe, O. B. 30, 2136; vgl. K., Barche, B. 33, 3069). Aus 1-Acetamino-3.4-benzophenoxazon-(2) (S. 418) beim Erwärmen mit 50% iger Schwefelsäure auf dem Wasserbad (K., B.). — Dunkelrote Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 211—2126 (K., G.; K., B.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Benzol, leichter in Alkohol + Benzol mit violettroter Farbe; leicht löslich in heißen verdünnten Mineralsauren mit gelblichgrüner

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

Farbe, unlöslich in verd. Alkalilaugen (K., G.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser über Grün in Gelblichgrün übergeht (K., G.; K., B.).

- 1-Acetamino-3.4-benso-phenoxason-(2) $C_{18}H_{18}O_{2}N_{3} = (C_{18}H_{2}O_{2}N)N\dot{H}\cdot CO\cdot CH_{3}$. B. Aus 3-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) beim Erwärmen mit 2-Amino-phenol in 80% iger Essigsäure auf dem Wasserbad (Kehrmann, Barche, B. 33, 3068). Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich bei ca. 310% Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol mit orangegelber Farbe und schwacher grünlicher Fluorescenz, leichter in siedender Essigsäure. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelbraunroter Farbe, die auf Zusatz von Wasser über Orange in Gelblichgrün übergeht.
- 6-Nitro-1-amino-3.4-benso-phenoxason-(2) C₁₄H₂O₄N₂, s. nebenstehende Formel 1). B. Aus 6-Nitro-1-acetamino-3.4-benzophenoxazon-(2) (s. u.) bei kurzem Erwärmen mit 50% ger Schwefelsäure (Kehrmann, Barche, B. 33, 3070). — Schwarze Blättchen O: (aus Eisessig). F: 288°. Unlöslich in Wasser, etwas löslich in siedendem Alkohol, leicht in siedendem Eisessig mit bordeauxroter Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe, die auf Zusatz von

O: NO

Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Smaragdgrün übergeht; bei weiterem Verdünnen mit Wasser scheidet sich die Verbindung wieder in schwarzen Flocken aus.

- 6-Nitro-1-acetamino-3.4-benso-phenoxazon-(2) $C_{18}H_{11}O_{18}N_{1} = (O_{2}N \cdot C_{16}H_{7}O_{2}N)NH \cdot CO \cdot CH_{3}$. B. Aus 3-Acetamino-2-oxy-naphthochinon-(1.4) beim Erwärmen mit 4-Nitro-2-amino-phenol in 80% jeiger Essigsäure auf dem Wasserbad (Kehrmann, Barche, B. 33, 3069).— Hellrotbraune Nadeln (aus Eisessig). Unlöslich in Wasser, sohwer löslich in Alkohol, leicht in Eisessig mit orangegelber Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelorangeroter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Grün übergeht.
- 6-Amino-3.4-benso-phenoxazon-(2) $C_{18}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel 1). B. Aus 6-Nitro-3.4-benzo-phenoxazon-(2) beim Kochen mit Zinnchlorür in alkoh. Salzsäure und Oxydieren der entstandenen, nicht näher beschriebenen Leukoverbindung mit Luft in natronalkalischer Lösung (Kehrmann, Gauhe, B. 30, 2132). —

Metallisch glänzende, schwarzviolette Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 255—256°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Benzol mit rotvioletter Farbe. Löslich in heißen verdünnten Mineralsäuren mit gelber Farbe, unlöslich in Alkalilaugen. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violettstichig braunroter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser über Orangerot in Gelb umschlägt.

7-Amino-3.4-benzo-phenoxason-(2) C₁₆ H₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel ¹). B. Aus 7-Nitro-3.4-benzo-phenoxazon-(2) beim Kochen mit Zinnchlorür in alkoh. Salzsäure und Oxydieren der entstandenen Leukoverbindung mit Luft in alkal. Lösung (Kehrmann, Gauhe, B. 30, 2135). Aus 7-Amino-3.4-benzo-phenazoxo-

niumchlorid (S. 383) beim Kochen in Alkohol unter Zusatz von wenig Salzsäure bei Luftzutritt und nachfolgenden Neutralisieren mit Ammoniak (K., B. 40, 2074). Aus 7-Acetamino-3.4-benzo-phenoxazon-(2) (s. u.) beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (K., B. 40, 2078). — Metallisch glänzende, grüne Nadeln (aus Benzol + Alkohol). Zersetzt sich gegen 280° (K., G.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Benzol, besser in einem Gemisch von Alkohol + Benzol mit eosinroter Farbe und zinnoberroter Fluorescenz; leicht löslich in heißen verdünnten Mineralsäuren mit blauvioletter Farbe und purpurroter Fluorescenz, unlöslich in Alkalilaugen (K., G.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rothrauner Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Violettblau übergeht (K., G.). Fluoresciert in Alkohol feuerrot, in Essigester orangerot, in Äther orangegelb und in Benzol grünlichgelb; Mol.-Refr. dieser Lösungen: K., Arch. Sci. phys. nat. Genève [4] 10, 84, 291; Ch. Z. 24, 569; B. 37, 3582.

7-Dimethylamino-3.4-benso-phenoxason-(2) $C_{18}H_{14}O_{2}N_{3}$, Formel I 1) und Salze des "7-Dimethylamino-2-oxy-3.4-benzo-phenozoxoniumhydroxyds" $C_{18}H_{14}O_{2}N_{3}$, Formel II 1). B. Aus salzsaurem 6-Nitroso-3-dimethylamino-phenol (Bd. XIV, S. 131) beim

I.
$$O: N(CH_0)_2$$
 II. $\begin{bmatrix} N & N(CH_0)_2 \end{bmatrix}$ OH

Kochen mit α-Naphthol in Eisessig (Möhlau, Uhlmann, A. 289, 124). Aus 7-Dimethylamino-3.4-benzo-phenazoxoniumchlorid (S. 383), 2.7-Bis-dimethylamino-3.4-benzo-phenazoxoniumchlorid (S. 404) oder 7-Dimethylamino-2-[4-dimethylamino-anilino]-3.4-benzo-phenazoxoniumchlorid (S. 406) beim Erwärmen mit verd. Salzsäure in Gegenwart von Kylol

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

roter Farbe.

auf dem Wasserbad (Thorpe, Soc. 91, 333, 335). — Bräunlichrote Nadeln mit grünem Ober-flächenglanz (aus Pyridin oder Xylol). F: 244° (M., U.; Th.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin und Benzol mit gelbroter Farbe und grüner Fluorescenz, in Äther und Schwefelkohlenstoff mit roter Farbe und gelber Fluorescenz, leicht löslich in Chloroform, Aceton, heißem Alkohol und Pyridin mit kirschroter Farbe und zinnoberroter Fluorescenz (M., U.). Absorptionsspektrum in Lösung: M., U., A. 289, 129. — Chlorid $[C_{18}H_{15}O_{2}N_{2}]Cl$. Dunkelblaue Nadeln mit Metallglanz. Wird durch Wasser rasch zersetzt (M., U; Th.).

7-Diāthylamino-3.4-benzo-phenoxazon-(2) $C_{20}H_{13}O_2N_2$, Formel I¹) und Salze des "7-Diāthylamino-2-oxy-3.4-benzo-phenazoxoniu mhydroxyds" $C_{20}H_{20}O_3N_2$. Formel II¹). B. Aus salzsaurem 6-Nitroso-3-diāthylamino-phenol (Bd. XIV, S. 132) beim

Kochen mit α-Naphthol in Eisessig (Möhlau, Uhlmann, A. 289, 126). Aus 2-Amino-7-di-äthylamino-3.4-benzo-phenazoxoniumsulfat (S. 404) oder aus 7-Diäthylamino-2-benzylamino-3.4-benzo-phenazoxoniumchlorid (S. 405) beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure bezw. verd. Salzsäure in Gegenwart von Xylol auf dem Wasserbad (Thorpe, Soc. 91, 331). - Braunrote Säulen oder braune Blättchen mit grünem Metallglanz (aus Pyridin oder Xylol). F: 2050 (M., U.; Th.). Löslich in konz. Salzsäure mit gelbbrauner, in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe. Absorptionsspektrum in Lösung: M., U., A. 289, 129. -- Chlorid [C₂₀H₁₉O₂N₂]Cl. Dunkelblaue Krystalle (TH.).

7-Acetamino-3.4-benzo-phenoxason-(2) $C_{18}H_{19}O_3N_9$, s. nebenstehende Formel 1). B. Aus 7-Acetamino-3.4-benzo-phenoxazin bei der Oxydation mit überschüssigem Ferrichlorid in Alkohol (KEHRMANN, B. 40, 2077). — Metallisch glänzende, dunkelbraune Krystalle (aus Nitrobenzol). Fast unlöslich in Wasser und Alkohol, ziemlich leicht löslich in siedendem Nitrobenzol mit gelb-

1.6-Diamino-8.4-benzo-phenoxazon-(2) $C_{16}H_{11}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel 1). B. Aus 6-Nitro-1-amino-3.4-benzo-phenoxazon-(2)

beim Behandeln mit Zinnehlorür und alkoh. Salzsäure und Oxydieren der entstandenen, nicht näher beschriebenen Leukoverbindung mit Luft in natronalkalischer Lösung (KEHRMANN, BARCHE, B. 88, 3070). Kupferglänzende, dunkelviolette Nadeln (aus Alkohol). F: 308°.

Fast unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol mit blauvioletter Farbe. Unlöslich in Alkalilaugen. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelbroter Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Smaragdgrün, beim Neutralisieren in Violettrot übergeht.

1.6 - Bis - acetamino - 3.4 - benzo - phenoxazon - (2) $C_{20}H_{15}O_4N_3 = (C_{16}H_7O_2N)(NH\cdot CO\cdot CH_2)_3$. B. Aus 1.6-Diamino-3.4-benzo-phenoxazon - (2) (s. o.) beim Kochen mit Essigsäure-anhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Kehrmann, Barche, B. 33, 3070). — Ziegelrote Nadeln (aus Eisessig). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig mit gelblichroter Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit bräunlichroter Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Grün übergeht.

3. Aminoderivate des 7-Oxy-3.4-benzo-phenoxazins $C_{14}H_{11}O_{2}N$ (S. 122). 2-Amino-3.4-benso-phenoxason-(7) C₁₆H₁₀O₂N₂, Formel III 1) und Salze des ,,2-Amino-7-oxy-3.4-benzo-phenazoxoniumhydroxyds" C16H12O2N2, Formel IV1).

B. Aus α-Naphthylamin und 4-Nitroso-resorcin beim Schütteln in wäßrig-alkoholischer Lösung bei Zimmertemperatur (Kehrmann, de Gottrau, B. 38, 2575). Aus 3.4-Benzo-phenoxazon-(7) (S. 122) beim Kochen mit Hydroxylaminhydrochlorid in absol. Alkohol, neben geringen Mengen 7-Oxy-3.4-benzo-phenoxazon-(2) (S. 133) (O. FISCHER, HEPP, B. 36, 1812; vgl. K., DE G.). — Nadeln (aus wäßrig-alkoholischer Salzsäure mit Natriumacetat oder Ammoniak gefällt); die Nadeln sind im auffallenden Licht grün, im durchscheinenden bläulich. Sehr

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln (F., H.). Löslich in saurer alkoholischer Lösung mit gelblich eosinroter Farbe und leuchtend hellroter Fluorescenz; auf Zusatz von überschüssigem Ammoniak wird die Lösung dunkelblau mit carminroter Fluorescenz (K., DE G.). Unlöslich in wäßr. Alkalilaugen, löslich in wäßrig-alkoholischen Alkalilaugen mit violetter Farbe und roter Fluorescenz (F., H.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe und roter Fluorescenz; beim Verdünnen mit Wasser geht die Farbe über Fuchsinrot in Orangerot über (F., H.; K., DE G.). — Chlorid [C_{1e}H₁₁O₂N₂]Cl. Stahlblaue Prismen. Schwer löslich. Spaltet in wäßr. Lösung die Base ab (F., H.). — Sulfat. Orangerote Nadeln (K., DE G.). — Chloroplatinat. Metallisch grünglänzende Prismen (aus verd. Alkohol) (F., H.).

2 - Anilino - 3.4 - benzo - phenoxazon - (7) C₁₈H₁₄O₂N₂, Formel I 1) und Salze des "2-Anilino-7-oxy-3.4-benzo-phenazoxoniumhydroxyds" C22H16O3N2, Formel II 1).

I.
$$C_0H_5 \cdot NH \cdot \bigcirc O$$
:0 II. $\begin{bmatrix} C_0H_5 \cdot NH \cdot \bigcirc O \\ O & OH \end{bmatrix}$ OH

B. Aus 3.4-Benzo-phenoxazon-(7) (S. 122) beim Kochen mit Anilin und Anilinhydrochlorid in Alkohol (O. Fischer, Herr, B. 36, 1809). — Grünglänzende Prismen (aus Pyridin + Wasser). Schmilzt oberhalb 360°. Schwer löslich in Alkohol mit roter Farbe. Fast unlöslich in Ather, Benzol und Methanol, leichter in Aceton und Chloroform, sehr leicht in heißem Pyridin. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Violett übergeht. — Die Salze lösen sich in Alkohol und Eisessig mit blauvioletter Farbe.

4. Aminoderivate des 4'-Oxy-|benzo-1'.2': 3.4-phenoxazins| $C_{16}H_{11}O_2N$.

"7-Dimethylamino-4'-oxy-[benzo-1'.2':8.4-phenazowoniumhydroxyd]" 1), Base des Muscarins 3) $C_{18}H_{18}O_{3}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht aus salzsaurem p-Nitroso-dimethylanilin beim Erwärmen mit 2.7-Dioxy-naphthalin in Alkohol auf dem Wasserbad (Durand, Huguenin & Co., zitiert bei Nietzki, Bossi, B. 25, 3002). — Violetter Niederschlag (N., B.). Löslich in Natronlauge und Kali-

OН

lauge mit braungelber Farbe (N., B.).

Chlorid [C₁₈H₁₆O₂N₃]Cl, Muscarin (vgl. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1031). Violette Nadeln (aus sehr verd. Salzsäure). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (N., B.). Absorptionsspektrum der Lösungen in Wasser, Alkohol und Isoamylalkohol: J. Formánek, Eu. Grandmougin, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem U. Grandmougin, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spektroskopischem Wege, 2. Aufl., 2. Teil [Berlin 1911], S. 150. Liefert mit Anilin 7-Dimethylamino-2-anilino-4'-oxy-[benzo-1'.2':3.4-phenazoxoniumhydroxyd] (s. u.) (N., B.); beim Erhitzen mit Anilin auf 90—130° erhält man außerdem einen grünen und einen blaugrauen Farbstoff (DURAND, HUGUENIN & Co., D. R. P. 79122; Frdl. 4, 493). Beim Erwärmen mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol in absol. Alkohol erhält man 7-Dimethylamino-4'-oxy-2-[4.4'-bis-dimethylamino - benzhydryl] - [benzo - 1'.2': 3.4 - phenazoxoniumchlorid] (S. 421) (Möhlau, Klopfer, B. 32, 2158). Muscarin färbt tannierte Baumwolle blau (N., B.).

"7 - Dimethylamino - 2 - anilino - 4' - oxy -[benzo - 1'.2': 3.4 - phenasoxoniumhydroxyd] " $C_{24}H_{21}O_8N_8$, s. nebenstehende Formel 1). B. Aus 7 - Dimethylamino - 4'-oxy-[benzo-1'.2': 3.4-phenazoxoniumchlorid] und Anilin (Nierzki, Bossi, B. 25, 3004; vgl. Durand, Huguenin & Co., D. R. P. L. Cells NH. O. N(CHa)s J. 79122; Frdl. 4, 493; Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1032). — Die Base (oder Anhydrobase?) bildet

braune Nadeln. Die Lösungen sind rot. — Chlorid [C24H20O2N3]Cl. Grüne Nadeln, Löslich in heißem Alkohol mit grünlichblauer Farbe.

2. Aminoderivat eines Oxy-7-methyl-1.2-benzophenoxazins C₁₇H₁₈O_eN.

Pseudobase C₁₇H₁₄O₂N₂, s. nebenstehende Formel, s. S. 384.

1) Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

²⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3. Der Name "Muscarln" ist von der bläuen Blüte der Traubenhyazinthe (Muscari botryoides) hergeleitet (NIETZKI, BOSSI, B. 25, 8003 Anm.).

e) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-25}O₂N.

f) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-33} O_2 N$.

6-[4-Methoxy-phenyl]-3.6-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-4.5-benzo-1.2-oxazin $C_{31}H_{31}O_2N_2=C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$]—N So formuliert auf Grund einer Priv.-Mitt. von Haller; vgl. a. Guyor, H., A. ch. [8] 19, 318, 343. — B. Aus 4"-Dimethylamino-4'-methoxy-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-triphenylcarbinol (Bd. XIV, S. 281) und Hydroxylamin (Guyor, Staehling, C. r. 138, 212; Bl. [3] 33, 1158). — F: 203° (unkorr.) (G., Sr.). Löslich in Benzol und heißem Alkohol.

6-[4-Äthoxy-phenyl]-3.6-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-4.5-benzo-1.2-oxazin $C_{32}H_{33}O_2N_3=C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$]——N So formuliert auf Grund einer Priv.-Mitt. von Haller; vgl. a. Guvot, H., A. ch. [8] 19, 318, 343. — B. Aus 4"-Dimethylamino-4-äthoxy-2-[4-dimethylamino-benzoyl]-triphenylcarbinol (Bd. XIV, S. 281) und Hydroxylamin (Guvot, Staehling, C. r. 138, 213; Bl. [3] 33, 1160). — Nadeln (aus Benzol). F: 208° (unkorr.) (G., St.).

g) Aminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-37}O_2N$.

"7-Dimethylamino - 4'-oxy - 2-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydryl]-[benzo-1'.2': 3.4 - phenazoxoniumhydroxyd] " $C_{3i}H_{3c}O_3N_4$, s. nebenstehende Formel 1) 2).

B. Das Chlorid entsteht aus 7-Dimethylamino-4'-oxy-[benzo-1'.2': 3.4 - phenazoxo-niumchlorid] (S. 420) beim Erwärmen mit 4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydrol in absol. Alkohol auf dem Wasserbad (Möhlau, Klopfer, B. 32, 2158). — Dunkelblaue Flocken. — Chlorid [$C_{35}H_{35}O_3N_4$]Cl. Dunkelblaues, bronzeglänzendes Pulver. Löslich in Wasser mit blauer, in Eisessig mit kornblumenblauer Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe.

2. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen.

- a) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-15} O_3 N$.
- 1. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{12}H_9O_3N$.
- 1. Aminoderivat des 1.2-Dioxy-phenoxazins C₁₂H₉O₃N.

 7-Dimethylamino-4-anilino-1-oxy-phenoxason-(2)(?)

 C₂₀H₁₇O₂N₃, s. nebenstehende Formel²). B. Beim Kochen von Gallocyanin (S. 438) mit Anilin (Nietzki, Otto, B. 21, 1741;
 Nietzki, Bossi, B. 25, 2995; vgl. s. Grandmougin, Bodmer,

 B. 41, 606). Grüne Nadeln.

 OH

³) Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in dlesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- 2. Aminoderivate des 2.7-Dioxy-phenoxazins $C_{12}H_{\bullet}O_{2}N$ oder des 2.5-Dioxy-phenoxazins $C_{12}H_{\bullet}O_{2}N$ (S. 127).
- 3-Amino-7-methoxy-phenoxason-(2 oder 4) $C_{13}H_{10}O_2N_3$, Formel I 1) oder II 1). B. Beim Einleiten von Luft in eine Lösung von 4-Amino-resorcin-1-methyläther in Kalilauge

(Henrich, Rhodius, B. 35, 1482; vgl. H., Schierenberg, J. pr. [2] 70, 329). — Dunkelrote Krystalle (aus Benzel). F: 300—302° (unkorr.; Zers.) (H., R.). Unlöslich in Ligroin, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther, Eisessig, Chloroform und Essigester, schwer in heißem Benzel und Eisessig (H., R.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett (H., R.).

8-Amino-7-äthoxy-phenoxason-(2 oder 4) $C_{14}H_{12}O_3N_2$, Formel III 1) oder IV 1) und Salze des entsprechenden "Amino-oxy-äthoxy-phenazoxoniumhydroxyds"

III.
$$C_2H_5 \cdot O \cdot \bigcirc O$$
 IV. $C_2H_5 \cdot O \cdot \bigcirc O$ $C_2H_5 \cdot O \cdot \bigcirc O$

C₁₄H₁₄O₄N₃, Formel V ¹) oder VI ¹). B. Beim Einleiten von Luft in eine Lösung von 4-Aminoresorein-1-äthyläther in Natronlauge (Henrich, Schierenberg, J. pr. [2] 70, 329). — Rote

$$V. \ \left[\begin{array}{c} OH \\ C_2H_5 \cdot O \end{array} \right] OH \qquad VI. \ \left[\begin{array}{c} OH \\ C_2H_5 \cdot O \end{array} \right] OH \\ OH \end{array}$$

Krystalle (aus Benzol). F: 280° (unkorr.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther, Chloroform und Essigester, etwas leichter in heißem Benzol und Eisessig. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett. — Chlorid [C₁₄H₁₃O₃N₂]Cl. Zerfällt beim Behandeln mit Wasser in HCl und die freie Base.

3-Acetamino-7-methoxy-phenoxazon-(2 oder 4) $C_{15}H_{12}O_4N_2$, Formel VII ¹) oder VIII ¹). B. Beim Erhitzen von 3-Amino-7-methoxy-phenoxazon-(2 oder 4) mit Acetanhydrid

(Henrich, Rhodius, B. 35, 1483). — Rote Nadeln (aus Acetanhydrid + Eisessig). Schwer löslich in Alkohol, Ather, Chloroform, Ligroin, Essigester, Benzol und kaltem Eisessig.

3-Acetamino-7-äthoxy-phenoxazon-(2 oder 4) $C_{15}H_{14}O_4N_2$, Formel IX 1) oder X 1). B. Beim Erhitzen von 3-Amino-7-äthoxy-phenoxazon-(2 oder 4) mit Acetanhydrid (Hen-

IX.
$$C_2H_5 \cdot O \cdot \bigcirc O$$
 $O \cdot O \cdot O \cdot CH_8$ $O \cdot O \cdot CH_8 \cdot O \cdot O \cdot CH_8$

RICH, SCHIERENBERG, J. pr. [2] 70, 330). — Krystalle (aus Acetanhydrid + Eisessig). Schwer löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, leichter in heißem Eisessig.

10-Acetyl-3(oder 6)-acetamino-7(oder 2)-methoxy-2(oder 5)-acetoxy-phenoxazin C₁₉H₁₂O₅N₂, Formel XI oder XII. B. Aus 3-Amino-7-methoxy-phenoxazon-(2 oder 4) bei CO-CH₂ CH₂-OC O-CO-CH₂

der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig und nachfolgendem Kochen mit Acetanhydrid (Нелкисн, Rhodius, B. 35, 1483). — Krystalle (aus Xylol).

- 2. Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{14}H_{18}O_8N$.
- 1. Aminoderivate des 4.7-Dioxy-2.5-dimethyl-phenoxazins $C_{14}H_{13}O_{2}N$ (vgl. s. No. 2).

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

CH.

O·CH₃

1-Amino-7-oxy-4-methoxy-2.5-dimethyl-phenoxasin $C_{18}H_{19}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von CH₃ NH 1-Amino-4-methoxy-2.5-dimethyl-phenoxazon-(7) (s. u.) mit Zinn-chlorür und Salzsäure (Heneich, Schierenberg, J. pr. [2] 70, 367, 371). — Die freie Base, aus der wäßr. Suspension des salzsauren Salzes durch Alkali ausgeschieden, ist sehr unbeständig und geht beim Aufbewahren

bald wieder in 1-Amino-4-methoxy-2.5-dimethyl-phenoxazon-(7) über. — C_{IN}H₁₈O₃N₂+ 2HCl. Nadeln. Schwer löslich in Wasser.

Diacetylderivat $C_{10}H_{20}O_5N_3=C_{15}H_{14}O_3N_3(CO\cdot CH_2)_3$. B. Aus 1-Amino-4-methoxy-2.5-dimethyl-phenoxazon-(7) beim Behandeln mit Zinkstauo, Eisessig und anschließend mit Acetanhydrid (Henrich, Schiebenberg, J. pr. [2] 70, 367, 373). — Nadeln oder Blättchen (aus Benzol). F: 211—212°. Leicht löslich in kaltem Alkohol, Eisessig, Chloroform und Essigester, schwer in Benzol und Äther. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot, beim Schütteln der Lösung schlägt die Farbe in Blaugrün um.

Triacetylderivat $C_{21}H_{23}O_6N_2=C_{15}H_{13}O_3N_3(CO\cdot CH_2)_3$. B. Beim Kochen von salzsaurem 1-Amino-7-oxy-4-methoxy-2.5-dimethyl-phenoxazin mit Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumscetat (Henrich, Schierenberg, J. pr. [2] 70, 372). — Krystalle (aus Benzol). F: 166—167°. Schwer löslich in kaltem Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Eisessig.

1-Amino-4-methoxy-2.5-dimethyl-phenoxazon-(7) $C_{1k}H_{14}O_2N_2$, Formel I^1) und Salze des "1-Amino-7-oxy-4-methoxy-2.5-dimethyl-phenazoxoniumhydroxyds" $C_{18}H_{16}O_4N_3$, Formel II 1). B. Beim Einleiten von Luft in eine Lösung von 2-Amino-3-oxy-

$$I. \quad O: \underbrace{\begin{array}{c} CH_3 & O \cdot CH_3 \\ N \\ NH_2 \end{array}} \qquad \qquad II. \quad \underbrace{\begin{bmatrix} CH_2 & O \cdot CH_3 \\ N \\ NH_2 \end{bmatrix}} OH$$

5-methoxy-1-methyl-benzol in Kalilauge (Henrich, B. 80, 1107; H., Schierenberg, J. pr. [2] 70, 367). — Rote Nadeln (aus Benzol). F: 256—260° (unkorr.) (H., Sch.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig und Essigester (H., Sch.), fast unlöslich in Petroläther (H.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter, in verd. Schwefelsäure mit roter Farbe; die Lösung in konz. Salzsäure ist orangegelb (H., Sch.). - Liefert bei der Reduktion mit Zinnehlorir und Salzsäure 1-Amino-7-oxy-4-methoxy-2.5-dimethyl-phenoxazin (H., Sch.). Beim Erhitzen mit Brom in Eisessig auf 100° entsteht eine Verbindung C₁₈H₁₂O₂N₂Br [Krystalle (aus 50%/eiger Essigsäure); F: 212%; leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Schwefelkohlenstoff] (H., SCH.). Zersetzt sich beim Erwärmen mit alkoh. Alkali unter Dunkelbraunfärbung (H., Sch.). Gibt beim Behandeln mit Natriumnitrit und Salzsäure unter Kühlung eine intensiv blaue Lösung, aus der sich nach einiger Zeit bräunlichrote Flocken ausscheiden (H.; H., Sch.). Liefert beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 210—220° oder mit konz. Salzsäure im Rohr auf 200° neben anderen Produkten Methylchlorid und eine Verbindung $C_{14}H_{12}O_3N_3$ [Krystalle (aus Nitrobenzol); die ammoniakalische Lösung ist violett] (H., Sch.). — Chlorid [$C_{15}H_{12}O_3N_3$]Cl. Grüne Blättchen. Unlöslich in Äther, schwer löslich in Chloroform und Benzol, leichter löslich in Essigester (H., Sch.). Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser oder Alkohol in seine Komponenten. - Chlorid-hydrochlorid. Hellrote Blättchen. Geht schon beim Aufbewahren in das Chlorid (s. o.) über (H., Sch.). — Bromid $[C_{18}H_{18}O_8N_8]$ Br. Grün. Zerfällt beim Kochen mit Wasser oder Alkohol in seine Komponenten (H., Sch.).

1-Acetamino-4-methoxy-2.5-dimethyl-phenoxason-(7)

Cl₁₇H₁₆O₄N₃, s. nebenstehende Formel¹). B. Beim Kochen von
1-Amino-4-methoxy-2.5-dimethyl-phenoxazon-(7) mit Acetanhydrid (Henrich, Schierenberg, J. pr. [2] 70, 370). — Hellorangefarbene Nadeln (aus Benzol). Zersetzt sich oberhalb 265° unter

Dunkelfärbung. Schwer löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Petroläther, etwas leichter
in heißem Benzol und Chloroform. Zersetzt sich heim Kochen mit alkoh. Kelijauge unter in heißem Benzol und Chloroform. Zersetzt sich beim Kochen mit alkoh. Kalilauge unter Abspaltung von Ammoniak.

2. Aminoderivate des 4.7-Dioxy-2.5-dimethyl-phenoxazins $C_{14}H_{13}O_{1}N$ oder des 2.7-Dioxy-4.5-dimethyl-phenoxazins $C_{14}H_{13}O_{1}N$ (S. 131) (vgl. a. No. 1).

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

3 (oder 6) - Amino - 4 (oder 7) - methoxy - 2.5 (oder 4.5) - dimethyl - phenoxason - (7 oder 2) $C_{15}H_{14}O_8N_2$, Formel I 1) oder II 1) und Salze des entsprechenden "Amino-

oxy-methoxy-dimethyl-phenazoxoniumhydroxyds" $C_{15}H_{16}O_4N_3$, Formel III 1) oder IV 1). B. Beim Stehenlassen einer Lösung von 2-Amino-5-oxy-3-methoxy-1-methyl-benzol in

III.
$$\begin{bmatrix} cH_3 & o \cdot cH_3 \\ N & \cdot NH_2 \\ HO & cH_3 \end{bmatrix} OH \qquad \qquad IV. \begin{bmatrix} cH_3 & cH_3 \\ HO & \cdot O \cdot cH_3 \\ \end{bmatrix} OH$$

Kalilauge bei Luftzutritt (Henrich, Roters, B. 41, 4211, 4213). — Rote Tafeln oder Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 258—260° (unkorr.) unter Dunkelfärbung. Schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther, Benzol, Ligroin und Essigester, leicht in warmem Alkohol und Essigester. Die Lösungen in Säuren sind orange. — Beim Kochen mit konz. Bromwasserstoffsäure (D: 1,38) in Eisessig entsteht eine in Alkalilauge mit roter Farbe lösliche Verbindung; die Farbe der alkal. Lösung verblaßt beim Stehenlassen oder Kochen. Liefert beim Behandeln mit salpetriger Säure unter Stickstoff-Abspaltung eine in Alkalilaugen lösliche Substanz. — Chlorid. Stahlblaue Krystalle. — Chlorid-hydrochlorid [C₁₅H₁₆O₃N₂]Cl+HCl. Goldglänzende Blättchen. Geht beim Aufbewahren an der Luft in das Chlorid (s. o.) über.

3(oder 6) - Acetamino - 4(oder 7) - methoxy - 2.5(oder 4.5) - dimethyl - phenoxason-(7 oder 2) $C_{17}H_{16}O_4N_3$, Formel V 1) oder VI 1). B. Beim Erhitzen von 3(oder 6)-Amino-

4(oder 7)-methoxy-2.5(oder 4.5)-dimethyl-phenoxazon-(7 oder 2) mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Henrich, Roters, B. 41, 4214). — Rotes Pulver (aus Acetanhydrid + wenig Eisessig oder aus Isoamylacetat). F: 256°. Schwer löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Essigester, ziemlich leicht in kaltem, sehr leicht in heißem Eisessig. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter, in konz. Salzsäure mit dunkelroter Farbe.

b) Aminoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-21}O_3N$.

7-Dimethylamino-1-oxy-3.4-benzo-phenthiazon-(2) $C_{18}H_{14}O_{2}N_{2}S$, s. nebenstehende Formel'). B. Bei der Kondensation von 1.2-Dioxy-naphthalin-sulfonsäure-(4) (BAYER & Co., D. R. P. 84232; Frdl. 3, 1013) oder von Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) (B. & Co., D. R. P. 83046; Frdl. 3, 1012) mit p-Nitroso-dimethylanilin und Natriumthiosulfat in verd. Essigsäure. Beim Erhitzen des Kaliumsalzes der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) mit S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure (Bd. XIII, S. 557) in Gegenwart von Natriumacetat (B. & Co., D. R. P. 84949; Frdl. 3, 1016; vgl. BASF, D. R. P. 96690; Frdl. 4, 465). Aus Naphthochinon-(1.2) beim Kochen mit einer wäßr. Lösung von S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure in Gegenwart von Natriumacetat (B. & Co., D. R. P. 86717; Frdl. 4, 456). — Rotbraune, grünglänzende Krystalle. Fast unlöslich in Wasser (B. & Co., D. R. P. 84949).

3. Aminoderivate der Trioxy-Verbindungen.

Aminoderivate des 1.2.4-Trioxy-phenoxazins $C_{19}H_9O_4N$.

7-Dimethylamino-1-oxy-4-[3-oxy-phenoxy]-phenoxason-(2) C₂₀H₁₆O₅N₂, s. nebenstehende Formel ¹). B. Beim Erhitzen von Gallocyanin (S. 438) mit Resorcin und Salzsäure auf dem Wasserbad und Oxydation der entstandenen Leuko- (CH₃)₂N· or verbindung mit Luft in alkal. Lösung (Durand, Huguánin & Co., D.R.P. 77452; Frdl. 4, 495; Möhlau, Klimmer, Ztschr. f. Farbenu. Textilchemie 1, 67; C. 1902 I, 940). — Blauschwarze Krystalle (aus Alkohol). Fast unlöslich

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

in Ather, Benzol und Pyridin, schwer löslich in Alkohol und Eisessig mit violettblauer Farbe (M., K.). Leicht löslich in konz. Schwefelsäure mit grünlichblauer Farbe, schwer in heißen verdünnten Mineralsäuren mit carminroter Farbe (M., K.). Die Lösung in Natronlauge ist violett (M., K.).

7-Diäthylamino-1.2-dioxy-4-[3-oxy-phenoxy]-phenoxazin, Phenocyanin VS $C_{22}H_{22}O_5N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen des Kondensations-O·C₆H₄·OH produkts aus Gallussäure und p-Nitroso-diäthylanilin mit OН Resorcin und Salzsäure auf dem Wasserbad (Möhlau, KLIMMER, Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie 1, 66; C. 1902 I, 940). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 240-241°. Löslich in Wasser und Alkohol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbbraun. - Beim Einleiten von Luft in die alkal. Lösung entsteht 7-Diäthyl-

amino-1-oxy-4-[3-oxy-phenoxy]-phenoxazon-(2).7 - Diäthylamino - 1 - oxy - 4 - [3 - oxy - phenoxy] phenoxazon - (2) $C_{22}H_{20}O_eN_2$, s. nebenstehende Formel ¹). B. Beim Einleiten von Luft in die Lösung von 7-Diäthylamino - 1.2 - dioxy - 4 - [3 - oxy-phenoxy]-phenoxazin in verd. (C2H5)2N-

O·CoH4·OH

Natronlauge (Möhlau, Klimmer, Zischr. f. Farben. u. Teztilchemie 1, 67; C. 1902 I, 940). — Schwarzblaue, messing-glänzende Nadeln (aus absol. Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen. Sehr schwer löslich in Ather, Benzol und Eisessig, leichter in Pyridin, leicht in Alkohol. Die Lösung in Alkohol ist blau. Leicht löslich in konz. Schwefelsäure mit grünlichblauer Farbe.

7 - Diäthylamino - 4 - [3 - acetoxy - phenoxy] -1-acetoxy-phenoxazon-(2) $C_{28}H_{24}O_7N_2$, s. nebenstehende Formel¹). B. Beim Kochen von 7-Diäthylamino-1-oxy-4-[3-oxy-phenoxy]-phenoxazon-(2) mit Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Mön-

LAU, KLIMMER, Zischr. f. Farben- u. Textilchemie 1, 67; C. 1902 I, 940). — Braunrote Nadeln (aus Essigester). F: 250—251°. Schwer löslich in Alkohol, leichter mit gelber Farbe und roter Fluorescenz in Benzol, Äther und Essigester.

F. Oxo-amine.

1. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen.

- a) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-3} O_2 N$.
- 1. Aminoderivate des 0xazolons-(4) $C_3H_3O_2N$.
- 2 Amino thiazolon (4) $C_2H_4ON_2S = \frac{OC-N}{H_2C \cdot S \cdot \ddot{C} \cdot NH_2}$ ist desmotrop mit 4-Oxo-2-imino-thiazolidin, Pseudothiohydantoin, S. 233.
- **2-Methylanilino-thiazolon-(4)** $C_{10}H_{10}ON_2S = \frac{OC-N}{H_2C \cdot S \cdot C \cdot N(CH_2) \cdot C_8H_8}$ bezw. desmotrope Form. *B.* Aus rohem, durch Erhitzen von Chloracetylchlorid mit Bleirhodanid in Toluol erhaltenem (nicht näher beschriebenem) Chloracetylthiocarbimid CH,Cl·CO·N:CS und Methylanilin in Benzol (DIXON, Soc. 71, 620, 629). Beim Erhitzen von N-Methyl-N-phenylthioharnstoff mit Chloressigester in Alkohol auf dem Wasserbad (D.). — Nadeln (aus Wasser). F: 129-130° (korr.). Mäßig löslich in siedendem Wasser und kaltem Alkohol. - Wird beim Kochen mit Alkalilauge oder Barytwasser in Ammoniak, Methylanilin und Thioglykolsäure gespalten. — C₁₀H₁₀ON₂S + HCl. Nadeln (aus Alkohol). F: 193—194° (Zers.).
- 2-Benzylanilino-thiazolon-(4) $C_{16}H_{14}ON_2S = \frac{OC-N}{H_1C \cdot S \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_6}$ bezw. desmotrope Form. B. Analog der vorangehenden Verbindung aus rohem Chloracetylthiocarbimid und Benzylanilin (Dixon, Soc. 71, 631). Bei der Einw. von Benzylchlorid auf N*-Phenylpseudothiohydantoin (S. 235) in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Wheeler, Johnson,

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

Am. Soc. 24, 690; Am. 28, 128, 146). Beim Erwärmen von N-Phenyl-N-benzyl-thioharnstoff mit Chloressigester in alkoh. Lösung (Wh., Jo.). — Prismen (D.) oder Tafeln (Wh., Jo.) (aus Alkohol). F: 118—119° (korr.) (D.), 124—125° (Wh., Jo.). — Mäßig löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol (D.). Löslich in verd. Salzsäure (D.). — Zerfällt beim Kochen mit verd. Salzsäure in Benzylanilin und 2.4-Dioxo-thiazolidin (D.). Liefert mit Benzaldehyd 2-Benzylanilino-5-benzal-thiazolon-(4) (S. 428) (Wh., Jamieson, Am. Soc. 25, 368).

2. Aminoderivat des 5-Methyl-oxazolons-(4) $C_4H_6O_2N$.

2-Methylanilino-5-methyl-thiasolon-(4) $C_{11}H_{12}ON_2S =$

CH₃·HC·S·C·N(CH₃)·C₆H₃ bezw. desmotrope Form. B. Man kocht eine Lösung von α-Brompropionsäure-bromid in Toluol mit einem Gemisch aus Bleirhodanid und Sand und läßt auf das erhaltene, nicht näher beschriebene α-Brom-propionyl-thiocarbimid CH₃·CHBr·CO·N:CS Methylanilin in alkoh. Lösung unter Kühlung einwirken (Dixon, Soc. 71, 635). — Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 129—130° (korr.). Leicht löslich in warmem Benzol, löslich in siedendem Wasser und kaltem Alkohol. — Liefert beim Kochen mit verd. Alkalilauge Thiomilchsäure.

3. Aminoderivat des 4.4-Dimethyl-2-äthyl-oxazolons-(5) $C_7H_{11}O_2N$.

4.4 - Dimethyl - 2 - [α - benzamino - α -

(CH₂)₂C—N
OC·O·C·CH(CH₃)·NH·CO·C₂H₆
B. Beim Erwärmen von α-[Benzoyl-dl-alanyl-amino]isobuttersäure mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (Mohr, Stroschen, B. 42,
2522). — Prismen. F: 116°. Kp_{0,8-0,5}: ca. 138°. — Liefert bei der Einw. von Ammoniak
in Äther α-[Benzoyl-dl-alanyl-amino]-isobuttersäure-amid (Bd. IX, S. 250).

b) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-9} O_2 N$.

1. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_7H_5O_2N$.

Aminoderivat des α.β-Benzisoxazolons C,H₅O₂N (S. 168).

6-Amino-α.β-bensisothiasolon-1-dioxyd, [4-Amino - bensoesüure]-sulfinid, 6-Amino-saccharin C₇H₆O₂N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Kaliumsalz des 6-Nitro-saccharins (S. 175) beim

Behandeln mit Ammoniumsulfid (Noyes, Am. 8, 172). — Nadeln (aus Wasser). Schmeckt stiß. Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 283—285° (kerr.; Zers.). Schwer löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther. Die Lösungen fluorescieren dunkelblau. — KC₇H₂O₂N₂S+8H₂O. Nadeln, die im Exsiccator 7H₂O verlieren und bei 140° wasserfrei werden. Sehr leicht löslich in Wasser. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem 90°/gigem Alkohol, krystallisiert daraus in hygroskopischen Nadeln mit 1 H₂O. — AgC₇H₅O₂N₂S+H₂O. Amorpher Niederschlag. Ist bei 160° wasserfrei. Krystallisiert aus heißem Wasser in wasserfreien Nadeln. — Bs(C₇H₂O₂N₂S)₂+6H₂O. Nadeln, die im Exsiccator 3 H₂O verlieren und bei 160° wasserfrei werden. Leicht löslich in Wasser. Schmeckt süß.

2. Aminoderivate des Benzoxazolons C,H,O,N (S. 177).

5 - Amino - 2 - imino - bensthiazolin bezw. 2.5 - Diamino - bensthiazol C₇H₇N₃S, Formel I bezw. II. B. Bei der Reduktion von [2.4-Dinitro-phenyl]-rhodanid I. mit Zinnehlorür und Salzsäure (H. A. MÜLLER, Zischr. f. Farbenindustrie 5, 359; C. 1906 II, 1587; vgl. Austen, Am. 11, 82, 83).—Blättehen (aus Toluol oder Benzol) (M.), Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser) (AU.). F: 175° (M.; vgl. AU.). — Das Hydrochlorid liefert beim Diazotieren mit Amylnitrit in alkoh. Lösung und Kochen des erhaltenen Diazoniumchlorids (braungelbe Krystalle) mit alkoh. Schwefelsäure Benzthiazolon-imid (S. 182) (M.). — Hydrochlorid. Löslich in Wasser und Alkohol (M.). — Sulfat. Unlöslich in Wasser und Alkohol (M.). — C₇H₇N₈S + 2 HCl + SnCl₂. Nadeln (AU.).

5 - Acetamino - 2 - imino - bensthiasolin (2 - Amino - 5 - acetamino - bensthiasol) $C_3H_6ON_3S = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3 \stackrel{NH}{<} C: NH$ bezw. desmotrope Form. B. Bei der Einw.

von Essigsäureanhydrid auf 5-Amino-2-imino-benzthiazolin in alkoh. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (H. A. MÜLLER, Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 360; C. 1906 II, 1587). — Krystalle . (aus Eisessig + Petroläther). F: 259—261°.

- 5 Acetamino 2 acetimino benzthiazolin (2.5 Bis acetamino benzthiazol) $C_{11}H_{11}O_2N_2S = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3 < \stackrel{NH}{N} \subset : N \cdot CO \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Form. B. Beim Kochen von 5-Amino-2-imino-benzthiazolin mit Essigsäureanhydrid und Eisessig (H. A. MÜLLER, Ziechr. f. Farbenindustrie 5, 360; C. 1906 II, 1587). Krystalle mit $1^{1}/_{2}$ $CH_2 \cdot CO_2H$ (aus Eisessig). Gibt bei 1506 das Krystall-Lösungsmittel ab und schmilzt bei 2719.
- 6 Amino bensthiasolon bezw.
 6-Amino-2-oxy-bensthiasol C₇H₆ON₂S, I.
 Formel I bezw. II. B. Beim Erwärmen von
 6-Nitro-bensthiasolon mit Zinnchlortir und konz. Salzsäure in Gegenwart von etwas Alkohol (Jacobson, Kwaysser, A. 277, 249). Nadeln (aus Wasser). F: 222—223°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, schwer in Äther und Benzol, fast unlöslich in Ligroin. Löst sich in verd. Säuren, Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen. Gibt mit Eisenchlorid in schwach saurer Lösung einen blaugrünen Niederschlag. Pikrat C₇H₈ON₂S + C₆H₃O₇N₃. Goldgrüne, metallisch glänzende Tafeln (aus Wasser). F: 242°.

2. Aminoderivate des Phenmorpholons-(3) CoH,O2N (S. 190).

- 6 Amino phenmorpholon (3)
 bezw. 6 Amino 3 oxy [benzo 1.4 oxasin] C₂H₂O₂N₂, Formel III bezw. IV,
 bezw. weitere desmotrope Form. B. Bei der Reduktion von 2-Nitro-4-amino-phenoxyessigsăure mit Zinn und Salzsäure (Howard, B. 30, 2106). Prismen. F: 255⁶ (Newbery,
 PHILIPS, Soc. 1928, 3047, 3049). Liefert mit Säuren beständige Salze (H.). Die Lösungen in Alkaliaugen färben sich an der Luft bald dunkel (H.). Läßt sich diazotieren (H.).
 Reagiert nicht mit o-Diketonen (H.).
- 6-Amino-1-thio-phenmorpholon-(3) bezw. 6-Amino-3-oxy-[benzo-1.4-thiazin] $C_8H_2ON_2S = H_2N \cdot C_6H_2 \setminus S CH_2$ bezw. $H_2N \cdot C_6H_3 \setminus S CH_2$ bezw. weitere desmotrope Form. B. Bei der Reduktion von S-[2.4-Dinitro-phenyll-thioglykolsäure (Bd. VI. S. 343)
- Form. B. Bei der Reduktion von S-[2.4-Dinitro-phenyl]-thioglykolsäure (Bd. VI, S. 343) mit Zinnchlorür, Zinn und konz. Salzsäure (Friedlaender, Chwala, M. 26, 277). Man erhitzt S-[2.4-Dinitro-phenyl]-thioglykolsäure mit Eisenfeile und wenig Essigsäure auf 100°, versetzt mit Natronlauge und erwärmt das Filtrat (Natriumsalz der S-[2.4-Diamino-phenyl]-thioglykolsäure) mit tiberschüssiger Salzsäure (Fr., Ch.). Farblose Nadeln (aus Wasser), die in feuchtem Zustand bräunlich werden. F: 222—224°. Kaum löslich in kaltem Wasser, Ligroin, Benzol und Chloroform, löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther, Aceton und Essigsäure. Gibt mit Mineralsäuren leicht lösliche Salze. Liefert beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid eine Monoacetylverbindung [Nadeln (aus Eisessig). F: 257°].

c) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-11}O_2N$.

5'-Acetamino-6-oxo-2.4'-dimethyl-[benzo-1'.2':4.5-(1.3-oxazin)] 1), Anhydro-[4.6-bis-acetamino-m-toluylsäure], "4-Acetamino-5-methyl-acetylanthranil" 3) C₁₂H₁₃O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4.6-Bis-acetamino-3-methyl-benzoesäure mitEssigsäureanhydrid (CH₃ CO NH CH₃ CO NH CH

2) Zur Konstitution vgl. "Benzoylanthranii", S. 221.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

d) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-13}O₂N.

2-Bensylanilino-5-bensal-thiazolon-(4) $C_{23}H_{13}ON_2S =$

C₆H₅·CH:C·S·C·N(C₆H₅)·CH₂·C₆H₅

Verbindung des N⁸-Phenyl-5-benzal-pseudothiohydantoins (S. 271) mit Benzylchlorid in alkoh. Lösung (Wheeler, Jamieson, Am. Soc. 25, 368). Bei der Kondensation von 2-Benzylanilino-thiazolon-(4) (S. 425) mit Benzaldehyd (Wh., J.). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 186—187°. Leicht löslich in heißem Alkohol. Unlöslich in Wasser und Alkalien.

e) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-17}O₂N.

- 1. Aminoderivate des Phenoxazons $C_{12}H_7O_2N$ (S. 115).
 - 3-Amino-phenoxazon-(2) $C_{12}H_8O_2N_2$, Formel I, s. S. 412.
 - 4-Amino-phenoxazim-(2) C₁₂H₂ON₃, Formel II, s. S. 388.
 - 7-Dimethylamino-phenoxazon-(2) $C_{14}H_{12}O_2N_2$, Formel III, s. S. 413.

I.
$$NH_2$$
 III. $CH_3)_2N$ $CH_3)_3N$ CH_3 $CH_3)_3N$ CH_3 $CH_3)_3N$ CH_3 $CH_3)_3N$ CH_3 CH_3

N-Phenyl-7-anilino-phenoxaxim-(2) $C_{24}H_{17}ON_3$, Formel IV, s. S. 390. 7-Amino-phenthiaxon-(2), Thionolin $C_{19}H_8ON_9S$, Formel V, s. S. 413.

IV.
$$C_6H_6 \cdot NH \cdot \bigcirc O$$
: $N \cdot C_6H_6$ V. $H_2N \cdot \bigcirc S$: O

- 7-Amino-phenthiazim-(2), Thionin C₁₂H₂N₃S, Formel VI, s. S. 391.
- 8-Amino-7-dimethylamino-phenoxazon-(2) C₁₄H₁₈O₂N₃, Formel VII, s. S. 415.
- 5.7-Diamino-phenoxazon-(2) C₁₂H₉O₂N₃, Formel VIII, s. S. 415.

N-Phenyl-5.7-bis-acetamino-phenoxasim-(2) $C_{22}H_{13}O_3N_4$, Formel IX, s. S. 409. N-Phenyl-5.7-bis-acetamino-phenthiasim-(2) $C_{22}H_{18}O_2N_4S$, Formel X, s. S. 409.

$$IX. \underbrace{ \begin{array}{c} CH_3 \cdot CO \cdot NH \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot NH \end{array} }_{CH_3 \cdot CO \cdot NH} \underbrace{ \begin{array}{c} CH_3 \cdot CO \cdot NH \\ \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot NH \end{array} }_{S} : N \cdot C_6H_5$$

2. A minoderivat des 4-Methyl-phenoxazons (2) $C_{13}H_9O_2N$.

7-Amino-4-methyl-phenoxazon-(2), Orcirufamin $C_{12}H_{10}O_2N_2$, H_{2N} .

8. nebenstehende Formel, s. S. 416.

3. Aminoderivat des 1.8-Dimethyl-phenoxazons-(2) $C_{14}H_{11}O_{2}N$.

8-Amino-1.8-dimethyl-phenoxason-(2) $C_{14}H_{12}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel, s. S. 417.

f) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-19} O_2 N$.

6 - Oxo - 2 - [2 - amino - phenyl] - 4.5 - benzo - 1.3 - oxazin, Anhydro-anthranoylanthranilsäure, "Anthranoylanthranil" | C₁₄H₁₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen einer Suspension von Anthranoyl-anthranilsäure (Bd. XIV, S. 358) in wenig Benzol mit Thionyl-chlorid auf dem Wasserbad (Schroffer, B. 40, 1619; vgl. Schr., Eisleb, A. 367, 129; Mohr, Köhler, J. pr. [2] 80, 539). Bei längerem Behandeln von Benzolsulfonyl-anthranoyl-anthranilsäure-äthylester (Bd. XIV, S. 362), N.N'-Dibenzolsulfonyl-dianthranilid (Bd. XXIV, S. 409) oder Anhydro-[benzolsulfonyl-anthranoyl-anthranilsäure] (s. u.) mit konz. Schwefelsäure (Schr., Eis., A. 367, 130, 137). — Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). Schmilzt bei 162° (Schr., Eis.), 160—162° (M., K.), 160° (Anschütz, Boedeker, B. 62 [1929], 828), erstart bei 180° (Schr.), 185—200° (M., K.) ohne Gewichtsverlust [Bildung eines in siedender Natriumäthylat-Lösung löslichen, sonst schwer löslichen Isomeren(?)] und schmilzt erneut bei sehr hoher Temperatur unter Zersetzung (Schr., Eis.). Löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig (Schr., Eis.). — Geht beim Kochen mit verd. Säuren oder Alkalien in Anthranoyl-anthranilsäure über (Schr., Eis.). Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit und kalter konzentrierter Schwefelsäure und Kuppeln mit Phenol in Natronlauge Benzoyl-anthranil-azo-phenol (S. 456) (Schr., Eis.). Mit überschüssigem Essigsäureanhydrid entsteht bei Wasserbadtemperatur 6-Oxo-2-[2-acetamino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin (s. u.) (M., K.). Beim Erwärmen mit Benzolsulfohlorid auf dem Wasserbad erhält man Anhydro-[benzolsulfonyl-anthranoyl-anthranilsäure-(4) in Eisessig die Verbindung C₂₄H₁₄O₄N₂ (s. u.) (Schr., Eis.). — C₁₄H₁₀O₂N₂ + HCl. Farblos. Wird schon durch Wasser hydrolisiert (Schr.; Schr., Eis.).

Verbindung C₂₄H₁₄O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen einer Lösung des Kaliumsalzes der Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) in eine Lösung von 6-Oxo-2-[2-amino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin in Eisessig (Schroeter, Eisleb, A. 367, 133). — Dunkelrote Krystalle (aus Chloroform).

6-Oxo-2-[2-acetamino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin, Anhydro-[acetyl-anthranoyl-anthranilsäure] $C_{16}H_{12}O_5N_3=C_6H_4$ $C_{16}O_5$ $N=C_6C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ B. Beim Erhitzen von Anthranoyl-anthranilsäure (Bd. XIV, S. 538) (Mohr, Köhler, B. 40, 997; J. pr. [2] 80, 537) oder Acetyl-anthranoyl-anthranilsäure (M., K., J. pr. [2] 80, 538) oder Anhydro-anthranoyl-anthranilsäure (s. o.) (M., K., J. pr. [2] 80, 540) mit überschüssigem Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad. — Blaßgelbe Blättchen oder Nadeln (aus Benzol). F: 211° (M., K., B. 40, 997). Sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in Tetrachlorkohlenstoff und siedendem Schwefelkohlenstoff, schwer löslich in Åther; 1 g löst sich in ca. 130 cm² siedendem Alkohol und in ca. 900 cm² sieder dem Ligroin; unlöslich in wäßr. Ammoniak und in kalter 6n-Natronlauge (M., K., J. pr. [2] 80, 538, 539). — Liefert beim Kochen mit alkoh. Ammoniak Acetylanthranoylanthranilsäureamid (Bd. XIV, S. 360) (M., K., B. 40, 998; J. pr. [2] 80, 540).

6-Oxo-2-[2-benzolsulfamino-phenyl]-4.5-benzo-1.3-oxazin, Anhydro-[benzolsulfonyl-anthranoyl-anthranilsäure] $C_{20}H_{14}O_4N_2S = C_6H_4$ $O_4N_2S = C_6H_4 \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_6$

B. Beim Erwärmen von Benzolsulfonyl-anthranoyl-anthranilsäure (Bd. XIV, S. 362) oder deren Äthylester mit Thionylchlorid oder von Anhydro-anthranoylanthranilsäure (s. o.) mit Benzolsulfochlorid auf dem Wasserbad (Schroeter, B. 40, 1620, 1621; Schr., Eisleb, A. 367, 135, 161). Beim Erhitzen von Anthranil (S. 39) mit Benzolsulfochlorid (Heller, B. 36, 4184; J. pr. [2] 77, 163; vgl. Schr., B. 40, 1617, 2628; Schr., Eis.) oder mit N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure-chlorid (Schr., Eis.) auf 150°. Entsteht zuweilen neben N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure-chlorid beim Erhitzen von N-Benzolsulfonyl-anthranilsäure mit Phosphorpentachlorid auf 130—140° oder auf 140—160° (Schr., Eis.). — Nadeln (aus viel Alkohol oder aus Benzol). F: 214—215,5° (Schr., B. 40, 1620, 2629), 211—212° (H.). Sehr leicht löslich in Chloroform und Aceton, leicht in warmem Benzol (H.; Schr., Eis.), schwer in Äther, Ligroin (H.) und heißem Alkohol (Schr., Eis.). Kaum löslich in kalter Natronlauge; leicht löslich in alkoh. Natronlauge und aus dieser Lösung durch Säuren wieder fällbar (Schr., B. 40, 1620; Schr., Eis.). — Gibt beim Kochen mit verd. Natronlauge Benzolsulfonylanthranoyl-anthranilsäure (Bd. XIV, S. 362) (Schr., B. 40, 1620, 1621, 2629; Schr., Eis.). Beim Aufbewahren der Lösung in konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur entsteht Anhydro-anthranoylanthranilsäure (s. o.) (Schr., Eis.).

¹⁾ Zur Konstitution vgl. "Bensoylanthranil", S. 221.

g) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_2 N$.

1. Aminoderivate des 3.4 (CO) - Benzoylen- α . β - benzisoxazols $C_{14}H_7O_3N$.

Anhydro - [5 - amino - 1 - mercapto - anthrachinon - oxim - (9)] ("5-Amino-1-anthrathiazol") C₁₄H₂ON₂S, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der 5-Amino-anthrachinon-sulfonsäure-(1) mit Schwefel, Schwefelnatrium und wäßr. Ammoniak im Auto-klaven auf 100° (BAYER & Co., D. R. P. 216306; Frdl. 9, 744; C. 1910 I, 69). — Rotbraune Prismen. Löst sich in Pyridin mit orangeroter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelblich und wird auf Zusatz von Formaldehyd kornblumenblau. Die Lösung in rauchender Schwefelsäure (40% SO3) ist blau.

Anhydro - [4 - amino - 1 - mercapto - anthrachinon - oxim - (9)] (,,4-Amino -1 - anthrathiazol") $C_{14}H_6ON_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Amino-1-mercapto-anthrachinon (Bd. XIV, S. 272) oder 4-Amino-1-rhodan-anthrachinon (Bd. XIV, S. 272) mit Schwefel, Schwefelnatrium und 10% igem wäßrigem Ammoniak im Autoklaven auf 1000 (BAYER & Co., D. R. P. 216306; Frdl. 9, 744; C. 1910 I, 69, 70). — Messinggelbe Blättchen (aus Pyridin). Die Lösungen in indifferenten organischen Lösungsmitteln sind gelb und fluorescieren hellgrün. Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zu-

satz von Formaldehyd kirschrot.



2. Aminoderivat des 3-Phenyl-4-benzal-isoxazolons-(5) C16H11O4N (S. 225).

8 - Phenyl - 4 - [4 - dimethylamino - benzal] - isoxazolon - (5) $C_{18}H_{16}O_{9}N_{9} =$ $(CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : C - C \cdot C_6H_6$ Aus 4-Dimethylamino-benzaldehyd und 3-Phenyl-

isoxazolon-(5) in siedender alkoholischer Lösung (WAHL, MEYER, C. r. 146, 639; Bl. [4] 3, 953). - Rote Blättchen. F: 1840. Die Lösung in Eisessig ist orangegelb. Schwer löslich in Alkohol.

h) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-23} O_2 N$.

- 1. Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{10}H_{2}O_{2}N$.
 - 1. Aminoderivat des 1.2-Benzo-phenoxazons-(7) C₁₆H₉O₂N. N-Phenyl-6-anilino-1.2-benzo-phenthiazim-(7) C₂₈H₁₉N₃S, Formel I, s. S. 403.
 - 2. Aminoderivate des 3.4-Benzo-phenoxazons-(2) C16H9O2N (S. 121). 1-Amino-3.4-benzo-phenoxazon-(2) $C_{16}H_{10}O_3N_2$, Formel II, s. S. 417.
 - **6-Amino-3.4-benzo-phenoxazon-(2)** $C_{16}H_{10}O_2N_2$, Formel III, s. S. 418.

7-Amino-3.4-benzo-phenoxazon-(2) $C_{16}H_{10}O_2N_2$, Formel IV, s. S. 418.

7-Dimethylamino -3.4 - benso - phenoxasim - (2) $C_{18}H_{16}ON_2$, Formel V, s. S. 404.

N - [4 - Dimethylamino - phenyl] - 7 - dimethylamino - 3.4 - benzo - phenoxazim - (2) ("Cyanamin") CacH₂₄ON₄, Formel VI, s. S. 406.

1.6-Diamino-3.4-benzo-phenoxazon-(2) $C_{16}H_{11}O_2N_6$, Formel VII, s. S. 419.

3. Aminoderivat des 3.4 - Benzo - phenoxazons - (7) $C_{16}H_{\circ}O_{2}N$ (S. 122). 2-Amino-3.4-benzo - phenoxazon - (7) $C_{16}H_{16}O_{2}N_{2}$, Formel VIII, s. S. 419.

2. Aminoderivat des 6-Methyl-3.4-benzo-phenoxazons-(2) $C_{17}H_{11}O_{1}N$. 7-Dimethylamino-6-methyl-3.4-benzo-phenoxazim-(2) $C_{19}H_{17}ON_{3}$, Formel IX, s. S. 406.

i) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-27} O_2 N$.

1. Aminoderivate des Lactams der 2-[9-Amino-xanthyl] - benzoesäure $C_{ao}H_{13}O_{a}N_{.}$

Lactam der 2-[9-Amino-3.6-bis-diäthylamino-xanthyl] - benzoesäure, "N.N.N'. N' - Tetraäthyl-rhodamin-imid" $C_{26}H_{31}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von salzsaurem N.N.N'.N'-Tetraäthyl-rhodamin (Bd. XIX, S. 344) mit alkoh. Ammoniak im

 $(C_2H_5)_2N \cdot \bigcirc O \longrightarrow N(C_2H_5)_2$

Autoklaven auf 180° (BASF, D. R. P. 81264; Frdl. 4, 253). — Farblose Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 229°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, die Lösung in Eisessig intensiv rot. — Liefert beim Erhitzen mit verd. Säuren N.N.N.N. Tetraätbyl-rhodamin. Beim. Erhitzen mit wasserentziehenden Mitteln (z. B. Phosphoroxychlorid, Phosphorpentachlorid, Phosphorpentoxyd, Zinkchlorid und rauchender Schwefelsäure) erhält man eine durch Natronlauge in rötlichen Flocken fällbare Farbbase C₂₈H₂₁O₂N₃ [salzsaures Salz: grünglänzende, in Wasser leicht lösliche Blättchen].

Lactam der 2-[3.6-Bis-diäthylamino-9-anilinoxanthyl] - bensoesäure, N.N.N'.N'-Tetraäthyl-rhodamin-anilid C₂₄H₂₅O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von freiem oder salzsaurem N.N.N'.N'-Tetraäthyl-rhodamin (Bd. XIX, S. 344) mit überschüssigem Anilin oder haim Erwärmen mit Anilin in Gegenwart von Phosphore

C₆H₄ CO N·C₆H₅
C N·C₆H₅
C N·C₆H₅

Anilin oder beim Erwärmen mit Anilin in Gegenwart von Phosphoroxychlorid auf 80—100° (Höchster Farbw., D. R. P. 80153; Frdl. 4, 242; BASF, D. R. P. 81958; Frdl. 4, 254). — Farblose Blättchen (aus Alkobol), Nadeln (aus Benzol). F. 220—222° (BASF), 222° (Hö. Fa.). Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser (Hö. Fa.). Die Lösungen in Alkohol und Benzol sind farblos. Löst sich in Essigsäure mit hellblauer Farbe und gelbroter Fluorescenz (Hö. Fa.). Scheidet sich aus der intensiv roten Lösung in Eisessig bei Zusatz von Wasser farblos ab (BASF). — Liefert beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure (23°/o SO₂) auf 100° sulfonierte Rhodamin-Farbstoffe ("Rhodaminanilidsulfonsäuren") (BASF).

Lactam der 2-[3.6-Bis-diäthylamino-9-(2-nitro-anilino)-xanthyl]-benzoesäure, N.N.N'.N'.Tetraäthyl- I.
rhodamin-[2-nitro-anilid] C₃₄H₃₄O₄N₄, Formel I. B.
Aus freiem N.N.N'.N'.Tetraäthyl-rhodamin (Bd. XIX, (C₂H₅)₂N. N.N'.N'.Tetraäthyl-rhodamin und 2-Nitro-anilin durch Erhitzen oder aus salzsaurem N.N.N'.N'.Tetraäthyl-rhodamin und 2-Nitro-anilin in Chloroform in Gegenwart von Phosphoroxycblorid bei 50—60° (Höchster Farbw., D. R. P. 88675; Frdl. 4, 244). — Gelbrote Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 194°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, sehr schwer löslich in Alkohol; die Lösungen sind farblos. Die Lösung in Eisessig ist intensiv blaurot und fluoresciert gelbrot. Die farblosen Lösungen in konz. Salzsäure und konz. Schwefelsäure werden bei starkem Verdünnen hellrot.

Lactam der 2-[3.6-Bis-diäthylamino-9-(3-nitro-anilino)-xanthyl]-bensoesäure, N.N.N'.N'-Tetraäthyl-rhodamin-[3-nitro-anilid] $C_{24}H_{34}O_4N_4$. Formel I. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Höchster Farbw., D. R. P. 88675; Frdl. 4, 244). — Hellrosa Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 145°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform. Schwer löslich in Alkohol; die Lösung ist hellrot.

Lactam der 2-[3.6-Bis-diäthylamino-9-(4-nitro-anilino)-xanthyl]-benzoesäure, N.N.N'.N'-Tetraäthyl-rhodamin-[4-nitro-anilid] C₃₄H₃₄O₄N₄, Formel I (8. 431). B. Analog der vorangehenden Verbindung (Höchster Farbw., D. R. P. 88675; Frdl. 4, 244). — Gelbrote Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 200°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, sehr schwer in Alkohol. Die Lösungen sind farblos.

Lactam der 2-[3.6-Bis-diäthylamino-9-o-toluidino-xanthyl] - benzoesäure, N.N.N'.N'-Tetraäthyl-rho-damin-0-toluidid C₃₅H₂₇O₂N₃, Formel II. B. Beim (C₂H₅)₂N. (C₄H₅)₂N. (C₂H₅)₂N. (C₃H₄·CH₃)₂N. (C₃H₄·CH₃)₃N. (C₃H₄·CH₃)₄N. (C₃H₅)₄N. (C

Lactam der 2-[3.6-Bis-diäthylamino-9-p-toluidino-xanthyl]-benzoesäure, N.N.N'.N'-Tetraäthyl-rhodamin-p-toluidid $C_{35}H_{37}O_8N_3$, Formel II. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Höchster Farbw., D. R. P. 80153; Frdl. 4, 242). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 196°.

Anhydro - [2 - (8.6 - bis - diäthylamino - 9 - phenyl - hydrasino-xanthyl)-benzoesäure] C₃₄H₃₆O₂N₄, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von salzsaurem N.N.N'.N'-Tetraäthyl-rhodamin (Bd. XIX, S. 344) mit Phenylhydrazin auf 150° (Höchster Farbw., D. R. P. 85242; Frdl. 4, 243). — Krystalle (aus Alkohol). F: 214°. Unlöslich in Wasser, löslich in heißem Alkohol, Äther und Benzol. Löslich in Eisessig mit intensiv roter Farbe. Die Lösung in verd. Säuren ist blaurot und wird auf Zusatz von mehr Säure farblos.

2. Aminoderivat des Lactams der 2-[9-Amino-2-methyl-xanthyl]-benzoesäure $\cdot C_{21}H_{15}O_2N$.

Lactam der 2-[9-Amino-6-dimethylamino-2-methyl-xanthyl]-benzoesäure $C_{23}H_{20}O_{2}N_{2}$, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Kochen von 2-[6-Dimethylamino-9-oxy-2-methyl-xanthyl]-benzoesäure-äthylester (Bd. XVIII, S. 633) mit alkoh. Ammoniak (Noelting, Dziewoński, B. 39, 2748). — Prismen mit $^{1}/_{2}$ $C_{2}H_{5}O$ (aus Alkohol), die beim Erhitzen auf 180° krystallalkoholfrei werden und bei 227° schmelzen. Löst sich in verd. Salzsäure und liefert ein farbloses, krystallinisches Hydrochlorid. — Läßt sich durch Kochen mit konz. Salzsäure nur spurenweise, durch 10-stdg. Erhitzen mit alkoh. Kalilauge überhaupt nicht verseifen.

k) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-29} O_2 N$.

7 - Amino - 3.4; 5.6 - dibenzo - phenoxazim - (2) $C_{20}H_{13}ON_2$, s. nebenstehende Formel, s. S. 407.

2. Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen.

a) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-5} O_3 N$.

3-Amino-5-oxo-4-oximino-isoxazolin $C_2H_3O_2N_3 = \frac{HO \cdot N : C - C \cdot NH_2}{OC \cdot O \cdot N}$ ist desmotrop mit 5-Oxo-3-imino-4-oximino-isoxazolidin, S. 285.

3-Dimethylamino - 5-oxo - 4-oximino - isoxazolin $C_5H_7O_3N_3 = HO \cdot N \cdot C - C \cdot N(CH_2)_3$

CC·O·N

Zur Konstitution vgl. Wieland, Gmelin, A. 367, 84. — B. Aus Furoxandicarbonsaure-diathylester (Syst. No. 4599) in Äther beim Einleiten von Dimethylamin (Bouveault, Bongert, C. r. 183, 104; Bl. [3] 27, 1172). — Rote Krystalle (aus Chloroform). F: 182° (Zers.) (Bou., Bon.). Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in siedendem Chloroform (Bou., Bon.). — Salz des Dimethylamins C₅H₇O₃N₃ + C₂H₇N. Rote Krystalle. F: 129° (Bou., Bon.).

8-Diäthylamino-5-oxo-4-oximino-isoxazolin $C_7H_{11}O_3N_3 = \frac{\text{HO} \cdot \text{N} : C_7 - C \cdot \text{N}(C_2H_5)_2}{1}$

Zur Konstitution vgl. Wieland, Gmelin, A. 367, 84. — B. Aus Furdandicarbonsäure-diäthylester (Syst. No. 4599) und Diäthylamin (Bouveault, Bongert, C. r. 133, 103; Bl. [3] 27, 1171). — Rubinrote Krystalle (aus Äther). F: 143° (Zers.) (Bou., Bon.). Ziemlich leicht löslich in Wasser; wird der wäßr. Lösung durch Äther entzogen (Bou., Bon.). — Salz des Diäthylamins $C_7H_{11}O_3N_3+C_4H_{11}N$. Orangefarbene Blättchen. F: 112° (Bou., Bon.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in Petroläther.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-Piperidino-5-oxo-4-oximino-isoxasolin} & C_8H_{11}O_3N_3 = \\ \textbf{HO}\cdot\textbf{N:C---C\cdot N} & CH_8\cdot CH_8 & CH_2 \\ \hline & CH_8\cdot CH_8 & CH_2 & B. & Das & Piperidinsalz & entsteht & aus & Furoxandicarbon-occording & Comparison & C$

säure-diäthylester (Syst. No. 4599) und Piperidin in Äther unter Kühlung (Bouveault, Bongert, C. r. 133, 104; Bl. [3] 27, 1173; Wieland, Gmelin, A. 367, 92). — Orangerote Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich im Capillarrohr bei 148° (W., G.), auf Quecksilber bei 162° (Bou., Bon.). Löslich in Äther (Bou., Bon.). — Das Piperidinsalz gibt beim Erwärmen mit Barytwasser auf dem Wasserbad das Bariumsalz des nicht näher beschriebenen Isonitrosomalonsāurepiperididoxims $HO_8C \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NC_5H_{10}$ (W., G.). — Salz des Piperidins $C_8H_{11}O_4N_8 + C_5H_{11}N$. Orangefarbene Krystalle (aus Methanol oder Essigester). F: 148° (Zers.) (Bov., Bon.). Sehr leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol und Benzol (Bov., Bon.).

b) Aminoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-13} O_3 N$.

Aminoderivate des 2.4-Dioxo-5-benzal-oxazolidins (S. 271).

OC-NH 5-[2-Amino-benzal]-rhodanin $C_{10}H_8ON_8S_8 = \frac{OC-NH}{H_8N \cdot C_8H_4 \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS}$. B. Aus 5-[2-Nitro-benzal]-rhodanin bei der Einw. von Ferrosulfat in wäßrig-alkoholischem Ammoniak

in der Wärme (Bondzyński, M. 8, 361). — Blutrote Krystalle (aus Alkohol). Wird bei 200° gelb und zersetzt sich bei 265-269° vollständig. Sublimiert bei vorsichtigem Erwärmen teilweise. Unlöslich in Wasser; löslich in Alkalilaugen. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit citronengelber Farbe.

A cetylderivat $C_{12}H_{10}O_2N_2S_2 = C_{10}H_7OS_2N_2(CO\cdot CH_2)$. B. Entsteht neben dem Diacetylderivat (s. u.) beim Kochen von 5-[2-Amino-benzal]-rhodanin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (Bondzyński, M. 8, 362). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 280° bis 285° (Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol. Leicht löslich in Ammoniak, unlöslich in

Essigsäureanhydrid.

Diacetylderivat $C_{14}H_{12}O_2N_2S_2 = C_{10}H_0OS_2N_4(CO \cdot CH_3)_2$. B. Siehe im vorangehenden Artikel. — Goldgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 189° (BONDZYNSKI, M. 8, 362). Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in siedendem Wasser. Leicht löslich in Ammoniak, löslich in Essigsäureanhydrid.

 $\textbf{5-[4-Dimethylamino-bensal]-rhodanin} \ C_{18}H_{18}ON_{8}S_{8} = (CH_{9})_{8}N \cdot C_{8}H_{4} \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$

B. Aus Rhodanin und 4-Dimethylamino-benzaldehyd beim Kochen mit Eisessig (Andreasch, ZIPSER, M. 26, 1203) oder beim Erwärmen mit alkoh. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (BARGELLINI, R. A. L. [5] 15 I, 183; G. 36 II, 135).—Rote Nädelchen (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung zwischen 200—246° (A., Z.), 240—270° (B.). Unlöslich in Ligroin, kaum löslich in Chloroform, Äther und Benzol, schwer in siedendem Alkohol mit gelber Farbe (A., Z.; B.). Löst sich in starken Säuren mit gelber Farbe (A., Z.).

3 - Methyl - 5 - [4 - dimethylamino - benzal] - rhodanin $C_{18}H_{14}ON_{9}S_{9} =$ OC-N·CH,

B. Analog der vorangehenden Verbindung (Andreasch, (CH₂)₂N·C₂H₄·CH·C·S·CS

ZIPSER, M. 26, 1204). — Zinnoberrote Krystalle (aus Alkohol). F: 220°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in siedendem Alkohol, Äther und Aceton. Löst sich in konz. Salzsäure mit gelber Farbe und wird aus dieser Lösung beim Verdünnen mit Wasser unverändert ausgefällt.

8 - Äthyl - 5 - [4 - dimethylamino - bensal] - rhodanin $C_{14}H_{14}ON_2S_2 = OC - N \cdot C_2H_5$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Andreasch, $(CH_3)_2N \cdot C_2H_4 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ ZIPSER, M. 26, 1204). — Dunkelrote Schuppen. F: 155°.

 $\begin{array}{c} \text{OC-NH} \\ \text{5-[4-Diäthylamino-bensal]-rhodanin} \quad \text{C}_{14}\text{H}_{14}\text{ON}_8\text{S}_8 = \\ \text{(C}_2\text{H}_4)_8\text{N} \cdot \text{C}_4\text{H}_4 \cdot \text{CH} : C \cdot \text{S} \cdot \text{CS} \\ \text{(S)} & \text{(S)} & \text{(S)} & \text{(S)} & \text{(S)} \\ \text{(S)} & \text{(S)} & \text{(S)} & \text{(S)} & \text{(S)} \\ \text{(S)} & \text{(S)} & \text{(S)} & \text{(S)} \\ \text{(S)} & \text{(S)} & \text{(S)} & \text{(S)} & \text{(S)} \\ \text{(S)} & \text{(S)} & \text{(S)} & \text{(S)} & \text{(S)} \\ \text{(S)} & \text{(S)$

B. Aus Rhodanin beim Erhitzen mit 4-Diäthylamino-benzaldehyd (Sacus, Michablis, B. 39, 2170). — Dunkelrote Nadeln (aus Alkohol). F: 182°.

3 - Isohexyl - 5 - [4 - dimethylamino - bensal] - rhodanin $C_{18}H_{24}ON_2S_2 = OC - N \cdot [CH_2]_2 \cdot CH(CH_2)_2$

(CH₃)₂N·C₈H₄·CH:C·S·CS mit 4-Dimethylamino-benzaldehyd in Eisessig (Kaluza, M. 30, 714). — Rote Nadeln mit blauem Oberflächenglanz (aus Alkohol). F: 140°. Schwer löslich in Petroläther und Eisessig, leicht in den übrigen organischen Lösungsmitteln. Löst sich in Alkohol mit chromgelber bis blutroter Farbe.

8 - Allyl - 5 - [4 - dimethylamino - bensal] - rhodanin $C_{15}H_{16}ON_2S_3 =$

OC-N·CH₂·CH:CH₂.

B. Analog der vorangehenden Verbindung (CH₃)₂N·C₅H₄·CH:C·S·CS (ANDREASCH, ZIPSER, M. 26, 1205). — Ziegelrote Blättchen. F: 131°. Schwer löslich in siedendem Wasser.

8 - Phenyl - 5 - [4 - dimethylamino - bensal] - rhodanin $C_{18}H_{14}ON_2S_2 =$

OC— $N \cdot C_0H_6$.

(CH₂)₂ $N \cdot C_0H_4 \cdot CH : \dot{C} \cdot \dot{S} \cdot \dot{C}S$ B. Analog den vorangehenden Verbindungen (Andreasch, (CH₂)₂ $N \cdot C_0H_4 \cdot CH : \dot{C} \cdot \dot{S} \cdot \dot{C}S$ Zipser, M. 26, 1205). — Zinnoberrotes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 235°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich Alkohol und Äther, löslich in Aceton.

 $8 - 0 - \text{Tolyl} - 5 - [4 - \text{dimethylamino - bensal}] - \text{rhodanin} \quad C_{19}H_{12}ON_2S_2 =$

OC— $N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$.

B. Analog den vorangehenden Verbindungen (CH₃)₂ $N \cdot C_6H_4 \cdot CH : \dot{C} \cdot S \cdot \dot{C}S$ (ANDREASCH, ZIPSER, M. 26, 1206). — Gelbrote Nadeln mit bläulichem Oberflächenglanz. F: 209°.

3 - m - Tolyl - 5 - [4 - dimethylamino - bensal] - rhodanin $C_{12}H_{12}ON_2S_2 = OC - N \cdot C_4H_4 \cdot CH_2$

(CH₃)₂N·C₅H₄·CH:C·S·CS
(ANDREASCE, M. 29, 404). — Scharlachrote Nadeln (aus Alkohol). F: 140°. Leicht löslich in Aceton und Chloroform, schwerer in Äther mit orangegelber Farbe. Färbt Wolle, Seide und tierische Haut orangegelb.

8 - p - Tolyl - 5 - [4 - dimethylamino - bensal] - rhodanin $C_{12}H_{18}ON_2S_2 =$

OC— $N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$.

(CH₃)₂ $N \cdot C_6H_4 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ (ANDREASCH, ZIPSER, M. 26, 1206). — Orangegelbe Nadeln. F: 206°.

3 - Bensyl - 5 - [4 - dimethylamino - bensal] - rhodanin $C_{12}H_{18}ON_2S_2 = OC - N \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$

 $(CH_3)_2N \cdot C_4H_4 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$. B. Analog den vorangehenden Verbindungen (ANDREASCH, M. 29, 408). — Rote Nadeln mit blauem Glanz (aus Alkohol). F: 177°. Schwer löslich in Petroläther, ziemlich leicht in den übrigen organischen Lösungsmitteln.

3-[2.4-Dimethyl-phenyl]-5-[4-dimethylamino-bensal]-rhodanin $C_{20}H_{20}ON_2S_3 = C_{20}H_{20}ON_2S_3$

OC.— $\mathbf{N} \cdot \mathbf{C_8H_3(CH_3)_3}$. B. Analog den vorangehenden Verbindungen (CH₂)₂ $\mathbf{N} \cdot \mathbf{C_8H_4} \cdot \mathbf{CH} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{S} \cdot \mathbf{CS}$ (ANDREASCH, ZIPSER, M. 26, 1207). — Orangerote Nadeln. Schmilzt unschaff bei 188—200°.

 $\begin{array}{ll} 3-[2.4.5-Trimethyl-phenyl]-5-[4-dimethylamino-bensal]-rhodaninC_{s1}H_{ss}ON_{s}S_{s}=\\ OC-N\cdot C_{s}H_{s}(CH_{s})_{s} \end{array}$

(CH₃)₂N·C₆H₄·CH: C·S·CS

B. Analog den vorangehenden Verbindungen (Kaluza, M. 30, 707). — Blutrote Nadeln (aus Alkohol). F: 192°. Leicht löslich in Äther, Aceton, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol, sohwer in Petroläther und Eisessig. Löst sich in Alkohol je nach der Konzentration der Verbindung mit chromgelber bis blutroter Farbe.

5 - [4 - Dimethylamino - bensal] - rhodanin - essigsäure - (8) $C_{14}H_{14}O_9N_9S_9 = OC -N \cdot CH_9 \cdot CO_9H$

 $(CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$. B. Analog den vorangehenden Verbindungen (ANDREASCH, M. 29, 418). — Dunkelrote Blättchen mit grünem Oberflächenglanz (aus

Alkohol). F: 235° (Zers.). Sehr leicht löslich in Aceton, schwerer in Äther und Chloroform, löslich in siedendem Wasser. — Färbt tierische Faserstoffe orange.

8 - Amino - 5 - [4 - dimethylamino - benzal] - rhodanin $C_{12}H_{13}ON_3S_2 = OC - N \cdot NH_2$. B. Analog den vorangehenden Verbindungen (Andreasch,

(CH₈)₂N·C₈H₄·CH:C·S·CS

M. 29, 413). — Zinnoberrote Tafeln mit blauem Oberflächenglanz (aus Alkohol). Zersetzt sich von 200° ab und ist bei 266° geschmolzen. Etwas löslich in Chloroform, sehr schwer in Aceton, Äther und siedendem Alkohol.

8 - Anilino - 5 - [4 - dimethylamino - benzal] - rhodanin $C_{18}H_{17}ON_8S_8 = OC - N \cdot NH \cdot C_6H_5$

 $(CH_2)_2N \cdot C_8H_4 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ B. Aus Phenylhydrazin- β -dithiocarbonsäure-carbinoxymethylester (Bd. XV, S. 301) oder aus 3-Anilino-rhodanin beim Kochen mit 4-Dimethylamino-benzaldehyd in Eisessig (Andreasch, M. 27, 1217). — Zinnoberrote Nadeln (aus Alkohol), F: 219°.

5 - [2.4 - Bis - dimethylamino - benzal] - rhodanin $C_{14}H_{17}ON_2S_2 = OC-NH$

[(CH₂)₂N]₂C₃H₂·CH:C·S·CS . B. Aus Rhodanin beim Erhitzen mit 2.4-Bis-dimethylamino-benzaldehyd auf 150° (Sachs, Appenzeller, B. 41, 103). — Rote Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt unscharf zwischen 198—208°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol mit orangegelber, sehr schwer in Benzol mit gelber, ziemlich leicht in siedendem Eisessig mit blutroter Farbe.

G. Oxy-oxo-amine.

1. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 3 Sauerstoffatomen.

7-Dimethylamino - 4-anilino-1-oxy-phenoxazon - (2)

 $C_{20}H_{17}O_2N_2$, Formel I, s. S. 421. N-p-Tolyl-7-p-toluidino-4 (bezw. 5)-oxy-phen- (CH₃)₂N· OH
oxazim-(2) $C_{26}H_{21}O_2N_3$, Formel II bezw. III, s. S. 416.

II.
$$\begin{array}{c} OH \\ CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot \\ \end{array} \begin{array}{c} N \\ O \end{array} \begin{array}{c} : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \end{array} \begin{array}{c} III. \\ CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot \\ \end{array} \begin{array}{c} O \\ O \end{array} \begin{array}{c} : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \end{array}$$

3-Amino-7-methoxy-phenoxazon-(2 oder 4) $C_{13}H_{10}O_3N_2$, Formel IV oder V, s. S. 422.

1-Amino-4-methoxy-2.5-dimethyl-phenoxason-(7) $C_{15}H_{14}O_5N_2$, Formel VI, s. S. 423.

7-Dimethylamino-1-oxy-3.4-benzo-phenthiazon-(2) $C_{18}H_{14}O_2N_2S$, Formel VII, s. S. 424.

2. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 4 Sauerstoffatomen.

7 - Dimethylamino - 1 - oxy - 4 - [3 - oxy - phenoxy]-phenoxason-(2) $C_{20}H_{16}O_5N_2$, s. nebenstehende Formel, s. S. 424.

3. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.

8-Anilino-8-[3.6.7-trioxy-cumaronyl-(2)]-oxindol $C_{22}H_{16}O_5N_2$, Formel I bezw. II, "Anilinodihydrogallorubin" s. S. 312.

H. Amino-carbonsäuren.

Aminoderivate der Monocarbonsäuren.

- a) Aminoderivate der Monocarbonsäuren C_n H_{2n-5}O₃N.
- 1. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_4H_3O_3N$.
- 1. Aminoderivate der Oxazol-carbonsäure-(2) C.H.O.N.
- 5-Benzalamino-2-cyan-thiazol (?) $C_{11}H_7N_3S = \frac{RC_6H_5 \cdot CH \cdot N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CN}{C_6H_5 \cdot CH \cdot N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CN}$ (?). B. Aus 5-Amino-2-cyan-thiazol (?) (S. 333) beim Kochen mit Benzaldehyd in Alkohol (Hellsing, B. 36, 3549). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 140—141°. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.
- 5 Amino thiasol thiocarbonsäure (2) amid (?) (Chrysean) $C_4H_5N_3S_3 = HC N$ $H_2N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CS \cdot NH_2$ (?) ist desmotrop mit 5-Imino-thiazolin-thiocarbonsäure-(2)-amid, S. 334.
- $\begin{array}{c} \textbf{5-Bensalamino-thiasol-thiocarbons\"{a}ure-(2)-amid (P), \ Benzalchrysean } \\ \textbf{C}_{11}\textbf{H}_{1}\textbf{N}_{3}\textbf{S}_{2} = & \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6}\cdot\textbf{CH}:\textbf{N}\cdot\overset{\textbf{C}}{\textbf{C}}\cdot\textbf{S}:\overset{\textbf{C}}{\textbf{C}}\cdot\textbf{CS}\cdot\textbf{N}\textbf{H}_{2} \\ \textbf{Benzaldehyd in Alkohol (Hellsing, B, $33, 1777)}. & \textbf{Goldgl\"{a}nzende Schuppen (aus Alkohol)}. \\ \textbf{F: 183-184}^{0}(\textbf{Zers.}). & \textbf{Unl\"{c}elich in Wasser, schwer l\"{c}elich in Ather und Benzol.} & \textbf{Wird durch l\"{a}ngeres Kochen mit Wasser, verd. S\"{a}uren oder Alkalilaugen in Chrysean und Benzaldehyd gespalten.} \\ \end{array}$
- 5 Cuminalamino thiasol thiocarbonsäure (2) amid (?), Cuminalchrysean HC = N $C_{14}H_{15}N_2S_2 = (CH_2)_2CH \cdot C_5H_4 \cdot CH : N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CS \cdot NH_2$ mit Cuminaldehyd in Alkohol (Hellsing, B. 33, 1777). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 118° (Zers.) 1). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Benzol, schwer in Ather, unlöslich in Wasser.

¹⁾ In Of. Sv. 1900, 647 wird von Hellsing F: 1880 angegeben,

mit Salicylaldehyd in Alkohol (Hellsing, B. 33, 1777). — Goldglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 1876 (Zers.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, ziemlich schwer in Alkohol.

- 5-Furfurylidenamino-thiazol-thiozarbonsäüre-(2)-amid (?), Furfurylidenchrysean $C_2H_7ON_2S_2= {HC-CH-HC-N \over HC-CS-CS-NH_2}(?)$. B. Aus Chrysean und Furfurol beim Erwärmen in Alkohol (Hellsing, B. 33, 1777). Braune Schuppen (aus Alkohol). F: 184° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.
- 2. Aminoderivat der Oxazol-carbonsäure-(4) $C_4H_2O_3N$.

 2 Amino thiazol carbonsäure (4) (Sulfuvinursäure) $C_4H_4O_3N_3S = HO_3C \cdot C N$ ist desmotrop mit 2-Imino-thiazolin-carbonsäure-(4), S. 335. $HC \cdot S \cdot C \cdot NH_3$
- 2. Aminoderivate der Monocarbonsäuren $C_5H_5O_3N$.
- 1. Aminoderivat der Oxazolyl-(4)-essigsäure $C_5H_5O_3N$. [2-Amino-thiazolyl-(4)]-essigsäure $C_5H_6O_3N_2S=\frac{HO_2C\cdot CH_2\cdot C-N}{HC\cdot S\cdot C\cdot NH_2}$ ist desmotrop mit [2-Imino-thiazolinyl-(4)]-essigsäure, S. 336.
- 2. Aminoderivat der 2-Methyl-oxazol-carbonsäure-(4) $C_5H_5O_2N$ (S. 316). 5-Amino-2-methyl-thiazol-carbonsäure-(4) $C_5H_6O_2N_2S = \frac{HO_2C \cdot C N}{H_2N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH_2}$ ist desmotrop mit 5-Imino-2-methyl-thiazolin-carbonsäure-(4), S. 336.
- 3. Aminoderivat der 4-Methyl-oxazol-carbonsäure-(5) $C_5H_5O_2N$ (S. 316). 2 Amino 4 methyl-thiazol-carbonsäure-(5) $C_5H_6O_2N_2S = \frac{CH_3 \cdot C N}{HO_2C \cdot \overset{\circ}{C} \cdot S \cdot \overset{\circ}{C} \cdot NH_2}$ ist desmotrop mit 2-Imino-4-methyl-thiazolin-carbonsäure-(5), S. 338.
 - b) Aminoderivate der Monocarbonsäuren C_nH_{2n-7}O₃N.
- β -Isopropenyl- γ -[5-amino-3-methyl-isoxazolyl-(4)]-buttersäure $C_{11}H_{12}O_2N_2=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH[C(CH_2):CH_2]\cdot CH_2\cdot C\cdots C\cdot CH_2$ ist desmotrop mit β -Isopropenyl- γ -[5-imino-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-buttersäure, S. 340.
- $\beta \text{Isopropenyl} \gamma [5 \text{dimethylamino} 8 \text{methyl} \text{isoxazolyl} (4)] \text{buttersäure}$ $C_{12}H_{20}O_2N_2 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH[C(CH_2):CH_2] \cdot CH_2 \cdot C C \cdot CH_2$ $(CH_3)_2N \cdot C \cdot O \cdot N$ $\gamma [5 \text{imino} 3 \text{methyl} \text{isoxazolinyl} (4)] \text{buttersäure}$ $D_1 D_2 D_3 D_$

 γ -[5-imino-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-buttersaure oder dem entsprechenden Methylester bei kurzem Erwärmen mit Dimethylsulfat in methylalkoholischer Kalilauge (Lapworth, Wechsler, Soc. 91, 992). — $C_{12}H_{80}O_2N_2 + HI + H_2O$. Krystalle (aus Chloroform). Spaltet beim Kochen mit konz. Kalilauge Dimethylamin ab.

- c) Aminoderivate der Monocarbonsäuren C_nH_{2n-13}O₃N.
- 5-[4-Acetamino-phenyl]-isoxazol-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{14}H_{14}O_4N_2=HC-C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ B. Entsteht neben α-Oximino-β-[4-acetamino-benzoyl]-propionsäure-äthylester beim Kochen von 4-Acetamino-benzoylbrenztraubensäure-äthylester und salzsaurem Hydroxylamin in wäßrig-alkoholischer Lösung (Bülow, Nottrohm, B. 36, 2697). Krystalle. Löslich in heißem Aceton, Benzol, Chloroform, Alkohol und Eisessig, schwer in Ligroin und Äther.

 $\begin{array}{l} \text{säure-(3)-äthylester} \ \ C_{34}H_{36}O_7N_3 = \frac{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_2)}{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C \cdot C(CH_2)} \\ \text{N} \cdot C_2H_4 \cdot C \cdot O \cdot N \end{array} \qquad . \quad \text{Zur} \\ \text{Konstitution vgl. B\"ellow, Nottbohm, } B. \ \textbf{36}, \ 2696. \\ -B. \ \text{Aus} \ 4\text{-}[2.5\text{-Dimethyl-3.4-dicarb-}] \\ \end{array}$

Konstitution vgl. Bülow, Nottbohm, B. 36, 2696. — B. Aus 4-[2.5-Dimethyl-3.4-dicarbathoxy-pyrryl-(1)]-benzoylbrenztraubensaure-athylester beim Kochen mit Hydroxylamin-hydrochlorid in verd. Alkohol (B., N., B. 36, 396). — Nadeln (aus Alkohol). F: 189° (B., N., B. 36, 397). Schwer löslich in Wasser und Ligroin, löslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln (B., N., B. 36, 397).

J. Amino-oxy-carbonsäuren.

1. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_{18}H_9O_4N$.

1. Aminoderivat der 7-Oxy-phenoxazin-carbonsäure-(3) C11H2O1N.

6-Amino-phenoxason-(7)-oarbonsäure-(3) $C_{13}H_2O_4N_2$, s. nebenstehende Formel 1). B. Aus salzsaurer 3-Amino-4-oxybenzoesäure bei der Oxydation mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure in der Kälte (Diepolder, B. 29, 1758). — Braunrote Nadeln (aus Benzoesäure-sthylester). Ist bis 300° noch nicht geschmolzen. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — $NH_4C_{13}H_7O_4N_2$. Hellrote Flocken. Ist bis 300° noch nicht geschmolzen. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $Ca(C_{12}H_7O_4N_2)_3 + 5H_2O$. Dunkelrote Nadeln. Fast unlöslich in Wasser. — Bariumsalz. Hellrote, mikroskopische Nadeln.

2. Aminoderivat der 2-Oxy-phenoxazin-carbonsäure-(4) C₁₁H₁O₄N.

7-Dimethylamino-1-anilino-phenoxazon-(2)-carbonsäure-(4)-p-phenetidid (?) C₂₂H₂₆O₄N₄, s. nebenstehende Formel ¹)²). B. Aus 7-Dimethylamino-1-oxy-phenoxazon-(2)-carbonsäure-(4)-p-phenetidid (S. 443) bei der Einw. von überschüssigem Anilin

auf dem Wasserbad (GNEHM, GANSSEB, J.pr. [2] 63, 91). — Moosgrüne Krystalle. Sehr schwer löslich in Alkohol sowie in verd. Salzsäure. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

2. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.

a) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-17} O_5 N$.

Aminoderivate der 1.2-Dioxy-phenoxazin-carbonsäure-(4) $C_{18}H_{\bullet}O_{5}N$.

Derivate der 7-Amino-1.2-dioxy-phenoxazin-carbonsäure-(4).

7 - Dimethylamino - 1 - oxy - phenoxason - (2) - oarbonsäure - (4) bezw. N - Methyl-1.2 - dioxy - phenoxasim - (7) - oarbonsäure - (4) - methylbetain $C_{12}H_{12}O_2N_2$, Formel I 1)

I.
$$(CH_2)_2N$$
 O OH OH CO_2H $OO OH$ OO OH

bezw. II 1), bezw. weitere desmotrope Formen, Gallocyanin, Solidviolett. Darst. Durch allmähliches Eintragen von 115—125 kg salzsaurem Nitrosodimethylanilin in eine Suspension

i) Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

³) Vielleicht ist die obige Verbindung identisch mit dem 7-Dimethylamino-4-anilino-1-oxy-phenoxason-(2) (?) (S. 421), dessen Elementarsusammensetsung sehr ähnlich ist (Beilstein-Redaktion).

von 70 kg krystallwasserhaltiger Gallussäure in 800 kg siedendem Methanol (FIERZ-DAVID, Künstliche organische Farbetoffe [Berlin 1926], S. 357; vgl. Koechlin, D. R. P. 19580; Frdl. 1, 269; Nietzel, Otto, B. 21, 1740; Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 998). Das zunächst entstehende Hydrochlorid (vgl. DURAND, HUGUÉNIN & Co., D. R. P. 201149; C. 1908 II, 740; Frdl. 9, 243) wird durch Behandeln mit Soda-Lösung und Fällen mit verd. Essigsäure in das freie Gallocyanin verwandelt (N., O.). — Grüne Krystalle. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig (N., O.); unlöslich in kaltem, schwer löslich in siedendem Wasser mit blauer Tarbe (Kehemann, Beyer, B. 45 [1912], 3340). Leicht löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen mit rötlicher Farbe (N., O.). Die Lösung in konz. Salzsäure ist blau und wird beim Verdünnen mit Wasser rot (K., B.; vgl. F.-D., S. 358). Die Lösung in 32% jeger Salzsäure ist rot (Bayer & Co., D. R. P. 192971; C. 1908 I, 573; Frdl. 9, 249). Die Salze mit Sauren werden durch Wasser leicht hydrolysiert (N., O., K., B.). — Bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure oder mit Hydrosulfit Na_sS_sO_s und anschließendem kurzem Erwärmen mit Salzsäure auf 80° entsteht das leicht lösliche, salzsaure Salz des Leukogallocyanins (Dv., H. & Co., D. R. P. 108550; C. 1900 I, 1183; Frdl. 5, 338; vgl. D. R. P. 212918; C. 1909 II, 946; Frdl. 9, 244; Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1007). Leukogallocyanin entsteht auch bei elektrolytischer Reduktion von Gallocyanin (Du., H. & Co., D. R. P. 164320; C. 1905 II, 1763; Frdl. 8, 500). Leukogallocyanin regeneriert bei der Oxydation Gallocyanin (Dv., H. & Co., D. R. P. 108550). Bei der Reduktion von Gallocyanin mit Sulfiten, Disulfiten oder schwefliger Säure entstehen außerdem schwefelhaltige Produkte (Leukogallocyaninsulfonsäuren?) (Du., H. & Co., D. R. P. 104625, 105736; C. 1899 II, 1007; 1900 I, 382; Frdl. 5, 335, 337), Erhitzt man nach der Reduktion des Gallocyanins mit Zink und Salzsäure oder Hydrosulfit langere Zeit auf 100° (Du., H. & Co., D. R. P. 212918) oder erhitzt man Gallocyanin mit Schwefelnstrium und Natronlauge unter Luftabschluß auf 95° (B. Co., D. R. P. 188820; C. 1907 II, 1717; Frdl. 8, 513), so bildet sich unter CO₂-Abspaltung die Leukoverbindung des Modernvioletts N (vgl. a. B. & Co., D. R. P. 197883; C. 1908 I, 1866; Frdl. 9, 251). Modern violett N (unlöslich in Soda-Lösung, in 32°/giger Salzsäure mit blauer Farbe löslich) (vgl. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 996) entsteht unter CO₂-Abspaltung aus Freiem Gallocyanin the Co-Park Co-Pa durch Kochen mit Wasser, Erhitzen mit Amylalkohol oder Nitrobenzol (B. & Co., D. R. P. 192971, 200074; C. 1908 I, 573; II, 365; Frdl. 9, 249, 250), beim Erhitzen des Hydrochlorids in Wasser mit ½ Mol Alkali auf 90—120° (Du., H. & Co., D. R. P. 201149; C. 1908 II, 740; Frdl. 9, 243) oder mit Sulfaten (Du., H. & Co., D. R. P. 205215; C. 1909 I, 601; Frdl. 9, 244). Beim Erhitzen von Gallocyaninhydrochlorid mit Wasser oder Salzsäure auf 110° entsteht die Leukoverbindung des Modernvioletts N (Du., H. & Co., D. R. P. 214659; C. Gallocyanin kann mit den gebräuchlichen Sulfurierungs-1909 II, 1515; Frdl. 9, 246). mitteln nicht sulfuriert werden, wohl aber Leukogallocyanin (Du., H. & Co., D. R. P. 118393; Bei der Einw. von Resorcin in verd. Salzsäure auf dem C. 1901 I, 655; Frdl. 6, 495). Wasserbad und nachfolgender Oxydation mit Luft in alkal. Lösung erhält man 7-Dimethylamino-1-oxy-4-[3-oxy-phenoxy]-phenoxazon-(2) (S. 424) (MÖHLAU, KLIMMER, Ztechr. f. Farbenu. Textilchemie 1 [1902], 67; Dv., H. & Co., D. R. P. 77452; Frdl. 4, 495). Gallocyaninhydrochlorid liefert bei der Einw. von Soda-Lösung und Benzolsulfochlorid unter allmählichem Erwärmen auf 70-80° einen Farbstoff (grünglänzende Blättchen; löslich in Wasser und konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe) (Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 117587; C. 1901 I. 431; Frdl. 6, 494). Beim Kochen mit Anilin entsteht unter Sauerstoff-Absorption 7-Dimethylamino-4-anilino-1-oxy-phenoxazon-(2) (?) (S. 421) (N., O.; N., Bossi, B. 25, 2995; vgl. a. Du., H. & Co., D. R. P. 192529, 206465; C. 1908 I, 573; 1909 I, 1059; Frdl. 9, 237, 239; Grandmougin, Bodmer, B. 41, 606). Einw. von Anilin auf Gallocyanin in der Kälte: N., B. Über Farbstoffe, die durch Kondensation mit aliphatischen und weiteren aromatischen Monound Diaminen entstehen, vgl. a. Du., H. & Co., D. R. P. 57459, 64387, 65000, 69546; Frdl. 8, 366, 367, 368; D. R. P. 198181, 207669, 207670; C. 1908 I, 1958; 1909 I, 1288, 1289; Frdl. 9, 236, 241, 242; Kern, Sandoz, D.R.P. 57453, 59134; Frdl. 2, 172; 8, 369; Friedlaender, MAUTHNER, Ziechr. f. Farben- u. Textilchemie 8 [1904], 337. Kondensation mit Arylglycinen: BAYER & Co., D. R. P. 200075; C. 1908 II, 366; Frdl. 9, 252. — Gallocyanin ist ein wichtiger Beizenfarbstoff mit guten Echtheiteigenschaften, der insbesondere in der Zeugdruckerei große Anwendung findet (Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 998; R. WIZINGER, Organische Farbstoffe [Berlin und Bonn 1933], No. 32; FIERZ-DAVID, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 357, 362).

7 - Dimethylamino - 1.2 - dioxy - pnenoxasin-carbonsäure-(4)-methylester, Leukoprune C_{1e}H_{1e}O₂N₂, s. nebenstehende Formel. — Hydrochlorid. B. Durch Einw. von konz. Salzsaure auf O.O-Diacetyl-leukoprune (S. 440) (GNEHM, BAUER, J. pr. [2] 72, 260, 277). Gibt bei der Oxydation mit

Wasserstoffperoxyd Prune (S. 440). — CleH16OsN2+HCl+ZnCl. B. Aus Prune bei der

Reduktion mit Zinkstaub und verd. Salzsäure, zum Schluß in der Wärme (G., B., J. pr. [2] 72, 261). Grünlichgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 268° (korr.; Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Essigester, unlöslich in Äther und Benzol. 1 g löst sich in ca. 400 g siedendem Eisessig. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die auf Zusatz von Wasser nach Fuchsinrot umschlägt, in konz. Salzsäure mit schwach brauner Farbe. Wird an der Luft erst grünlich, dann dunkel, in wäßr. Lösung erst braun, dann violett und schließlich violettblau.

7 - Dimethylamino - 1 - 0xy-phenoxazon-(2)-carbonsäure-(4)-methylester, Gallocyanin-methylester, Base des Prune C1eH14O5N2, Formel I1), und Salze des "7-Dimethylamino-1.2-dioxy-4-carbomethoxy-phenazoxoniumhydroxyds" C₁₆H₁₆O₆N₂, Formel II ¹). B. Beim Kochen von Gallussäuremethylester mit salzsaurem

p-Nitroso-dimethylanilin in Methanol und Zersetzen des entstandenen Chlorids mit Natriumcarbonat oder Natriumacetat (Kern, Sandoz, D. R. P. 45786; Frdl. 2, 167; Nietzki, Otto, B. 21, 1742). — Bei der Einw. von Resorcin in verd. Salzsäure auf dem Wasserbad erhält man 7-Dimethylamino -1.2 - dioxy-3-[3-oxy-phenoxy]-phenoxazin-carbonsaure (4)-methylester (S. 447) (MÖHLAU, KLIMMER, Zischr. f. Farben- u. Textilchemie 1 [1902], 69). Beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat mit oder ohne Zusatz von Eisessig entsteht eine Verbindung $C_{ss}H_{ss}O_sN_s$ oder $C_{ss}H_{ss}O_sN_s$ (s. u.) (M., Kl.; GNEHM, BAUER, J. pr. [2] 72, 269; vgl. N., O., B. 21, 1744). Bei der Acetylierung mit Essigsäureanhydrid und Natriumscetat in Gegenwart von geschmolzenem Zinnehlorur (Gn., B.) oder Zinkstaub (Mö., Kl..) erhält man O.O-Diacetyl-leukoprune (s. u.). Die freie Base oder ihr Chlorid liefern beim Erwärmen mit Anilin unter Durchleiten von Luft Pruneanilid (S. 444) (GRANDMOUGIN, BODMER, B. 41, 606). Analoge Farbstoffe entstehen bei der Kondensation mit anderen aromatischen Aminen, Aminocarbonsäuren und Aminosulfonsäuren (Gr., Bod., J. pr. [2] 75, 199; 77, 502; Durand, Huguenin & Co., D. R. P. 178 841; C. 1907 I, 777; Frdl. 8, 510; Gr., Ztschr. f. Farbenindustrie 5, 201; C. 1906 II, 286). Das Chlorid findet unter dem Namen Prune im Kattundruck und als Beizenfarbstoff für Baumwolle Verwendung (Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1008; Fierz-David, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 360). — Chlorid $[C_{16}H_{15}O_{5}N_{2}]Cl(N., O.; Gr., Bod., J. pr. [2] 77, 501).$ Grüne, glänzende Nadeln (aus Wasser). Löst sich in wenig Wasser mit roter Farbe, die beim Verdünnen nach Blauviolett umschlägt. — Sulfat $[C_{16}H_{15}O_{5}N_{2}]O\cdot SO_{3}H$. Olivgrüne Blättchen (Gr., Bod., J. pr. [2] 77, 501). — Pikrat $[C_{16}H_{15}O_{5}N_{2}]O\cdot C_{6}H_{2}(NO_{2})_{2}$ (bei 100°). Grüne Blättchen (Gr., Bod., J. pr. [2] 77, 501). — Pikrat $[C_{16}H_{15}O_{5}N_{2}]O\cdot C_{6}H_{2}(NO_{2})_{2}$ (bei 100°). Grüne Blättchen (GR., Bob., J. pr. [2] 77, 501).

Verbindung C₂₃H₂₅O₂N₂ oder C₂₃H₂₄O₆N₂. B. Aus Prune beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat mit oder ohne Zusatz von Eisessig (Möhlau, Klimmer, Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie 1 [1902], 68; GNEHM, BAUER, J. pr. [2] 72, 269; vgl. NIETZKI, Отто, В. 21, 1744). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol, Essigester oder Essigesure). F: 225° (korr.) (Gn., B.), 215—216° (M., Kl.). Leicht löslich in siedendem Amylalkohol, Chloroform, Eisessig und Aceton, ziemlich leicht in Alkohol und siedendem Benzol, schwer in Ather und Schwefelkohlenstoff, fast unlöslich in Wasser, Petroläther und Ligroin (Gn., B.). Löst sich in indifferenten Lösungsmitteln mit bräunlichgelber Farbe und in konz. Schwefelsäure je nach der Menge mit smaragdgrüner oder blauer Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser nach Fuchsinrot umschlägt (Gn., B.). — Bei der Hydrolyse mit Salzsäure erhält man eine von Prune verschiedene Verbindung, die bei der Acetylierung wieder das Ausgangsmaterial liefert (Gn., B.; vgl. M., Kl.).

7 - Dimethylamino - 1.2 - diacetoxy - phenoxasin - carbonsäure - (4) - methylester, $\textbf{O.O-Diacetyl-leukoprune} \ C_{\texttt{80}} H_{\texttt{80}} O_7 N_{\texttt{8}} = (CH_{\texttt{8}})_{\texttt{8}} N \cdot C_{\texttt{6}} H_{\texttt{9}} \overset{NH}{<} C_{\texttt{6}} H (O \cdot CO \cdot CH_{\texttt{9}})_{\texttt{8}} \cdot CO_{\texttt{9}} \cdot CH_{\texttt{9}}.$ B. Aus Leukoprune (S. 439) beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 130° (GNEHM, BAUER, J. pr. [2] 72, 274). Aus Prune beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat in Gegenwart von Zinnchlorür (GN., B.) oder Zinkstaub (MÖHLAU, KLIMMER, Zischr. f. Farben- u. Textilchemie 1 [1902], 69). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol, Eisessig oder Toluol). F: 169° (GN., B.), 165° (M., KL.). Leicht löslich in siedendem Eisessig, ziemlich leicht in siedendem Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Wasser (Gn., B.; vgl. M., Kl.). Die Lösungen sind goldgelb (M., Kl.). — Beim Verseifen mit konz. Salzsäure erhält man Leukoprunehydrochlorid (Gn., B., J. pr. [2] 72, 260, 277), beim Verseifen mit kalter methylalkoholischer Kalilauge Leukoprune, das sich aber durch Luftoxydation sofort in die Farbbase umwandelt (M., Kl.).

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, 8. 368-372.

CO2 · CH2

7 - Dimethylamino - 1 - bensolsulfonyloxy - phenoxason-(2)-carbonsaure-(4)-methylester, O-Bensolsulfonylprune $C_{33}H_{14}O_7N_3S$, s. nebenstehende Formel¹). B. Man stellt aus Prune (S. 440) durch Umsetzung mit Soda-Lösung die freie (CH2)2N. Base her und läßt auf diese Benzolsulfochlorid unter Erwärmen

O · SO a · Callis einwirken (Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 117587; C. 1901 I, 431; Frdl. 6, 494; GNEHM, BAUER, J. pr. [2] 72, 264). — Grune Krystalle (aus Nitrobenzol). Loslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig und Nitrobenzol, schwer löslich in Benzol, Essigester und Schwefelkohlenstoff, fast unlöslich in Wasser, Äther, Petroläther und Ligroin; unlöslich in verd. Salzsäure und Soda-Lösung (Ch. F. S.; GN., B.). Löst sich in Alkohol mit blauer Farbe und roter Fluorescenz, in Benzol mit rotblauer Farbe und roter Fluorescenz (Ch. F. S.). — Gibt bei der Einw. von Essigsäureanhydrid und Natriumacetat geringe Mengen einer bei 121° (unkorr.) schmelzenden Verbindung [gelbe Nadeln (aus Essigester)] (Gn., B.). Beim Behandeln mit Essigsäure-anhydrid und geschmolzenem Zinnchlorür, zuletzt in Gegenwart von geschmolzenem Natriumacetat in der Siedehitze, erhält man 7-Dimethylamino-1-benzolsulfonyloxy-2-acetoxyphenoxazin - carbonsaure - (4) - methylester (s. u.) (Gn., B.). — Gibt beim Kochen mit konz. Natronlauge eine braune, mit Salzsäure eine rote und mit konz. Schwefelsäure eine blauviolette Färbung (Gr., B.).

7-Dimethylamino-1-o-toluolsulfonyloxy-phen-CO2 CH2 oxazon-(2)-oarbonsäure-(4)-methylester, O-o-Toluoisulfonyl-prune $C_{33}H_{30}O_7N_3S_7$, s. nebenstehende Formel l. B. Aus Prune (S. 440), Soda-Lösung und (CH₃)2N· o-Toluolsulfochlorid analog der vorangehenden Verbindung (Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 117587; C. 1901 I, 431; Frdl. 6, 494; GNEHM, BAUER, J. pr. [2] 72, 265). — Dunkelgrüne, glänzende Blättchen (aus Nitrobenzol). Die alkoh. Lösung fluoresciert rot (Ch. F. S.). — Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid eine Verbindung $C_{27}H_{26}O_{2}N_{2}S$ oder $C_{27}H_{26}O_{2}N_{2}S$ (s. u.) (GN., B.). Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und geschmolzenem Zinnchlorür in Gegenwart von geschmolzenem Natriumacetat erhält man 7-Dimethylamino-1-o-toluolsulfonyloxy-2-acetoxy-phenoxazin-carbonsäure-(4)-methylester (S. 442) (Gn., B.).

Verbindung C₂₇H₂₈O₂N₂S oder C₂₇H₂₈O₂N₂S. B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Kochen mit Acetanhydrid (GNEHM, BAUER, J. pr. [2] 72, 272). — Gelblichgrüne Nadeln (aus Essigester). F: 201—202°.

7-Dimethylamino-1-p-toluolsulfonyloxy-phen-CO2 · CH3 oxason-(2)-oarbonsäure-(4)-methylester, O-p-Toluolsulfonyl-prune $C_{22}H_{20}O_2N_2S_1$, s. nebenstehende Formel 1). B. Man stellt aus Prune durch Behandeln (CH₈)₂N · mit Soda-Lösung die Farbbase her und läßt auf diese O . SO2 . C6H4 . CH2 p-Toluolsulfochlorid zuletzt bei 70-80° einwirken (Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 117587; C. 1901 I, 431; Frdl. 6, 494; GNEHM, BAUER, J. pr. [2] 72, 286). — Moosgrüne Nadeln (aus Nitrobenzol). Die alkoh. Lösung fluoresciert rot (Ch. F. S.). — Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid die Verbindung C₂, H₂₆O₂N₂S oder C₂, H₂₆O₂N₂S (s. u.) (Gn., B.). Beim Kochen mit Acetanhydrid, geschmolzenem Zinnehlorür und geschmolzenem Natriumscetat erhält man 7 - Dimethylamino - 1 - p - toluolsulfonyloxy - 2-acetoxy - phenoxazin-carbonsäure-(4)-methylester

(S. 442) (Gn., B.). Verbindung C₂, H₂₆O₅N₂S oder C₂₇H₂₆O₅N₂S. B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Kochen mit Acetanhydrid (GNEHM, BAUER, J. pr. [2] 72, 267). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig oder Toluol). F. 245° (korr.). Sehr leicht löslich in siedendem Eisessig und Nitrobenzol, löslich in Alkohol und in siedendem Benzol, schwer löslich in Äther, fast unlöslich in Wasser. Fast unlöslich in Natronlauge und Ammoniak. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe.

CO2 · CH2 7 - Dimethylamino-1-bensolsulfonyloxy-2-acetoxy - phenoxasin - oarbonsäure - (4) - methylester C₃₄H₂₂O₈N₂S, s. nebenstehende Formel. Aus O·CO·CHa (CH2)2N. O-Benzolsulfonyl-prune (s. o.) bei der Einw. Acetanhydrid und geschmolzenem Zinnchlorür, zuletzt O . 802 · CaHs in Gegenwart von geschmolzenem Natriumacetat in der Siedehitze (GNEHM, BAUER, J. pr. [2] 72, 275). — Gelbe Nadeln (aus Toluol). F: 146° (korr.). Leicht löslich in siedendem Toluol, Alkohol, Eisessig, Essigester und Nitrobenzol, fast unlöslich in Wasser, Benzol und Äther. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer, in verd. Schwefelsäure mit roter Farbe. Mit konz. Salzsäure entsteht eine gelbe Färbung, die auf Wasserzusatz verschwindet.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

7 - Dimethylamino - 1 - 0 - toluolsulfonyloxy - 2 - acetoxy - phenoxasin - carbonssure - (4) - methylester C₂₅H₂₄O₅N₂S, s. nebenstehende Formel. B.

Analog der vorangehenden Verbindung (GNEHM, BAUER, J. pr. [2] 78, 276). — Orangefarbene, im durchfallenden
Licht violettblaue Nadeln (aus Amylalkohol). F: 211° (korr.).

7 - Dimethylamino - 1 - p - toluolsulfonyloxy - 2 - acetoxy - phenoxasin - carbon-säure - (4) - methylester $C_{25}H_{24}O_2N_2S$, s. obenstehende Formel. B. Analog den vorangehenden Verbindungen (GNEHM, BAUER, J. pr. [2] 72, 276). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 196° (kort.).

7-Dimethylamino-1-oxy-phenoxason - (2) - carbonsäure - (4) - amid, Gallocyaninamid, Base des Gallaminblaus $C_{15}H_{12}O_4N_8$, Formel I¹) und Salze des "7-Dimethylamino-1.2-dioxy-4-aminoformyl-phenazoxoniumhydroxyds" $C_{15}H_{15}O_5N_8$, Formel II¹). B. Man erwärmt Gallamid mit salzsaurem p-Nitroso-dimethylanilin in Alkohol

oder Eisessig und zersetzt das entstandene Chlorid mit verd. Ammoniak (GRIGY & Co., D. R. P. 48996; Frdl. 2, 169; GNEHM, BAUER, J. pr. [2] 72, 254, 256). — Blaues, messingglänzendes Pulver. F: 251° (korr.) (GN., B.). Leicht löslich in siedendem Eisessig, löslich in siedendem Methanol, Alkohol und Aceton, schwer löslich in Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser, Ather, Schwefelkohlenstoff und Ligroin (GN., B.). — Bei der Einw. von Zink und Salzsäure (DURAND, HUGUENIN & Co., D. R. P. 108550; C. 1900 I, 1183; Frdl. 5, 338) oder beim Erwärmen mit alkal. Natriumsulfid-Lösung und folgendem Ansäuern mit Salzsäure (D., H. & Co.; vgl. Fierz-David, Grundlegende Operationen der Farbenchemie, 3. Aufl. [Berlin 1924], S. 187) entsteht das Hydrochlorid der Leukobase (Modernviolett); Modernviolett ist ein wichtiger Druckfarbstoff (vgl. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1007; Fierz-David, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 359). Reduktion mit NaHSO₃: D., H. & Co., D. R. P. 104625, 105 738; C. 1899 II, 1007; 1900 I, 382; Frdl. 5, 335, 337; vgl. F.-D., Grundlegende Operationen, S. 187. Gallaminblau liefert mit alkoh. Ammoniak in Gegenwart einer aromatischen Nitroverbindung beim Erhitzen im Autoklaven auf 110—130° den Farbstoff Amidogallaminblau (D., H. & Co., D. R. P. 199846; C. 1908 II, 365; Frdl. 9, 238; Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1010). Das Chlorid gibt bei der Einw. von Benzolsulfochlorid in Gegenwart von Soda-Lösung 7-Dimethylamino-1-benzolsulfonyloxy-phenoxazon-(2)-carbonsäure-(4)-amid (S. 443) (Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 117587; C. 1901 I, 431; Frdl. 6, 494; GN., B.). Kondensiert sich mit aromatischen Aminen in Gegenwart von aromatischen Nitroverbindungen zu Farbstoffen (D., H. & Co., D. R. P. 189940, 192529; C. 1907 II, 2011; 1908 I, 573; Frdl. 9, 234, 237), deren Reduktionsprodukte leicht lösliche Salze liefern (D., H. & Co., D. R. P. 189941, 198181; C. 1907 II, 2011; 1908 I, 1958; Frdl. 9, 235, 236; vgl. a. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 999). — Färberisches Verhalten von Gallaminblau: Schultz, Tab.,

Gallaminblau: Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1009.

Chlorid [C₁₅H₁₆O₄N₃|Cl. Dunkelgrüne, im durchfallenden Licht blaue Tafeln. Zersetzt sich oberhalb 320° (GN., B.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Nitrobenzol und Eisessig, etwas löslich in siedendem Wasser und Alkohol, schwer in Benzol, Aceton und Chloroform, fast unlöslich in Äther und Schwefelkohlenstoff (GN., B.). Löst sich in Wasser und organischen Lösungsmitteln mit blauvioletter bis blauer, in konz. Salzsäure oder Schwefelsäure mit roter Farbe, die beim Verdünnen nach Blau umschlägt (GN., B.; GEIGY & Co.).

7-Dimethylamino-1-oxy-phenoxason-(2)-carbonsäure-(4)-anilid, Gallocyaninanilid $C_{11}H_{17}O_4N_3$, Formel III 1) und Salze des "7-Dimethylamino-1.2-dioxy-4-anilinoformyl-phenazoxoniumhydroxyds" $C_{11}H_{13}O_4N_3$, Formel IV). — Chlo-

rid, Gallanilviolett³) (vgl. Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1011). B. Durch Erhitzen von Gallussäureanilid mit salzsaurem p-Nitroso-dimethylanilin in Alkohol (Ges. f. Chem. Ind. Basel,

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

⁸) Daß in dem Farbstoff das Chlorid vorliegt, wurde durch DURAND, HUGUERIN A.G. (Priv.-Mitt.) bestätigt.

D. R. P. 50998; Frdl. 2, 169; Fierz-David, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 360). Olivgrünes Krystallpulver. Unlöslich in Wasser und Alkalien, schwer löslich in verd. Säuren mit roter Farbe. Wird aus der blauvioletten Lösung in konz. Schwefelsäure durch Wasser in dunkelvioletten Flocken gefällt. Beim Kochen mit Alkohol und NaHSO₃-Lösung entstehen hellgrüne Krystalle eines Sulfoderivats (Ges. f. Chem. Ind.; vgl. Cazeneuve, Bl. [3] 11, 86).

7-Dimethylamino-1-oxy-phenoxason-(2)-carbonsäure - (4)-p-phenetidid, Gallocyanin-p-phenetidid C₂₅H₃O₄N₃, s. nebenstehende Formel 1). B. Aus Gallussäure-p-phenetidid bei der Einw. von salzsaurem p-Nitroso-dimethylanilin in OH heißem Alkohol (GNEHM, GANSSER, J. pr. [2] 63, 90). — Grüne, kupferglänzende Nadeln. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. Konz. Schwefelsäure löst mit tiefblauer, verdünnte mit rotvioletter, Salzsäure mit fuchsinroter, Alkalilauge mit rotvioletter Farbe. — Einw. von Disulfit: Gw., Ga. Bei der Einw. von überschüssigem Anilin auf dem Wasserbad erhält man 7-Dimethylamino-1-anilino-phenoxazon-(2)-carbonsäure-(4)-p-phenetidid (?) (S. 438).

7 - Dimethylamino - 1 - bensolsulfonyloxy - phen - oxason-(2)-carbonsäure-(4)-amid C₂₁H₁, O₆N₃S, s. nebenstehende Formel 1). B. Aus dem Chlorid des Gallaminblaus (S. 442) beim Versetzen mit Soda-Lösung und nachfolgender Einw. von Benzolsulfochlorid, zuletzt bei 70—80° (Chem.

Fabr. Sandoz, D. R. P. 117587; C. 1901 I, 431; Frdl. 6, 494; Gnehm, Bauer, J. pr. [2] 72, 262). — Grüne Blättchen (aus Alkohol). Sintert gegen 230° und zersetzt sich bei höherer Temperatur (Gn., B.). Etwas löslich in siedendem Aceton, Alkohol und Xylol, schwer in siedendem Benzol, Chloroform und Essigester, fast unlöslich in Wasser, Äther, Ligroin und Schwefelkohlenstoff; fast unlöslich in verd. Alkalilaugen (Gn., B.). Die Lösungen in organischen Lösungsmitteln sind im durchfallenden Licht violettblau, im reflektierten carminrot; die Lösungen in konz. Säuren sind carminrot oder rotviolett (Gn., B.). — Beim Kochen mit Anilin erhält man glänzende Nadeln, die sich bei 230—240° zersetzen (Gn., B.).

7 - Diäthylamino - 1 - oxy - phenoxason - (2) - carbonsäure - (4) - amid, Base des Cölestinblaus B $C_{17}H_{17}O_4N_3$, Formel I 1) und Salze des ,,7-Diāthylamino - 1.2-dioxy-4-aminoformyl-phenazoxoniumhydroxyds" $C_{17}H_{19}O_4N_3$, Formel II 1). B. Beim

$$I. \begin{picture}(C_2H_6)_8N \end{picture} \begin{picture}(C_2H_6)_8N \end{$$

Kochen von Gallamid mit salzsaurem p-Nitroso-diäthylanilin in Methanol und Zersetzen des entstandenen Chlorids mit Soda (Gnehm, Bauer, J. pr. [2] 72, 257; vgl. Grandmougin, Bodmen, J. pr. [2] 77, 501; B. 41, 609). Aus salzsaurem 4-Diathylamino-azobenzol beim Erhitzen mit Gallamid in Eisessig auf ca. 120° (DURAND, HUGUENIN & Co., D. R. P. 76937; Frdl. 4, 485; Gn., Bau.). — Blaue Krystalle (aus Eisessig) (Gs., Bo.). — Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak in Gegenwart von aromatischen Nitrokohlenwasserstoffen einen Farbstoff (dunkelbraunes Pulver; schwer löslich in Alkohol, sehr schwer in Benzol, unlöslich in Wasser und Alkalien; löslich in konz. Schwefelsäure mit braunroter Farbe), der chromgebeiste Wolle grün färbt (Du., H. & Co., D. R. P. 199846; C. 1908 II, 365; Frdl. 9, 238). Bei der Einw. von Chlorsulfonsäure unter Kühlung und anschließendem Erwärmen auf 90° entsteht ein blauer Farbstoff (leicht löslich in verd. Mineralsäure, Essigsäure und Wasser) (BAYER & Co., D. R. P. 205098; C. 1909 I, 601; Frdl. 9, 253). Gibt beim Behandeln mit überschüssigem Anilin unter Durchleiten von Luft bei 100° 7-Diäthylamino-3-anilino-1-oxy-phenoxazon-(2)carbonsaure-(4)-amid(S. 445) (Gr., Bo., B. 41, 609; vgl. Dv., H. & Co., D. R. P. 87935; C. 1896 II, 983; Frdl. 4, 486). Über Farbstoffe, die durch Kondensation mit aromatischen Aminen entstehen, vgl. a.: Gr., Bo., J. pr. [2] 77, 504; Du., H. & Co., D. R. P. 182783, 189940, 189941, 192529; C. 1907 II, 864, 2011; 1908 I, 573; Frdl. 8, 511; 9, 234, 235, 237. — Farberische Verwendung von Colestinblau B: Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1015. — Chlorid [C₁₇H₁₈O₂N₂]Cl. Grüne, glänzende Blättchen (Gr., Bau.). Leicht löslich. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau und schlägt auf Zusstz von Wasser nach Rotviolett um (Du., H. & Co., D. R. P. 76937; Frdl. 4, 486). — Pikrat $[C_{17}H_{16}O_4N_3]O \cdot C_6H_4(NO_2)_2$ (bei 100°). Grünglänzende Krystelle. Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser mit blaugrüner Farbe, schwer in Benzol, unföslich in Äther (Gr., Bo., J. pr. [2] 77, 502).

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

BAUER, J. pr. [2] 72, 264). — Grüne, glänzende Blättchen (aus Aceton oder Methanol).

- 3 Brom 7 dimethylamino 1 oxy phenoxazon (2) carbonsäure (4), Bromgallocyanin $C_{1b}H_{11}O_5N_2Br$, s. nebenstehende Formel ¹), bezw. desmotrope Formen. $C_{1a}H_{11}O_5N_2Br$ (CH_2)₂N. Bromgallocyanin $C_{1b}H_{11}O_5N_2Br$ (CH_2)₂N. OH + HCl. B. Bei 24-stdg. Kochen von Dibromgallussäure (Bd. X, S. 490) mit salzsaurem p-Nitroso-dimethylanilin in Methanol (Bistrax, Bl. [3] 15, 404). Wurde nicht ganz rein erhalten. Amorpher, blauer Niederschlag. Unlöslich in Benzol, löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol mit blauer Farbe, die beim Versetzen mit Säure oder Alkali nicht verschwindet.
- 8-Brom -7-dimethylamino-1-oxy-phenoxazon-(2)-carbonsäure-(4)-methylester, Base des Bromprune $C_{16}H_{12}O_5N_8Br$, Formel I 1) und Salze des "3-Brom-7-dimethylamino-1.2-dioxy-4-carbomethoxy-phenazoxoniumhydroxyds" $C_{16}H_{16}O_5N_8Br$, Formel II 1). B. Bei 17-stdg. Kochen von Dibromgallussäure-methylester mit salzsaurem

p-Nitroso-dimethylanilin in Methanol und Zersetzen des entstandenen Chlorids mit Natriumacetat (Grandmougin, Bodmer, B. 41, 607; vgl. Biétrix, Bl. [3] 15, 406). — Grüne, violett durchscheinende Tafeln (aus Eisessig). Löslich in Alkohol und Eisessig mit blauer Farbe (Gr., Bo.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer, in verd. Säuren mit roter, in verd. Alkalien mit rotvioletter Farbe (Gr., Bo.). — Liefert beim Kochen mit roter, in verd. Alkalien Salzsäure Pruneanilid (s. u.) (Gr., Bo.). — Chlorid [C₁₈H₁₄O₂N₂Br]Cl. Violetter Niederschlag (Bi.). Löslich in Wasser und Alkohol mit violetter Farbe, die auf Zusatz von Säuren nach Rot umschlägt (Bi.).

3 - Brom - 7 - dimethylamino - 1-oxy - phenoxason - (2) - carbon săure - (4) - amid C₁₂H₁₂O₄N₂Br, s. nebenstehende Formel¹).

B. Aus Dibromgallamid (Bd. X, S. 491) und p-Nitroso-dimethylanilin analog der vorangehenden Verbindung (GNEHM, GANSSER, J. pr. [2] 63, 93).

CO·NH₂

CO·NH₃

CO·NH₃

O

OH

CO·NH·CaHs

8-Brom-7-dimethylamino-1-oxy-phenoxazon-(2)-carbonsäure-(4)-anilid C₂₁H₁₅O₄N₂Br, s. nebenstehende Formel 1). B. Beim Kochen von Dibromgallussäure-anilid (Bd. XII, S. 511) mit salzsaurem p-Nitroso-dimethylanilin in Methanol, Abdampfen des Methanols, Waschen mit

(CH₃)₂N· O :0
OH
OOI (RIÉTRIX RI [3] 15 407)

heißem Wasser und Umkrystallisieren aus 60%eigem Alkohol (Blétrix, Bl. [3] 15, 407). — Violettes, kupferglänzendes Pulver. Sehr leicht löslich in Alkohol mit blauvioletter Farbe, schwer in Benzol, unlöslich in Wasser. Wird durch verd. Säuren rot gefärbt.

Derivate der 3.7-Diamino-1.2-dioxy-phenoxazin-carbonsäure-(4).

7 - Dimethylamino - 3 - anilino - 1 - oxy - phenoxazon-(2)-carbonsäure-(4)-methylester, "Pruneanilid" C₂₃H₁₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel ¹). B. Aus der Base des Prune (S. 440) oder ihrem Chlorid bei der Einw. von Anilin unter Durchleiten von Luft (GRANDMOUGIN, BODMER, B. 41, 606). Beim Kochen der Base des Bromprune (s. o.)

B. 41, 606). Beim Kochen der Base des Bromprune (s. o.) mit Anilin in Alkohol in Gegenwart von wenig Salzsäure (Gr., Bo.). — Grünglänzende, violett durchscheinende Prismen (aus Eisessig). Löslich in Alkohol mit violetter, in Eisessig mit blauvioletter Farbe, sohwer löslich in Ather mit roter Farbe (Gr., Bo.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotveictter Farbe, die beim Verdünnen unter Abscheidung eines Niederschlags über Blau nach Rot umschlägt, schwer löslich in verd. Säuren mit roter, in verd. Alkalilaugen mit violetter Farbe

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

CO·NH₂

0

ÒΉ

·NH·CoHa· NO2

(Gr., Bo.). — Beim Kochen mit alkoh. Schwefelsäure erhält man Anilin und die Leukoverbindung des Oxyprune (S. 447) (Gr., Bo.; vgl. Durand, Huguénin & Co., D. R. P. 198181; C. 1908 I, 1958; Frdl. 9, 236).

7-Dimethylamino-8-[3-nitro-anilino]-1-oxy-phenoxazon - (2) - carbonsäure - (4) - methylester C₂₁H₁₈O₇N₄, s. nebenstehende Formel¹). B. Beim Erhitzen von Prune (S. 440) mit 3-Nitro-anilin in Gegenwart von Natriumacetat und Eisessig auf 110° bis 120° (Grandmougein, Bodmer, J. pr. [2] 75, 200; 77, 506). — Goldglänzende Krystalle (aus verd. Essigsäure). Löslich in Eisessig mit blauer Farbe, unlöslich in Alkalilaugen. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die beim Verdünnen nach Braunrot umschlägt.

7-Diäthylamino-3-anilino-1-oxy-phenoxazon - (2)carbonsäure-(4)-amid C₂₂H₂₂O₄N₄, s. nebenstehende Formel ¹). B. Aus der Base des Cölestinblaus B (S. 443) bei
der Einw. von überschüssigem Anilin unter Durchleiten
von Luft auf dem Wasserbad (Grandmougin, Bodmer,
B. 41, 609; vgl. Durand, Huguminn & Co., D. R. P. 87935; C. 1896 II, 983; Frdl. 4, 486).
— Grüne Krystalle (aus Eisessig). Löslich in Alkohol mit blauvioletter, in Eisessig mit blaugrüner Farbe, sehr schwer löslich in Äther mit rötlichvioletter Farbe (Gr., Bo.). Löst sich

in konz. Schwefelsäure mit fuchsinroter, in verd. Säuren mit roter und in verd. Alkalilaugen spurenweise mit blauvioletter Farbe (Gr., Bo.).

7 - Diäthylamino - 3 - [3 - nitro - anilino] - 1 - 0 xy-phenoxason-(2) - carbonsäure-(4) - amid $C_{23}H_{21}O_{e}N_{5}$, s. nebenstehende Formel 1). B. Aus der Base des Cölestinblaus B (S. 443) bei der Kondensation mit 3-Nitro-anilin (Grandmough, Bodmer, J. pr. [2]

77, 507). — Dunkelolivgrüne Nadeln. Löst sich in Eisessig mit blauer Farbe, die beim Verdünnen rasch rot wird, und in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die beim Verdünnen über Rotbraun nach Gelbgrün umschlägt.

7-Diäthylamino-8 - [4 - nitro - anilino] - 1 - oxyphenoxason-(2)-carbonsäure-(4)-amid $C_{23}H_{21}O_5N_5$, s. nebenstehende Formel ¹). B. Analog der vorangehenden Verbindung (Grandmougin, Bodmer, J. pr. [C₂H₅)₂N - Bronzefarbene Blättchen. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

7 - Dimethylamino - 3 - methylanilino - 1 - oxyphenoxazon - (2) - carbonsäure - (4) - methylester
C₂₃H₂₁O₅N₂, s. nebenstehende Formel ¹). B. Aus Prune
(S. 440) bei der Einw. von Methylanilin in Alkohol
auf dem Wasserbad (Grandough, Bodmer, J. pr. OH
[2] 77, 507). — Krystalle (aus Eisessig). Löslich in Eisessig mit blauer Farbe. Löst sich in konz. Sohwefelsäure mit rotvioletter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser nach Rot umschlägt.

7 - Diäthylamino - 3 - [2 - carboxy - anilino] - 1 - oxy - phenoxazon - (2) - carbonsäure - (4) - amid C₂₄H₂₂O₆N₄, s. nebenstehende Formel ¹). B. Man erhitzt Cölestinblau B (S. 443) mit Anthranilsäure und Wasser auf 100—110° und erwärmt anschließend kurze Zeit im offenen Gefäß mit verd. Salzsäure auf 50° (Durand, Huguénin & Co., D. R. P. 182783; C. 1907 II, 864; Frdl. 8, 511; Grandmougin, Bodmer, J. pr. [2] 77, 505). — Grüne

7 - Dimethylamino - 3 - [3 - carboxy - anilino]1-oxy-phenoxazon-(2) - carbonsäure-(4) - methylester C₂₂H₁₂O₇N₂, s. nebenstehende Formel ¹). B.

Aus Prune (S. 440) beim Erhitzen mit 3-Aminobenzoesäure in Gegenwart von Eisessig und Natriumacetat auf 100—120° (Grandmougen, Bodmer, J. pr. [2] 75, 199; 77, 502; vgl. a. Durand, Huguénin & Co., D. R. P. 178841; C. 1907 I, 777; Frdl. 8, 510). — Grüne Nadeln (aus verd. Essigsäure). Löslich in Eisessig mit blauer Farbe, schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol,

Krystalle (aus Eisessig und Alkohol).

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

NH · CoH · COaH

unlöslich in Benzol; löslich in Alkalilaugen (GR., Bo.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die beim Verdünnen nach Rotbraun umschlägt, und in Ammoniak mit rotvioletter Farbe (GR., Bo.).

CO·NHa 7 - Diäthylamino - 3 - [3 - carboxy - anilino] -1 - oxy - phenoxason - (2) - oarbonsäure - (4) - amid · NH · CaH a · COaH $C_{24}H_{22}O_{6}N_{4}$, s. nebenstehende Formel¹). B. Aus (C2H5)2N der Base des Cölestinblaus B (S. 443) beim Erhitzen ÓĦ mit 3-Amino-benzoesäure in Gegenwart von Eisessig und Natriumacetat auf 100-1200 (GRANDMOUGIN, BODMER, J. pr. [2] 77, 504).

Grüne Nadeln (aus Eisessig + Alkohol). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die auf Zusatz von Wasser nach Rotbraun umschlägt, in Alkalien mit blauvioletter Farbe. CO2 · CH2 7 - Dimethylamino - 8 - [4 - carboxy - anilino] -

ester $C_{22}H_{12}O_7N_2$, s. nebenstehende Formel¹). B. Aus Prune (S. 440) und 4-Amino-benzoesäure analog der vorangehenden Verbindung (GRANDMOUGIN, OH BODMER, J. pr. [2] 77, 503; vgl. a. DURAND, HUGUÉNIN & Co., D. R. P. 178841; C. 1907 I, ÒН 777; Frdl. 8, 510). — Bronzeschimmernde Nadeln (aus verd. Essigsäure). Löst sich in Wasser mit blauer Farbe, in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die auf Zusatz von Wasser nach

Rotviolett umschlägt (Du., Hu.). CO·NH₂ 7 - Diäthylamino - 3 - [4 - oarboxy - anilino]-1 - oxy - phonoxason - (2) - oarbonsäure -(4) - amid NH · CaH4 · COaH $C_{24}H_{22}O_6N_4$, s. nebenstehende Formel¹). B. Aus der Base des Cölestinblaus B (S. 443) beim Erhitzen (C₂H₅)₂N ÒΉ mit 4-Amino-benzoesäure in Gegenwart von Eisessig und Natriumacetat auf 100-120° (Grandmougin, Bodmer, J. pr. [2] 77, 504). -Grüne Nadeln (aus Eisessig + Alkohol).

7-Dimethylamino-8-[4-amino-anilino]-1-oxyphenoxason - (2) - carbonsäure - (4) - methylester $C_{48}H_{40}O_5N_4$, s. nebenstehende Formel¹). B. Aus der Base des Prune (S. 440) beim Kochen mit p-Phenylendiamin in Alkohol (GRANDMOUGIN, BODMER, J. pr. [2] 77, 508). — Krystalle (aus Eisessig). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe,

1-oxy-phenoxason-(2)-carbonsaure-(4)-methyl-

COs CHs · NH·CoH4·NH2 (CHa)aN·

die beim Verdünnen mit Wasser nach Rotbraun umschlägt, in Eisessig mit blauer Farbe. 7 - Diäthylamino - 8 - [4 - diäthylamino - anilino]-1-oxy-phenoxason-(2)-carbonsaure-(4)amid $C_{97}H_{91}O_4N_5$, s. nebenstehende Formel 1). B. Aus der Base des Cölestinblaus B (S. 443) beim

CO·NH2 ·NH·CeH4·N(CsH5)s (CaHs)aN · :0 ÒЯ

Kochen mit N.N.Diäthyl-p-phenylendiamin in OH Alkohol (GRANDMOUGIN, BODMER, J. pr. [2] 77, 509). — Schwärzliche, glänzende Nadeln (aus Alkohol). Die Lösung in Eisessig ist blau. Löst sich in konz. Schwefelsaure mit fuchsinroter Farbe, die beim Verdünnen nach Rotbraun umschlägt, in verd. Säuren mit roter Farbe. die bei stärkerem Verdünnen in Blau übergeht.

7 - Dimothylamino - 8 - {[4'- amino -diphe-CO2 · CH3 nylyl - (4)] - amino} - 1 - oxy - phonoxason - (2) -·NH·CeH4·CeH4·NH2 carbonsaure - (4) - methylester $C_{23}H_{24}O_{5}N_{4}$, s. (CHa)aN. nebenstehende Formel¹). B. Aus der Base des Prune (S. 440) beim Kochen mit Benzidin in

Alkohol (Grandmoughn, Bodmer, J. pr. [2] 77, 509). — Krystalle (aus Eisessig oder Nitrobenzel und Alkohol). Löslich in Chloroform mit blauvioletter, in konz. Schwefelsaure mit rotvioletter und in verd. Säure mit roter Farbe. Fast unlöslich in Alkalien.

b) Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-33} O_5 N$.

7-Dimethylamino-1-oxy-3-[4.4'-bis-dimethylamino-benshydryl]-phenoxason-(2)-carbonsäure-(4) $C_{32}H_{38}O_4N_4$, s. nebenstehende ·OH[CaH4·N(CHa)ala (CH₃)2N Formel 1), bezw. desmotrope Formen. - CasHasOsN4 :0 + 2 HCl. B. Bei mehrstündigem Erwärmen von
Gallocyaninhydrochlorid (S. 438) mit Tetramethyl-4.4'-diamino-benzhydrol (Bd. XIII, S. 698)

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

in Alkohol in Gegenwart von etwas Salzsäure (Möhlau, Klopfer, B. 32, 2158). — Krystalie (aus Alkohol + Ather). Löst sich in Wasser mit blauvioletter, in Eisessig mit kornblumenblauer, in konz. Schwefelsäure mit blauer und in verd. Säuren mit fuchsinroter Farbe. — Aus der wäßr. Lösung scheiden sich auf Zusatz von Alkalien dunkelblaue Flocken aus.

3. Aminoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.

Aminoderivate der 1.2.3-Trioxy-phenoxazin-carbonsäure-(4) $C_{1x}H_2O_4N$.

7-Dimethylamino-1.3-dioxy-phenoxazon-(2)-carbon-COa · CHa säure-(4)-methylester, Oxyprune $C_{16}H_{14}O_6N_2$, s. nebenstehende Formel¹). B. Bei 24-stdg. Kochen von Pruneanilid (S. 444) mit Alkohol und konz. Schwefelsäure und an-·OH (CH2)2N. schließender Oxydation der entstandenen Leukoverbindung óн mit Luft (Grandmougin, Bodmer, B. 41, 609; vgl. Durand, Huguénin & Co., D. R. P. 198181; C. 1908 I, 1958; Frdl. 9, 236). — Grüne Krystalle. Löslich in Alkohol mit rotvioletter, in Eisessig mit blauvioletter und in Xylol mit fuchsinroter Farbe (G., B.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün und wird beim Verdünnen gelbbraun, die Lösung in verd. Alkalien ist rot und wird beim Neutraliaieren blau (G., B.). — Gibt bei der Einw. von Benzolsulfo-chlorid 7-Dimethylamino-1.3-di-benzolsulfonyloxy-phenoxazon-(2)-carbonsäure-(4)-methyl-ester (s. u.) (G., B.). — Liefert auf Chrombeize ein grünstichiges Blau (G., B.).

7 - Dimethylamino - 1.2 - dioxy-8-[8-oxy-phenoxy] - phenoxazin - carbonsäure - (4) - methylester $C_{22}H_{20}O_7N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Prune (S. 440) mit Resorcin und Salzsäure auf dem Wasserbad und Zersetzen des entstandenen

COa CHa O·C6H4·OH (CHa)aN. HO

Hydrochlorids mit Natriumacetat (MÖHLAU, KLIMMER, Ziechr. f. Farben- u. Textilchemie 1, 69; C. 1902 I. 940). — Gelbe Flocken. — Oxydiert sich beim Einleiten von Luft in die schwach alkal. Lösung zu 7-Dimethylamino-1-oxy-3-[3-oxy-phenoxy]-phenoxazon-(2)-carbonsäure-(4)methylester (s. u.). — C₁₂H₂₀O₇N₂ + HCl. Gelbgrüne Nadeln (aus verd. Alkohol). Löst sich in Wasser mit gelber Farbe.

7 - Dimethylamino - 1 - oxy - 3-[8-oxy-phenoxy]phenoxazon - (2) - carbonsaure - (4) - methylester C₂₂H₁₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel¹). B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Einleiten von Luft in die schwach alkalische Lösung (Möhlau, Klimmer, Ztechr. f. Farben- u. Textilchemie 1, 69; C. 1903 I, 939). — Schwarzblaue Flocken. Unlöslich

O.C.H4.OH (CH₂)₂N· :0

COa · CHa

in allen tiblichen Lösungsmitteln; löslich in Alkalien. Löst sich in konz. Schwefelsaure mit grünlichblauer, in verd. Mineralsäuren nur spurenweise mit carminroter Farbe. — Bei längerem Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat erhält man die nachfolgende Verbindung.

Verbindung C₃₀H₂₀O₁₁N₂ {vielleicht 10-Acetyl-7-dimethylamino-3-[3-acetoxy-phenoxy]-1.2-diacetoxy-phenoxazin-carbonsaure-(4)-methylester $(\mathrm{CH_{2}})_{2}\mathrm{N} \cdot \mathrm{C}_{0}\mathrm{H}_{3} \underbrace{\mathrm{N(CO} \cdot \mathrm{CH_{2}})}_{\mathrm{O}} \cdot \mathrm{C}_{3}(\mathrm{O} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH_{2}})_{3}(\mathrm{O} \cdot \mathrm{C}_{3}\mathrm{H}_{4} \cdot \mathrm{O} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH_{2}}) \cdot \mathrm{CO}_{3} \cdot \mathrm{CH_{3}} \right). \quad B. \quad \mathrm{Aus} \quad \mathrm{der}$ vorangehenden Verbindung bei längerem Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (MÖHLAU, KLIMMER, Ztschr. f. Farben- u. Textilchemie 1, 70; C. 1902 I, 940). — Nadeln (aus Acetanhydrid). F: 275°. Leicht löslich in kaltem Chloroform, ziemlich leicht in heißem Alkohol. Eisessig, Benzol, Aceton und Essigester, unlöslich in Ather. — Wird von alkoh. Kalilauge schon in der Kalte verseift.

7 - Dimethylamino - 1.8 - di - bensolsulfonyloxyphenoxazon - (2) - carbonsäure - (4) - methylester $C_{aa}H_{aa}O_{10}N_aS_a$, s. nebenstehende Formel¹). B. Aus Oxyprune (s. c.) in Soda-Lösung bei der Einw. von Benzolsulfochlorid (Grandmough, Bodmer, B. 41, 610).

CO2 · CH2 O · SO₂ · C₆H₅ (CH2)2N. O.BOa.CaHs

- Tafeln (aus Xylol), grüne Nadeln (aus Essigester). Die Lösungen zeigen rote Fluorescenz. Sehr schwer löslich in verd. Säuren, unlöslich in Alkalien. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe, die beim Verdünnen nach Rot und bei längerem Aufbewahren nach Grün umschlägt.

^{&#}x27;) Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368-372.

K. Amino-oxo-carbonsäuren.

- 5 Amino benzoxasolon carbon săure-(7) bezw. 5 Amino 2 oxy- benz- cxasol carbonsăure-(7) C₃H₂O₃N₃, Formel I bezw. II. B. Bei der Reduktion von 5-Nitro-benzoxazolon-carbonsăure-(7) (8. 344) mit Zinn und heißer Salzsäure (Weiss, D. R. P. 90206; C. 1897 I, 576; Frdl. 4, 159). Nadeln mit 1 H₂O. F: 252°. Sehr schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol.
 - 6-Amino-phenoxason-(7)-carbonsaure-(8) C₁₂H₈O₄N₂, Formel III, s. S. 438.
- 7 Dimethylamino 1 anilino phenoxason (2) carbonsaure (4) p phenetidid $C_{29}H_{26}O_4N_4$, Formel IV, s. S. 438.

III.
$$O: \bigcup_{O} \bigvee_{O} CO_2H$$
 IV. $O: \bigcup_{O} \bigvee_{O} CO_2H_5$

L. Amino-oxy-oxo-carbonsauren.

7 - Dimethylamino - 1 - oxy - phenoxazon - (2) - carbonsäure - (4), Gallocyanin $C_{15}H_{19}O_5N_5$, Formel V, s. S. 438.

7-Dimethylamino-3-anilino-1-oxy-phenoxazon-(2)-carbonsäure-(4)-methylester $C_{22}H_{12}O_5N_2$, Formel VI, s. S. 444.

7-Dimethylamino-1.3-dioxy-phenoxason-(2)-carbonsäure-(4)-methylester, Oxyprune $C_{16}H_{14}O_6N_2$, Formel VII, s. S. 447.

M. Amino-sulfonsäuren.

Aminoderivate der Monosulfonsäuren.

a) Aminoderivate der Monosulfonsäuren $C_nH_{2n-13}O_4NS$.

Sultam der Naphthylendiamin-(1.2)-disulfonsäure-(3.8), 2-Amino-naphthsultam-sulfonsäure-(3) C₁₀H₈O₈N₈S₂, Formel VIII. B. Man setzt eine wäßr. Lösung des Ammoniumsalzes des Naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.8)-amids-(8) (Bd. XI, S. 278) mit einer m-Xylol-diazoniumchlorid-(4)-Lösung (Bd. XVI, S. 507) in der Kälte um, kocht den entstandenen Azofarbstoff mit Alkalilauge oder Alkalicarbonat-Lösung und reduziert den entstandenen Farbstoff, dem vielleicht Formel IX zukommt, mit Zinnchlorür (Bernthesen, B. 28, 3094; vgl. BASF, D. R. P. 57484, 57907; Frdl. 3, 537, 538). — Nadeln mit 2 H₂O (Be.). Löst sich in Alkalilauge mit gelber Farbe und wird hieraus durch Säuren wieder gefällt (Be.). — Gibt bei längerem Kochen mit Phenanthrenchinon ein Azin (Be.).

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, S. 368 - 372.

b) Aminoderivate der Monosulfonsäuren C_nH_{2n-15}O₄NS.

2-Amino-phenoxasin-sulfonsäure-(4) C₁₂H₁₀O₄N₂S, s. neben-80aH stehende Formel. B. Bei der Reduktion des Natriumsalzes der 2-Nitrophenoxazin-sulfonsäure-(4) mit Zinkstaub und Ammoniumchlorid in NH. siedender wäßriger Lösung (ULLMANN, A. 366, 117). — Fast farblose Nadeln (aus 50% jeer Essigsäure). Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln. — Oxydiert sich an der Luft.

c) Aminoderivate der Monosulfonsäuren C_n H_{2n-17}O₄ NS.

6-Methyl-2-[4-amino-phenyl]-benzthiazol-sulfon-Säure - (5P), "Dehydro - thio - p-toluidin - sulfonsäure"

C₁₄H₁₂O₂N₂S₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution

vgl. a. Bogert, Bergeim, Proc. Nat. Acad. Sc. 10 [1924], 320; C. 1924 II, 1920. — B. Bei ilmählichem Versetzen einer Lösung von 6-Methyl-2-[4-amino-phenyl]-benzthiazol (S. 376) in konz. Schwefelsäure mit rauchender Schwefelsäure (70% SO₃) (Green, B. 22, 971; vgl. a. Kalle & Co., D. R. P. 92011; Frdl. 4, 824). — Gelbe Nadeln mit 1 H₂O oder orangefarbene Blätter mit 2 H₂O. Schwer löslich in heißem Wasser (Gr.). — Das Natriumsalz liefert bei der Orydation mit Natriumhypochlorit, Kaliumferricanid oder Bleidioxyd Chloramingelb (S. 457)

(BAYER & Co., D. R. P. 65402; Frdl. 3, 752). Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 53935; Frdl. 2, 296; D. R. P. 65402, 69265, 74059, 74060, 73349; Frdl. 3, 752, 753, 756, 757, 759; D. R. P. 83523, 86420, 88846, 92708, 96768; Frdl. 4, 839, 841, 843, 844, 845; Cassella & Co., D. R. P. 81843; Frdl. 4, 837; Clayton Aniline Co., D. R. P. 51331; Frdl. 2, 294; D. R. P. 113514; C. 1900 II, 703; Frdl. 6, 1028; DAHL & Co., D. R. P. 48465; Frdl. 2, 294; D. R. P. 57095; Frdl. 3, 749; Farbw. Mühlheim, D. R. P. 99575; C. 1899 I, 159; Frdl. 5, 642; vgl. Green, Soc. 85, 1425; GEIGY & Co., D. R. P. 56593; Frdl. 3, 747; D. R. P. 100613; C. 1899 I, 717; Frdl. 5, 644; Höchster Farbw., D. R. P. 98761; C. 1898 II, 949; Frdl. 5, 609; D. R. P. 100781; C. 1899 I, 717; Frdl. 5, 610; vgl. s. Fierz-David, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 80ff.; Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 269, 272, 275, 277, 278, 280, 281, 290, 417, 718, 719, 935. Überführung in lichtempfindliche Farbstoffe, die zur Erzeugung photographischer Bilder dienen können: Green, Cross, Bevan, D. R. P. 56606; Frdl. 2, 559.

 $NH_4C_{14}H_{11}O_3N_2S_2+H_2O$. Plättchen. Schwer löslich in heißem Wasser (GR.). 6 - Methyl - 2 - [4 - (3 - amino - benzamino) - phenyl] - benzthiazol - sulfonsäure-(5?)

 $C_{21}H_{17}O_4N_2S_2 = (HO_3S)(CH_2)C_5H_2 < \frac{N}{S} > C \cdot C_5H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_5H_4 \cdot NH_2. \quad B. \quad \text{Aus dem Natrium-}$ salz der vorangehenden Verbindung durch Einw. von 3-Nitro-benzoylchlorid in alkal. Lösung bei 70-80° und anschließende Reduktion des entstandenen Mono-[3-nitro-benzoyl]-derivats mit Eisenfeile und Essigsaure bei 80-100° (BAYER & Co., D. R. P. 163040; Č. 1905 II, 1141; Frdl. 8, 121; RUGGLI, PESTALOZZI, Helv. 9 [1926], 376). — Zieht farblos auf Baumwolle auf und läßt sich auf der Faser diazotieren und kuppeln (BAY. & Co.; vgl. a. Ru., Pr.). — NaC₂₁H₁₆O₄N₃S₂+2H₂O (Ru., Pr.). Hellgelbe Krystalle. F: 92—93° (Ru., Pr.).

[4.6 - Dimethyl - 2 - (4 - amino-2-methyl-phenyl)-benzthiazol] - sulfonsaure - (x), "Dehydro - thio - m - xylidinsulfonsäure" $C_{16}H_{16}O_3N_2S_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Dehydro-thio-m-xylidin (S. 378) bei gelindem Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure (AGFA, D. R. P. 65230; Frdl. 3, 763; vgl. a. Dahl & Co., D. R. P. 61742; Frdl. 3, 764). — Braungelber Niederschlag. — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Agra; D. & Co.

d) Aminoderivate der Monosulfonsäuren C_n H_{2n-23} O₄ NS.

2 - [3 - Amino - phenyl] - [naphtho - 2'.1': 4.5 - thiasol] sulfonsäure-(6) 1) $C_{17}H_{18}O_{3}N_{5}S_{5}$, s. nebenstehende Formel. B. Man läßt auf das Natriumsalz der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) 3-Nitro-benzaldehyd einwirken und kocht die Lösung der entstandenen, nicht näher beschriebenen Nitrobenzalver-

bindung mit Alkalipolysulfid (BAYER & Co., D. R. P. 165126; C. 1905 II, 1755; Frdl. 8, Natriumsalz. Ziemlich schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

N. Amino-oxy-sulfonsäuren.

5'- Oxy - 2 - [8 - amino - phenyl] - [naphtho-2'.1': 4.5-thiasol]-sulfonsäure-(7) l C₁₇H₁₂O₂N₂S₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) und 3-Nitro-benzaldehyd analog der vorangehenden Verbindung (BAYER & Co., D. R. P. 165126; C. 1905 II, 1755; Frdl. 8, 186). — Blaßgelbe Krystalle. Sehr schwer löslich in Wasser. HO₈8 — Verwendung zur Herstellung von Farbstoffen: B. & Co., D. R. P. 166903; C. 1906 I, 519: Frdl. 8, 695.

5'-Oxy-2-[4-amino-phenyl]-[naphtho-2'.1':4.5-thiasol]sulfonsäure- $(7)^{1}$) $C_{17}H_{18}O_4N_8S_8$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) und 4-Nitro-benzaldehyd HO analog den beiden vorangehenden Verbindungen (BAYER & Co., D. R. P. 165126; C. 1905 II, 1755; Frdl. 8, 186). Beim Kochen von 6-[4-Nitro-benzylamino] - naphthol - (1) - sulfonsäure - (3) HO₃S (Bd. XIV, S. 825) mit Natriumpolysulfid-Lösung (B. & Co., D. R. P. 165127; C. 1905 II, 1755; Frdl. 8, 188). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: B. & Co., D. R. P.

166903; C. 1906 I, 519; Frdl. 8, 695. 5'- Oxy - 2 - [3 - amino - phonyl] - [naphtho-1'.2':4.5-oxazol]-sulfonsäure-(7) 1) $C_{17}H_{18}O_5N_8S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5'-Oxy-2-[3-nitro-phenyl]-[naphtho-1'.2':4.5-ox-azol]-sulfonsäure-(7') (S. 358) bei der Reduktion mit Eisen und siedender verdünnter Schwefelsäure (BAYER & Co., D. R. P.

165102; C. 1905 II, 1761; Frdl. 8, 693). — Gibt mit Diazoverbindungen rote, violette und blaue Azofarbstoffe.

7 - Dimethylamino - 1 - oxy - 4'- sulfo - [benso - 1'.2': 8.4phenthiazon-(2)] $C_{18}H_{14}O_5N_2S_2$, s. nebenstehende Formel 1) 2). B. Man löst das Kaliumsalz der 1.2-Dioxy-naphthalin-sulfonsaure-(6) und Natriumthiosulfat in Wasser bei 80-90° und versetzt mit einer Lösung von salzsaurem p-Nitroso-dimethyl-

versetzt int einer Losing von satzsatrein p-Nitroso-timethyl-anilin in heißer verdünnter Essigsäure (BAYER & Co., D. R. P. 84233; Frdl. 3, 1014). Aus 7-Dimethylamino-1-oxy-34-benzo-phenthiazon-(2) (S. 424) beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure (25% SO₂) auf 80% bis 100% (B. & Co., D. R. P. 83046; Frdl. 3, 1011). Bei der Einw. von S-[2-Amino-5-dimethyl-amino-phenyl]-thioschwefelsäure (Bd. XIII, S. 557) auf das Kaliumsalz der Naphtho-chinon-(1.2)-sulfonsäure-(6) in Wasser in Gegenwart von Natriumacetat bei 70—100% Ch. C. D. D. D. 840821. Frank chromoshairte Wolle Rannwelle and Saide blev (Salute (B. & Co., D. R. P. 84233). — Färbt chromgebeizte Wolle, Baumwolle und Seide blau (Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 1048). — Natriumsalz. Metallglänzende Krystalle. Schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser (B. & Co., D. R. P. 83046).

VI. Hydroxylamine.

A. Hydroxylaminoderivate der Stammkerne.

2 - [N - Phenyl - hydroxylamino]-2-methyl-pentanon-(4)-[isoxim-N-phenyläther] $C_{12}H_{22}O_2N_2 = C_4H_4 \cdot N(OH) \cdot C(CH_2)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_2) - N \cdot C_4H_5 \cdot \text{bezw. } C_4H_4 \cdot N(OH) \cdot C(CH_2)_2 \cdot CH_4 \cdot C(CH_2)_2 \cdot CH_4 \cdot C(CH_2)_2 \cdot CH_5 \cdot CH_5$ $C(CH_9): N(:O) \cdot C_9H_5$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XV, S. 6.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

²⁾ Zur Formulierung vgl. Einleitung, 8, 368-372.

B. Oxy-hydroxylamine.

1. Hydroxylaminoderivate der Monooxy-Verbindungen.

Hydroxylaminoderivate des 3-[4-0xy-phenyl]-isoxazois C₂H₇O₂N.

 $\begin{array}{lll} \textbf{4-Hydroxylamino-8-[4-methoxy-phenyl]-isoxasol} & bezw. & \textbf{8-[4-Methoxy-phenyl]-isoxasol} \\ \textbf{isoxasolon-(4)-oxim} & \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{10}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{2} = & \textbf{HC}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{CH}_{3} \\ \textbf{HC}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{N} & bezw. \\ \textbf{HC}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{N} & \\ \end{array}$

HO·N:C—C·C₂H₄·O·CH₃

1). B. Beim Kochen von Methyl-[4-methoxy-phenyl]-furoxan (Syst. No. 4511) mit 16°/siger methylalkoholischer Kalilauge (Wieland, Semper, A. 358, 65).

Nadeln (aus Methanol). F: 172° (Zers.) (W., S.), 182° (Zers.) (Ponzio, Torres, G. 59 [1929], 465). Unlöslich in Soda-Lösung (W., S.). — Wird von Permanganat nicht oxydiert (W., S.). Reduziert weder Fehlingsche Lösung noch ammoniakalische Silbernitrat-Lösung (W., S.). Beim Erwärmen mit Alkalien erhält man Anissäurenitril und Ammoniak (W., S.; P., T.).

CH₂·O·N:C—C·C₆H₄·O·CH₃. B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Behandeln mit 2 Mol Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Wieland, Semper, A. 358, 66). — Nadeln (aus Methanol). F: 107—108° (W., S.), 108° (Ponzio, Torres, G. 59 [1929], 466).

 $\textbf{O-Bensoylderivat} \ C_{17} H_{14} O_4 N_3 = \frac{C_6 H_5 \cdot \text{CO} \cdot \text{O} \cdot \text{NH} \cdot \text{C} - C_6 H_4 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_3}{\text{HC} \cdot \text{O} \cdot \text{N}} \ \text{bezw}.$

C₆H₅·CO·O·N:C——C·C₆H₄·O·CH₃. B. Aus der zweitvorangehenden Verbindung durch H₃C·O·N Benzoylieren in alkal. Lösung (Wieland, Semper, A. 358, 66). — Nadeln (aus Aikohol). F: 143° (W., S.), 147° (Ponzio, Torres, G. 59 [1929], 466).

2. Hydroxylaminoderivate der Dioxy-Verbindungen.

Hydroxylaminoderivate des 3-[3.4-Dioxy-phenyl]-isoxazols $C_9H_7O_8N$.

HO·N:C—C·C₆H₈(O·CH₉)₈). B. Bei kurzem Erwärmen von Methyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-furoxan (Syst. No. 4529) mit alkoh. Kalilauge (Malagnini, G. 24 II, 10). — Krystalle (aus Benzol). F: 171—172° (Zers.). Sehr leicht löslich in Essigester. Leicht löslich in Kalilauge. Zersetzt sich beim Aufbewahren.

 $\textbf{O-Acetylderivat} \ \ \textbf{C}_{13}\textbf{H}_{14}\textbf{O}_{5}\textbf{N}_{3} = \frac{\textbf{CH}_{3} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{C} - \textbf{C} \cdot \textbf{C}_{3}\textbf{H}_{3}(\textbf{O} \cdot \textbf{CH}_{3})_{3}}{\textbf{HC} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{N}} \ \text{bezw}.$

 $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot N : C - C \cdot C_3H_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Beim Erwärmen der vorangehenden Verbindung mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (Malagnini, G. 24 II, 11). — Nadeln (aus Aceton). F: ca. 115°.

- 1) Wird uach dem Literatur-Schiußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] von Ponzio, Torres, G. 59, 463 als 5 · Oxy · 4 · im in o · 3 · [4 · met hoxy · phenyl] · is oxazolin HN:C——C·C₃H₄·O·CH₃ aufgefaßt.

 HO·HC·O·N
- *) Wird nach dem Literatur-Schiußtermin der 4. Aufl. dieses Haudbuchs [1. I. 1910] von Ponzio, Torres, G. 59, 463 ais 5.0xy.4-imino-8-[8.4-dimethoxy-phenyi]-HN: C——C·C₆H₃(O·CH₃); aufgefaßt.

 HO·HC·O·N

C. Oxo-hydroxylamine.

1. Hydroxylaminoderivate der Monooxo-Verbindungen.

- 4-Hydroxylamino-5-oximinomethyl-isoxazol $C_4H_5O_5N_3=\frac{HO\cdot NH\cdot C-CH}{HO\cdot N:CH\cdot C\cdot O\cdot N}$ ist desmotrop mit 4-Oximino-5-oximinomethyl-isoxazolin, S. 256.

 4-Hydroxylamino-3-methyl-5-acetyl-isoxazol $C_6H_5O_3N_2=HO\cdot NH\cdot C-C\cdot CH_3$
- HO·NH·C—C·CH₃ ist desmotrop mit 3-Methyl-5-acetyl-isoxazolon-(4)-oxim, S. 257.

 4-Hydroxylamino-3-phenyl-5-benzoyl-isoxazol $C_{16}H_{12}O_3N_2 =$

 $HO \cdot NH \cdot C - C \cdot C_6H_6$ ist desmotrop mit 3-Phenyl-5-benzoyl-isoxazolon-(4)-oxim, S. 281. $C_6H_5 \cdot CO \cdot C \cdot O \cdot N$

2. Hydroxylaminoderivate der Dioxo-Verbindungen.

4-Hydroxylamino-3-methyl-5-oximinoacetyl-isoxazol $C_6H_7O_4N_8 = HO \cdot NH \cdot C - C \cdot CH_3$ ist desmotrop mit 3-Methyl-5-oximinoacetyl-isoxazolon-(4)-oxim, S. 286.

3. Hydroxylaminoderivate der Trioxo-Verbindungen.

4 - Hydroxylamino - 3 - oximinomethyl - 5 - oximinoacetyl - isoxazol $C_6H_6O_6N_4 = HO \cdot NH \cdot C - C \cdot CH : N \cdot OH$ ist desmotrop mit 3 - Oximinomethyl - 5 - oximinoacetyl-isoxazolon-(4)-oxim, S. 289.

D. Hydroxylamino-oxo-carbonsäuren.

4 - Hydroxylamino - 3 - methyl - 5 - [oximino - benzolazo-acetyl] - isoxazol bezw. 3 - Methyl - 5 - [oximino - benzolazo - acetyl] - isoxazolon - (4) - oxim $C_{12}H_{11}O_4N_6=HO\cdot NH\cdot C-C\cdot CH_3$ bezw. $HO\cdot N:C-C\cdot CH_2 - C\cdot CH_3$ bezw. $C_6H_5\cdot N:N\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CO\cdot C\cdot O\cdot N$ bezw. $C_6H_5\cdot N:N\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CO\cdot C\cdot O\cdot N$ weitere desmotrope Formen. B. Bei der Einw. von Benzoldiazoniumchlorid auf 3-Methyl-5-oximinoacetyl-isoxazolon - (4) - oxim (S. 286) in Natronlauge unter Eiskühlung (SCHOLL, BAUMANN, B. 30, 1305). Dunkelrote Nadeln (aus Benzol). F: 208° (Zers.).

VII. Hydrazine.

A. Hydrazinoderivate der Stammkerne.

2-Phenylhydrasino-5-methyl- \varDelta s-thiasolin $C_{10}H_{13}N_3S = H_3C-N_{CH_3}\cdot HC\cdot S\cdot C\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_5$ ist desmotrop mit 5-Methyl-thiasolidon-(2)-phenylhydrason, S. 148.

N.N'-Bis-[5-methyl- \varDelta s-thiasolinyl-(2)]-hydrasin $C_8H_{16}N_4S_2 = H_3C-N_3CH_3$ CH₃·HC·S·C·NH·NH·C·S·C·H·CH₃ ist desmotrop mit Bis-[5-methyl-thiasolidyliden-(2)]-hydrasin, S. 149.

 $N.N' - Bis - [4 - methyl - 3 - athyl - isoxasolyl - (5)] - hydrasin <math>C_{1} + H_{1} O_{2} N_{4} =$ $C_2H_5 \cdot C \longrightarrow C \cdot CH_3 \quad CH_3 \cdot C \longrightarrow C \cdot C_3H_5$ ist desmotrop mit Bis-[4-methyl-3-āthyl-isoxazolinyliden-(5)]-hydrazin, S. 163.

4-Nitroso-8-phenylhydrasino-5-phenyl-isoxasol $C_{16}H_{16}O_{2}N_{2}=$ C.H. C.O.N hydrazon, S. 203.

B. Oxy-hydrazine.

 $5 (oder 7) - [\beta - Phenyl - \beta - acetyl - hydraxino] - 6 - oxy - 4 - methyl - 2 - phenyl - benzoxazol$ C22 H12 O2 N2, Formel I oder II. B. Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von 5 (oder 7)-Benzol-

I.
$$C_6H_6 \cdot N(CO \cdot CH_8) \cdot NH \cdot OC \cdot C_6H_5$$

II. $C_6H_5 \cdot N(CO \cdot CH_8) \cdot NH \cdot OC \cdot C_6H_5$
 $C_6H_5 \cdot N(CO \cdot CH_8) \cdot NH$

azo-6-acetoxy-4-methyl-2-phenyl-benzoxazol mit Zinkstaub und Eisessig (HENRICH, M. 19, 504). — Blättchen (aus Eisessig). F: 184—185°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Äther und Benzol. Leicht löslich in Alkalilaugen mit gelber Farbe. Leicht löslich in konz. Schwefelsäure mit stahlblauer Fluorescenz.

VIII. Azo-Verbindungen.

(Verbindungen, die vom Typus R.N:NH abgeleitet werden können; vgl. dazu "Leitsätze", Bd. I, S. 10—11, § 12a.) Zur Nomenklatur vgl. Bd. XVI, S. 1-6.

A. Azoderivate der Stammkerne.

 $\textbf{Bensolaso - [N-methyl-isoscetaldoxim]} \quad \textbf{C_3H_{11}ON_3} = \textbf{C_6H_b} \cdot \textbf{N} : \textbf{N} \cdot \textbf{C(CH_3)} - \textbf{N} \cdot \textbf{CH_3}$

bezw. C₃H₅·N:N·C(CH₃):N(:0)·CH₃. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Neben wenig Benzolazoacetaldoximmethyläther bei der Einw. von Diazomethan auf Benzolazoacetaldoxim (Bd. XVI, S. 14) in Äther oder zweckmäßiger beim Kochen der Natriumverbindung des Benzolazoacetaldoxims mit Methyljodid in Benzol (Bamberger, Frei, B. 35, 750, 751; vgl. Voswingeri, B. 32, 2490; 35, 1011; B., B. 35, 758). — Orangefarbene Nadeln. F: 96—96,5° (B., F.). Ziemlich leicht flüchtig mit Waserdampf (B., F.). Lieiht löslich allebel Ather Benzol und siedendem Wasers siemlich leicht in heißem Petroläther in Alkohol, Ather, Benzol und siedendem Wasser, ziemlich leicht in heißem Petroläther. Die Lösung in konz. Salzsäure oder Schwefelsäure ist dunkelrot (B., F.). — Liefert beim Behandeln mit Jodwasserstoffsäure kein Methyljodid (B., F.). Beim Kochen mit Zinkstaub und verd. Salzsaure entstehen Anilin und Phenylhydrazin (B., F.). Bei der Einw. von Zinnehlorür auf Benzolazo-[N-methyl-isoacetaldoxim] in Alkohol bis zur Entfärbung erhält man β -[α -Methylimino-athyl]-phenylhydrazin (V., B. 32, 2490, 2770; 35, 3272). Liefert beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserbad 1-Phenyl-3-methyl-1.2.4triazol (B., F.).

This solve (2 as o 4) - resordin $C_3H_7O_5N_3S = \frac{HC-N}{HC\cdot S\cdot C\cdot N:N\cdot C_3H_8(OH)_3}$ Aus 2-Amino-thiazol (S. 155) durch Diazotieren und Kuppeln mit Resorcin (TRAUMANN, A. 249, 40). — Braune, kupferglänzende Nadeln (aus Alkohol). Sehr schwer löslich in kaltem, leichter in heißen Wie eine der Schwer in heißem Wasser und Alkohol, schwer in Ather. Die Lösung in wäßr. Ammoniak ist dunkelrot. Anilin - $\langle 4 \text{ aso } 4 \rangle$ - [3 -methyl-5-phenyl-isoxasol] $C_{16}H_{14}ON_4 = H_2N \cdot C_6H_3 \cdot N : N \cdot C - C \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von Acetanilid- $\langle 4 \text{ azo } 4 \rangle$ -[3 -methyl-5-phenyl-isoxasol]

C.H. C.O.N isoxazol] mit wäßrig alkoholischer Natronlauge (Bülow, Busse, B. 39, 2463). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 191°. Löslich in Alkohol, Aceton, Benzol und Eisessig, unlöslich in Wasser, Ather und Ligroin. Löslich in verd. Salzsäure. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.

Acetanilid - $\langle 4 \text{ aso } 4 \rangle$ - [8 -methyl - 5 -phenyl - isoxasol] $C_{18}H_{16}O_8N_4 = CH_1 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C - C \cdot CH_2$

B. Beim Kochen von $\alpha.\gamma$ -Dioxo- β -[4-acetamino-C₆H₆·C·O·N henylhydrazono]- α -phenyl-butan mit Hydroxylamin in Alkohol (Büllow, Bussa, B. 39,

phenylhydrazono]-α-phenyl-butan mit Hydroxylamin in Alkohol (Bülow, Busse, B. 39, 2463). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 228° (Zers.). Löslich mit goldgelber Farbe in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer löslich in Ather und Ligroin, kaum löslich in Wasser. Die rote Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch Wasser entfärbt.

[1-(Acetylcarbäthoxymethylen-hydrazino)-bensol]- $\langle 4$ aso 4 \rangle -[8-methyl-5-phenylicoxazol] ({[8-Methyl-5-phenyl-isoxazol] - $\langle 4$ aso 1 \rangle - bensol - 4 - aso}- acetessigsäure-CH, (CO.

äthylester) $C_{32}H_{31}O_3N_6 = \frac{CH_2 \cdot CO}{C_2H_4 \cdot O_3C}C:N \cdot NH \cdot C_2H_3 \cdot N:N \cdot C - C \cdot CH_3$ bezw. desmotrope

C₂H₄·C₂C C₃H₄·C·O·N

Form. B. Man behandelt Anilin-(4 azo 4)-[3-methyl-5-phenyl-isoxazol] bei 15° mit Natriumnitrit und Salzsäure und kuppelt die entstandene Diazoniumsalz-Lösung mit Acetessigester in alkoh. Lösung unter Zusatz von Natriumscetat (Bülow, Busse, B. 39, 2464). — Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 151°. Löslich in Alkohol, Aceton, Benzol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Ather und Ligroin. Die Lösung in heißer verdünnter Natronlauge ist rotviolett und scheidet nach einigem Stehenlassen rotviolette Flocken ab. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelrot.

{1-[1-Phenyl-5-oxo-3-methyl-pyrazolinyliden-(4)-hydrazino]-benzol}-(4 azo 4)-[8-methyl-5-phenyl-isoxazol] ([1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5)]-(4 azo 1)-benzol-(4 azo 4)-[8-methyl-5-phenyl-isoxazol]) $C_{zz}H_{zz}O_{z}N_{7}=CH_{z}\cdot C$ $C:N\cdot NH\cdot C_{z}H_{z}\cdot N:N\cdot C$ bezw. desmotrope Form. B. Beim Erberger

N·N(C₈H₈)·CO C₄H₅·C·O·N warmen von [1-(Acetylcarbäthoxymethylen-hydrazino)-benzol]-〈4 azo 4〉-[3-methyl-5-phenylisoxazol] mit Phenylhydrazin in Eisessig auf dem Wasserbad (Bülow, Bussi, B. 39, 2465). Beim Kochen von [Acetyl-benzoyl-methylen]-[1-phenyl-5-oxo-3-methyl-pyrazolinyliden-(4)]-p-phenylendihydrazin (Bd. XXIV, S. 331) mit Hydroxylamin und Alkohol (B., B., B. 39, 2466). — Hellrote Nadeln (aus Nitrobenzol durch Alkohol oder Eisessig). F: 205—206° (Zers.). Unlöslich in Äther, Ligroin und Wasser, ziemlich leicht in siedendem Alkohol, Aceton, Benzol und Chloroform, leicht in Nitrobenzol. Unlöslich in Natronlauge und konz. Salzsäure. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotviolett.

 $\begin{array}{lll} & \textbf{[4-Nitro-bensol]} - \langle \textbf{1} \textbf{aso 4} \rangle - \textbf{[8(oder 5)-methyl-5(oder 8)-phenyl-isoxasol]} \\ & \textbf{C}_{18}\textbf{H}_{18}\textbf{O}_{8}\textbf{N}_{4} = & \textbf{O}_{8}\textbf{N} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{8} \cdot \textbf{N} : \textbf{N} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} \cdot \textbf{C} \textbf{H}_{8} & \textbf{O}_{8}\textbf{N} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{N} : \textbf{N} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} \\ & \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{N} & \textbf{oder} & \textbf{C}\textbf{H}_{2} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{N} \\ & \textbf{C}\textbf{H}_{2} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{N} & \textbf{B}. & \textbf{Beim} \end{array}$

Kochen von [4-Nitro-benzolazo]-benzoylaceton (Bd. XV, S. 474) mit Hydroxylamin-hydrochlorid in verd. Alkohol (Bülow, B. 32, 2648). — Orangefarbene Nadeln. F: 192—193°. Sehr leicht löslich in aromatischen Kohlenwasserstoffen, leicht in siedendem Eisessig, löslich in Alkohol und Äther.

 $\begin{array}{lll} & \textbf{[4-Nitro-bensol]-\langle 1aso4\rangle - \{3(oder\ 5)-methyl-5(oder\ 8)-[4-nitro-phenyl]-isoxasol\}} \\ & \textbf{C}_{1e}\textbf{H}_{11}\textbf{O}_{8}\textbf{N}_{s} = & \textbf{O}_{2}\textbf{N}\cdot\textbf{C}_{e}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{N}:\textbf{N}\cdot\textbf{C} & \textbf{C}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_{8} & \textbf{O}_{2}\textbf{N}\cdot\textbf{C}_{e}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{N}:\textbf{N}\cdot\textbf{C} & \textbf{C}\cdot\textbf{C}_{e}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{N}\textbf{O}_{2} \\ & \textbf{O}_{2}\textbf{N}\cdot\textbf{C}_{e}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{C}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{N} & \textbf{C}\textbf{H}_{8}\cdot\textbf{C}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{N} \\ \end{array} \right. \\ & \textbf{B. Beim}$

Kochen von α.γ-Dioxo-β-[4-nitro-phenylhydrazono]-α-[4-nitro-phenyl]-butan (Bd. XV, S. 474) mit Hydroxylamin-hydrochlorid in Eisessig (Büllow, B. 32, 2648). — Braune Nadeln. F: 172°.

[Phenthiamin-9-oxyd]-(3 aso 4)-resorcin, "Resorcinazothiodiphenylaminsulfoxyd" $C_{12}H_{13}O_{1}N_{2}S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diszotiertem 2-Aminophenazthioniumchlorid und Resorcin in wkäriger, etwas Natriumacetat enthaltender Lösung (Kehemann, A. 333, 65). — Rotgelbe Nadeln (aus Alkohol + Benzol). Unlöslich in Wasser. Die Lösung in verd. Natronlauge ist fuchsingt. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün, sie wird auf Zusatz von Wasser zunächst blau und verblaßt dann.

B. Azoderivate der Oxy-Verbindungen.

5 (oder 7) - Benzolazo - 6 - oxy - 2 - methyl - benzoxazol $C_{14}H_{11}O_{2}N_{2}$, Formel I oder II. B. Beim Eintragen einer Benzoldiazoniumchlorid-Lösung in eine stark gekühlte, alkalische

Lösung von 6-Oxy-2-methyl-benzoxazol (Henrich, Wagner, B. 35, 4206). — Goldglänzende Blättchen (aus Methanol). F: 91°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, Eisessig und Ligroin. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.

5 (oder 7) - Bensolaso - 6 - 0xy 4 - methyl - bensoxasol C₁₄H₁₁O₃N₃,
Formel III oder IV. B. Beim Eintragen III. C₆H₅·N:N

ieine gut gekühlte Lösung von 6-Oxy
CH₃

CH

eine gut gekühlte Lösung von 6-Oxy4-methyl-benzoxazol in Natronlauge (Henrich, M. 19, 516). — Purpurrote Blättchen (aus Alkohol). F: 186°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig, schwer in kaltem Alkohol, Aceton und warmem Petroläther. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbrot.

5(oder 7)-Benzolaso-6-oxy-2.4-dimethyl-benzoxasol $C_{15}H_{12}O_3N_3$, Formel Voder VI. B. Beim Eintragen einer Benzoldiazoniumchlorid-Lösung in eine stark gekühlte, alkalische

Lösung von 6-Oxy-2,4-dimethyl-benzoxazol (Henrich, M. 19, 512). — Braungelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 116—118°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Äther, sehr leicht in Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff.

5(oder 7)-Benzolazo-6-oxy-2-phenyl-benzoxazol $C_{19}H_{19}O_2N_3$, Formel VII oder VIII. B. Aus Benzoldiazoniumchlorid und 6-Oxy-2-phenyl-benzoxazol in alkal. Lösung (Henrich,

WAGNER, B. 35, 4202). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 184°. Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotgelb.

5(oder 7)-Benzolazo-6-oxy-4-methyl-2-phenyl-benzoxazol $C_{20}H_{15}O_2N_6$, Formel IX oder X. B. Aus Benzoldiazoniumchlorid und 6-Oxy-4-methyl-2-phenyl-benzoxazol in alkal.

Lösung in der Kälte (Henrich, M. 19, 500). — Dunkelbraungelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 169—170°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther, leicht in Chloroform und Benzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbrot. — C₂₀H₁₆O₂N₃ + HCl. Sehr unbeständig.

Methyläther $C_{21}H_{17}O_2N_3$, Formel XI oder XII. B. Aus 5 (oder 7)-Benzolazo-6-oxy-4-methyl-2-phenyl-benzoxazol und Methyljodid in Gegenwart von Natriummethylat-Lösung

(HENRICH, M. 19, 506). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 149—150°. Sehr schwer löslich in Petroläther und kaltem Alkohol, löslich in Äther und Eisessig, sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol.

Acetylderivat C_{ss}H₁₇O_sN_s, Formel I oder II. B. Aus 5(oder 7) Benzolazo 6 oxy 4-methyl-2-phenyl-benzoxazol und Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (HENRICH,

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ I. \quad C_6H_5 \cdot N : N \cdot \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot CO \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot CO \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ \\ CH_3 \cdot CO \cdot CO \cdot \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c$$

M. 19, 502). — Orangegelbe Prismen (aus Alkohol). F: 182—1830. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Äther, Benzol, Essigester und heißem Eisessig, schwer in Ligroin, kaltem Alkohol und Aceton. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in Eisessig + Alkohol $5(\text{oder 7})-[\beta-\text{Acetyl-}\beta-\text{phenyl-hydrazino}]-6-\text{oxy-4-methyl-2-phenyl-benzoxazol}.$

Benzoylderivat $C_{27}H_{19}O_2N_2$, Formel III oder IV. B. Aus 5(oder 7)-Benzolazo-6-oxy-4-methyl-2-phenyl-benzoxazol beim Schütteln mit Benzoylchlorid und Natronlauge oder

beim Erhitzen mit Benzoesäureanhydrid auf 180° (Henrich, M. 19, 505). — Hellbraungelbe Prismen (aus Alkohol). F: 171°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, sehr schwer in kaltem Alkohol und Petroläther.

C. Azoderivate der Oxo-Verbindungen.

1. Azoderivate der Monooxo-Verbindungen.

[2-Imino-bensthiasolin]- $\langle 5$ aso 1 \rangle -naphthylamin- $\langle 2 \rangle$ bezw. [2-Amino-bensthiasol]- $\langle 5$ aso 1 \rangle -naphthylamin- $\langle 2 \rangle$ C₁₇H₁₈N₅S, Formel V oder VI. B. Durch Diazotieren

$$V. \xrightarrow{H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot N! N} \xrightarrow{NH} C: NH \qquad VI. \xrightarrow{H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot N: N} \xrightarrow{N} C \cdot NH_2$$

von 2.5 - Diamino - benzthiazol und Kuppeln mit β -Naphthylamin (H., A. MÜLLER, Ztechr. f. Farbenindustrie 5, 360; C. 1906 II, 1587). — Dunkelviolette Nadeln (aus Alkohol). F: 2230. Färbt Baumwolle rötlichgelb.

4-Benzolazo-3-phenyl-isoxazolon-(5)
$$C_{15}H_{11}O_{3}N_{3} = \begin{array}{c} C_{6}H_{5}\cdot N:N\cdot HC - C\cdot C_{6}H_{5} \\ OC\cdot O\cdot N \end{array}$$
 ist desmotrop mit 5-Oxo-4-phenylhydrazono-3-phenyl-isoxazolin. S. 270.

"Benzoylanthranil-aso-phenol" $C_{30}H_{13}O_{2}N_{3}$, s. nebenstehende Formel¹). B. Beim Diazotieren von Anhydro-anthranoylanthranilsäure und Eintragen der Diazoniumsalz-Lösung in Normal Lösung (Schroeter, Eisler, A. 367, 132). eine alkal. Phenol-Lösung (SCHROETER, EISLEB, A. 367, 132).

— Rote Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol und

Aceton, schwer in Benzol und Chloroform. Löslich in Alkalilaugen und Soda-Lösung.

2. Azoderivate der Trioxo-Verbindungen.

8-Methyl-5-[oximino-bensolazo-acetyl]-isoxazolon-(4)-oxim $C_{19}H_{11}O_4N_5 = HO \cdot N : C - C \cdot CH_9$ ist desmotrop mit 4-Hydroxylamino-3-methyl- $C_6H_5 \cdot N : N \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CO \cdot HC \cdot O \cdot N$ 5-[oximino-benzolazo-acetyl]-isoxazol, S. 452.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. die bei Bensoylanthranil (S. 221) angeführte Literatur.

D. Azoderivate der Carbonsäuren.

4-Benzolazo-5-phenyl-isoxazol-carbonsäure-(3) $C_{16}H_{11}O_8N_8 =$

 $C_6H_5\cdot N:N\cdot C$ — $C\cdot CO_2H$. B. Neben dem Äthylester (s. u.) beim Erhitzen von Benzolszobenzoylbrenztraubensäure-äthylester (Bd. XV, S. 381) mit salzsaurem Hydroxylamin in wäßrig-alkoholischer Lösung auf dem Wasserbad (Bülow, B. 37, 2205). — F: 2175. Schwer

Gelbe Nadeln. F: 99-100 (Büllow, B. 37, 2205). Leicht löslich in Alkohol. -- Liefert beim Erhitzen mit Kalilauge in verd. Alkohol Benzolazo-cyanacetophenon (Bd. XV. S. 368).

E. Azoderivate der Sulfonsäuren.

· 80aH (?) thyl - bensthiazolyl - (2)] - azobensol, Chloramingelb C₃₈H₃₀O₅N₄S₄, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Bogert, Bergeim, Proc. National Acad. Sc. Wash. 10 [1924], 318. — B. Aus dem Natriumsalz der 6-Methyl-2-[4-amino-phenyl]-benzthiazol-sulfonsäure-(5?) (S. 449) bei der Oxydation mit Natriumhypochlorit, Kaliumferricyanid oder Bleidioxyd in Gegenwart von Natronlauge (BAYER & Co., D. R. P. 65402; Frdl. 3, 752). — Na₂C₂₈H₁₆O₅N₄S₄. Braunes Pulver. Leicht löslich in Wasser; löslich in konz. Salzsäure mit brauner Farbe, unlöslich in konz. Natronlauge (BAY. & Co.). Löst sich in konz. Schwefelsäure oder Salpetersäure mit rotbrauner Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Braungelb umschlägt (Bay. & Co.). Färbt ungebeizte Baumwolle gelb (BAY. & Co.; Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 935).

F. Azoderivate der Amine.

[2-Amino-bensthiasol]-(5 aso 1)-naphthylamin-(2)
17H₁₂N₅S, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit H2N · C10H6 · N : N · ·N C·NH2 [2-Imino-benzthiazolin]-(5 azo 1)-naphthylamin-(2), S. 456.

IX. Diazo-Verbindungen.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Thiasol-diasohydroxyd-(2), 2-Diaso-thiasol} & C_3H_3ON_3S = \frac{HC-N}{HC\cdot S\cdot C\cdot N: N\cdot OH}. \end{array}$ Vgl. 2-Nitrosimino-thiazolin, S. 155.

- 4-Phenyl-thiasol-diasohydroxyd-(2) $C_9H_7ON_8S = \frac{C_6H_5\cdot C-N}{HC\cdot S\cdot C\cdot N:N\cdot OH}$. Vgl. 4-Phenyl-thiazolon-(2)-nitrosimid, S. 204.
- 2-Diago-4-methyl-thiasol-carbonsäure-(5)-äthylester $C_7H_2O_2N_2S=$ $C_gH_g \cdot O_gC \cdot C \cdot S \cdot C \cdot N : N \cdot OH$. Vgl. 2 - Nitrosimino - 4 - methyl - thiazolin-carbonsäure-(5)-äthylester, S. 338.

X. Azoxy-Verbindungen.

(Vgl. die Einleitung zu isocyclischen Azoxy-Verbindungen, Bd. XVI, S. 620.)

4.4'-Dimethyl-8.8'-diäthyl-[5.5'-asoxyisoxazol] $C_{14}H_{14}O_{2}N_{4} =$

isoxazolon-(5)-imid mit Natriumnitrit und verd. Salzsäure (Hankiot, C. r. 112, 797; Bl. [3] 5, 775). Aus Bis-[4-methyl-3-āthyl-isoxazolinyliden-(5)]-hydrazin bei Einw. von Oxydationsmitteln (H., Bl. [3] 5, 776). — Gelbe Blättchen. F: 65—66° (H., Bl. [3] 5, 776). Verpufft oberhalb 100° (H., C. r. 112, 797; Bl. [3] 5, 776). Löslich in Alkohol und Äther, schwer (Belich in Wasser (H., Bl. [3] 5, 776). Unlöslich in Säuren; die Lösung in Alkalilauge ist rot (H., C. r. 112, 797; Bl. [3] 5, 776). — Liefert beim Behandeln mit Schwefelwasserstoff in alkoh. Ammoniak Bis-[4-methyl-3-āthyl-isoxazolinyliden-(5)]-hydrazin (H., Bl. [3] 5, 776).

$$\label{eq:control_equation} \begin{split} \textbf{N.N'} \cdot \textbf{Bis} \cdot [\textbf{4} \cdot \text{formyl} \cdot \text{phenyl}] \cdot [\textbf{4.4'} \cdot \text{asoxyisobensaldoxim}] & C_{12} H_{10} O_{5} N_{4} = \\ \textbf{OHC} \cdot C_{6} H_{4} \cdot N_{\frown \bigcirc} \textbf{CH} \cdot C_{6} H_{4} \cdot (N_{1} O) \cdot C_{6} H_{4} \cdot \textbf{CH}_{\frown \bigcirc} \textbf{N} \cdot C_{4} H_{4} \cdot \textbf{CHO} & \text{bezw.} & \textbf{OHC} \cdot C_{6} H_{4} \cdot \textbf{N}(:O) : \\ \textbf{OHC} \cdot C_{6} H_{4} \cdot N_{\frown \bigcirc} \textbf{CH} \cdot C_{6} H_{4} \cdot \textbf{N}(:O) : \\ \textbf{OHC} \cdot C_{6} H_{6} \cdot \textbf{N}(:O) : \\ \textbf{OHC$$

 ${
m CH\cdot C_4H_4\cdot (N_3O)\cdot C_6H_4\cdot CH: N(:O)\cdot C_4H_4\cdot CHO}$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Bei der Reduktion von 4-Nitro-benzaldehyd mit Zinkstaub und Eisessig (ALWAY, B. 36, 793, 2307). Aus N-[4-Formyl-phenyl]-4-nitro-isobenzaldoxim (S. 32) bei der elektrolytischen Reduktion in konz. Schwefelsäure (A., B. 36, 2307; vgl. Gattermann, B. 29, 3039; A., Am. 28, 37, 38). Bei der Einw. von Luft auf 4-Hydroxylamino-benzaldehyd (A., B. 36, 2307). Bei der Kondensation von 4-Hydroxylamino-benzaldehyd mit p.p'-Azoxybenzaldehyd in konz. Schwefelsäure (A., B. 36, 2307). — Rot. Verpufft beim Erhitzen (A., B. 36, 794). Unlöslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (A., Am. 28, 38; B. 36, 794). — Liefert bei der Oxydation mit Eisenchlorid oder mit Kaliumdichromat in verd. Schwefelsäure 4-Nitroso-benzaldehyd und p.p'-Azoxybenzaldehyd (A., Am. 28, 38; B. 36, 794, 2307). Unverändert löslich in konz. Schwefelsäure bei 100°; beim Kochen mit verd. Schwefelsäure, Salzsäure oder mit Eisessig entsteht p.p'-Azoxybenzaldehyd (A., Am. 28, 38; B. 36, 2308).

XI. Triazene.

 $\begin{array}{ll} \mbox{Bis-[4-methyl-5-carboxy-thiasolyl-(2)]-triasen, } \mbox{$4.4'$-Dimethyl-[2.2'$-diasoamino-thiasol]-dicarbons \"{a}ure-(5.5')$ $C_{10}H_9O_4N_8S_3$ = $\frac{CH_3\cdot C-N}{HO_2C\cdot C\cdot S\cdot C\cdot N_2H\cdot C\cdot S\cdot C\cdot CO_2H}$. Diese Konstitution ist vielleicht für die Azimidomethylthiazolcarbons \"{a}ure (S. 339) in Betracht zu ziehen.} \end{array}$

XII. C-Quecksilber-Verbindungen.

3 - Methyl - 6 - hydroxymercurimethyl - Δ^3 - dihydro - 1.2 - oxazin $C_4H_{11}O_3NHg = H_3C \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3$. — Jodid $C_4H_{10}ONIHg$. B. Aus Allylaceton-oxim bei sukzessiver Behandlung mit Quecksilberacetat-Lösung und mit Kalilauge und Kaliumjodid (Sand, Singer, A. 329, 180). Krystalle (aus Alkohol). F: 122°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Äther. Schwer löslich in kalter Kalilauge. Die alkoh. Lösung gibt mit Pikrinsäure, mit Salzsäure und mit Jod Niederschläge.

Verbindung C₂H₁₅O₂NHg = HO·Hg·HC·CH₁·CH₂·C·CH₃ . — Verbindung des Bromids mit Quecksilberbromid C₂H₁₄ONBrHg + HgBr₂. B. Aus 2-Methyl-hepten-(2)-oxim-(6) (Bd. I, S. 743) bei sukzessiver Behandlung mit Quecksilberacetat und Kaliumbromid (Sand, Singer, A. 329, 185). Krystalle (aus Methanol). F: 123°. Leicht löslich in Kalilauge. Beim Versetzen der alkal. Lösung mit überschüssigem Hydrazinsulfat scheidet sich nur die Hälfte des Quecksilbers als Metall ab. — Verbindung en des Jodids mit Quecksilber-jodid: 2C₂H₁₄ONIHg + HgI₂. B. Entsteht in Form zweier Isomerer bei sukzessiver Behandlung von 2-Methyl-hepten-(2)-oxim-(6) mit Quecksilberscetat in Wasser, Kalium-dicarbonat-Lösung und Kaliumjodid (Sa., Si., A. 329, 183, 187). Höherschmelzende Form: Krystalle. F: 150° (Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Äther; leicht löslich in Kalilauge. Niedrigerschmelzende Form: Krystalle. F: 114°. — C₂H₁₄ONIHg + HgI₂. B. Entsteht in Form zweier Isomerer bei sukzessiver Behandlung von 2-Methylhepten-(2)-oxim-(6) mit wäßr. Quecksilberacetat-Lösung und Kaliumjodid (Sa., Si., A. 329, 183, 184). Höherschmelzende Form: Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 123° (Zers.). In kaltem Alkohol schwerer löslich als die niedrigerschmelzende Form. Leicht löslich in Kalilauge. Niedrigerschmelzende Form: Farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 94° (Zers.). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, leicht in Benzol, unlöslich in Äther. Leicht löslich in Kalilauge. Beide Formen scheiden beim Versetzen ihrer alkal. Lösungen mit überschüssigem Hydrazinsulfat nur die Hälfte des Quecksilbers als Metall ab. — Ver bindung des Jodids mit Quecksilberjodid und Pikrinsäure 2C₂H₁₄ONIHg + 2HgI₂ + C₄H₂O₇N₃. B. Aus der niedrigerschmelzenden Form der Verbindung C₂H₁₄ONIHg + HgI₃ und Pikrinsäure in Alkohol (Sa., Si., A. 329, 186). Krystallinischer Niederschlag. F: 78—80°.

18. Verbindungen mit 2 cyclisch gebundenen Sauerstoffatomen und 1 cyclisch gebundenem Stickstoffatom (Heteroklasse 20, 1 N)¹).

I. Stammkerne.

A. Stammkerne $C_nH_{2n+1}O_2N$.

1. Dihydro-1.3.5-dioxazin $C_3H_7O_5N = H_5C <_{O}^{O} \cdot CH_5 > NH$.

5-Methyl-dihydro-1.3.5-dithiazin, Methyl-thioformaldin, Methyl-formothialdin $C_4H_9NS_2=H_9C<\frac{S\cdot CH_2}{S\cdot CH_2}>N\cdot CH_3$. B. Man sättigt 100 cm³ einer etwa 10% jegen wäßr. Formaldehyd-Lösung mit Schwefelwasserstoff, verdünnt mit 200 cm³ Wasser, filtriert und versetzt das Filtrat mit einer 30% jegen Methylamin-Lösung; nach etwa 24 Stdn. leitet man Schwefelwasserstoff in das Reaktionsgemisch ein (Wohl, B. 19, 2346). Beim Einleiten von trocknem Schwefelwasserstoff in 1.3.5-Trimethyl-trimethylentriamin (Bd. XXVI, S. 1) (Delápine, Bl. [3] 15, 889; A. ch. [7] 9, 120). — Unangenehm riechende Nadeln (aus Äther). F: 65° (W.; D., Bl. [3] 15, 890; A. ch. [7] 9, 120). Siedet bei ca. 185° unter Zersetzung (W.). Flüchtig mit Wasserdampf (W.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 961,73 kcal/Mol (D., C. r. 136, 452). Sehr leicht löslich in Äther, löslich in Alkohol und Eisessig; löslich in verd. Mineralsäuren (W.). — $C_4H_9NS_2+HCl$. Nadeln. F: 188° (Zers.) (W.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther.

Hydroxymethylat $C_3H_{13}ONS_2 = H_2C < \frac{S \cdot CH_2}{S \cdot CH_2} > N(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus Methyl-thioformaldin beim Behandeln mit Methyljodid in Äther (Wohl, B. 19, 2346). — Jodid $C_5H_{13}S_2N \cdot I$. Nadeln. Schmilzt bei 161—163° zu einer roten Flüssigkeit. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther. Ziemlich beständig gegen Kalilauge. — $2C_3H_{12}S_2N \cdot Cl + PtCl_4$. Hellgelbe Krystalle. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

N - [Methylenamino - methyl] - thioformaldin ("Pentamethylendiamindisulfin") $C_5H_{10}N_2S_3 = H_2C < \frac{S \cdot CH_3}{S \cdot CH_2} > N \cdot CH_2 \cdot N \cdot CH_3$. Delépine (A. ch. [7] 15, 571, 574) schrieb diese Konstitution einer Verbindung zu, der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] von Machado (C. 1930 I, 2421) und C. G. Le Fèvre, R. I. W. Le Fèvre (Soc. 1932, 1142, 2087) die nebenstehende Formel (s. Syst. No. 4620) erteilt wurde.

2. 2.4.6 - Trimethyl-dihydro-1.3.5 - dioxazin, Paraldimin $C_0H_{13}O_3N=CH_3\cdot HC < \frac{O\cdot CH(CH_3)}{O\cdot CH(CH_3)} > NH$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine feuchte ätherische Lösung von N-Nitroso-paraldimin (S. 461); man zerlegt es mit Silberoxyd in äther. Suspension (Curtius, Jay, B. 23, 747). — Leicht bewegliche Flüssigkeit. Erstarrt in einer Kältemischung krystallinisch. Siedet fast unzersetzt bei ca. 140°; Kp₁₄₀: 88°; Kp₅₇: 73°. Schwer löslich in Wasser. — Geht beim Aufbewahren im geschlossenen Rohr in ein feste glasige Masse von gleicher Zusammensetzung über. Bei Einw. von Wasser oder von Alkohol entstehen Paraldehyd und Ammoniak. Das Hydrochlorid liefert beim

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

Behandeln mit Natriumnitrit-Lösung N-Nitroso-paraldimin. — $C_6H_{12}O_2N+HCl$. Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Schwärzung. Unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol. Wird durch Wasser oder Alkohol sofort zersetzt.

N-Chlor-paraldimin $C_8H_{13}O_2NCl = CH_3 \cdot HC < 0 \cdot CH(CH_3) > NCl. B.$ Bei Einw. von Natriumhypochlorit-Lösung auf Aldehydammoniak (Delffing, C. r. 128, 106; Bl. [3] 21, 61). — Unbeständiges Öl von stechendem Geruch. Löslich in Ather.

N-Nitroso-paraldimin $C_8H_{13}O_3N_2 = CH_3 \cdot HC < \frac{O \cdot CH(CH_3)}{O \cdot CH(CH_3)} > N \cdot NO.$ B. Aus Aldehydammoniak beim Behandeln mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure (Curtus, Jay, B. 23, 744). — Citronengelbe Flüssigkeit von campherähnlichem Geruch. Siedet bei ca. 1700 unter starker Zersetzung; Kp_{35} : 95°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser. Flüchtig mit Wasserdampf. — Zersetzt sich beim Aufbewahren. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig in Äther N-Amino-paraldimin. Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure erhält man Paraldehyd. Leitet man in eine feuchte ätherische Lösung Chlorwasserstoff ein, so entsteht das Hydrochlorid des Paraldimins. — Färbt Fehllingsche Lösung in der Kälte smaragdgrün. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe; die mit Wasser verd. Lösung wird bei Zusatz von Kalilauge tiefblau.

N-Amino-paraldimin $C_6H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot HC < 0 \cdot CH(CH_3) > N \cdot NH_2$. B. Aus N-Nitroso-paraldimin beim Behandeln mit Zinkstaub und Eisessig in Äther (Currius, Jay, B. 23, 750). — Öl von intensivem Geruch. Destilliert auch im Vakuum nicht unzersetzt. — Wird beim Kochen mit verd. Schwefelsäure in Paraldehyd und Hydrazin gespalten. — $C_6H_{14}O_2N_3 + HCl$. Äußerst hygroskopische Nadeln.

2.4.6-Trimethyl-dihydro-1.8.5-dithiazin, Thioacetaldin, Acetothialdin, Thialdin $C_6H_{18}NS_3 = CH_3 \cdot HC < S \cdot CH(CH_3) > NH$. B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine ammoniakalisch-wäßrige Lösung von Aldehydammoniak (Wöhler, Liebig, A. 61, 2).

— Tafeln (aus Alkohol + Äther). Monoklin prismatisch (Rammelsberg, Ann. Phys. 98 [1856], 605; J. 1856, 518; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 854). F: 43° (W., L.). D18: 1,191 (W., L.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1260,28 kcal/Mol (DELEPINE, C. r. 186, 452). Mit Wasserdampf unzersetzt flüchtig (W., L.). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, sehr leicht in Äther (W., L.). — Zersetzt sich bei der Destillation (W., L.). Thialdin liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Wasser Äthan-α.α-disulfonsäure und Essigsäure (Guareschi, Atti della R. Accad. dei Lincei, Memorie della cl. di sc. fis., mat. e nat. [3] 2 [1878], 445; G. 9, 77; B. 11, 1384, 1692). Einw. von Jod-Kaliumjodid-Lösung auf Thialdin in salzsaurer Lösung: Fashender, B. 20, 464. Beim Erwärmen mit überschüssiger verd. Schwefelsäure im Rohr auf dem Wasserbad erhält man a-Trithioacetaldehyd (Bd. XIX, S. 387) neben einer leicht löslichen Verbindung $C_0H_{13}OS_2(1)$ (Eriksson, Of. Sv. 1862, No. 2, S. 97; Bl. [2] 38, 129). Bei Einw. von Silbernitrat-Lösung in der Wärme entsteht Acetaldehyd (W., L.). Beim Kochen des Rhodanids (s. u.) mit Wasser erhält man monomolekularen Thio-(W., L.). Beim Koenen des Knodanics (s. u.) init wasser ernat man monomolekularen inioacetaldehyd, α-Trithioacetaldehyd und eine Verbindung C₅H₅NS₃ (s. u.) (MARCKWALD, B.
19, 1827; BAUMANN, FROMM, B. 24, 1457). Thialdin liefert bei Einw. von Methyljodid in
Äther N-Methyl-thialdin (M., B. 19, 2380). — C₅H₁₈NS₅+HCl. Prismen (aus Wasser oder
Alkohol) (W., L.). Rhombisch (RAMMELSBERG, Ann. Phys. 98 [1856], 606; J. 1856,
518; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 855). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, ziemlich
schwer in Alkohol, unlöslich in kher (W., L.). Zersetzt sich beim Erhitzen (W., L.). —
C.H. NS. + H.B. Drisman (Raykhurder, L.). Zersetzt sich beim Erhitzen (W., L.). C₆H₁₂NS₂ + HBr. Prismen (Brusewitz, Cathander, J. pr. [1] 98, 316). — C₆H₁₂NS₂ + HI. Krystalle (aus Äther oder Alkohol). Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol und heißem Wasser (Br., C.). — $C_6H_{12}NS_2 + H_2SO_4$. Rhombisch bipyramidal (Rammelsberg, Ann. Phys. 98 [1856], 607; J. 1856, 519; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 855). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (R.; Br., C.); leicht löslich in Äther (Br., C.), unlöslich in Äther (R.). — $C_6H_{12}NS_2 + HNO_3$. Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Ziemlich leicht löslich in Wasser, löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Äther (W., L.). Zersetzt sich beim Erhitzen. — $C_6H_{13}NS_2 + H_3PO_4 + H_2O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (Br., C.). Zersetzt sich beim Erhitzen. - Rhodanid C₆H₁₈NS₃+CHNS. Nadeln. F: 132° (Zers.) (M., B. 19, 1826). Leicht löslich in Alkohol, Ather und heißem Wasser. Zersetzung beim Kochen mit Wasser s. o.

Verbindung C₈H₂NS₂ (vielleicht 6-Imino-2.4-dimethyl-1.3.5-trithian CH₂·HC < CH(CH₃)>S). B. Neben anderen Produkten beim Kochen von Thialdin-rhodanid mit Wasser (MARCKWALD, B. 19, 1827). — Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 138°. Beginnt bei etwa 170° sich zu zersetzen. Fast unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol,

sehr leicht löslich in heißem Alkohol, ziemlich leicht in Äther. Unlöslich in Säuren, leicht löslich in heißem Ammoniak. — $C_3H_9NS_2+AgNO_3$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser; die Lösung zersetzt sich beim Kochen. — $2C_3H_9NS_3+PtCl_4$. Krystalliner Niederschlag.

2.4.5.6 - Tetramethyl - dihydro - 1.3.5 - dithiasin, N - Methyl - thialdin $C_rH_{12}NS_2 = CH_2 \cdot HC \langle S \cdot CH(CH_2) \rangle N \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von rohem monomolekularem Thioacetaldehyd (erhalten durch Zersetzung von Thialdin-rhodanid mit siedendem Wasser) mit wäßr. Methylamin-Lösung (MARCKWALD, B. 19, 2378). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine wäßr. Lösung von Acetaldehyd und Methylamin (M.). Bei Einw. von Methyljodid auf Thialdin in Äther (M.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 79°. Mit Wasserdampf unter teilweiser Zersetzung flüchtig. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in Äther. — Zersetzung des Rhodanids in siedender wäßriger Lösung: M. — $C_rH_{18}NS_2 + HCl$. Zerfließliche Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Rhodanid $C_rH_{18}NS_3 + CHNS$. Krystalle (aus Alkohol). F: 120°.

Hydroxymethylat $C_3H_{18}ONS_2 = CH_3 \cdot HC < \frac{S \cdot CH(CH_2)}{S \cdot CH(CH_3)} > N(CH_2)_2 \cdot OH$. — Jodid $C_3H_{18}S_2N \cdot I$. B. Beim Behandeln von N-Methyl-thialdin mit Methyljodid und Äther (MARCKWALD, B. 19, 2381). Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Barytwasser sowie beim Behandeln mit Silberoxyd.

2.4.6 - Trimethyl - dihydro-1.3.5 - diselenazin, Selenaldin $C_6H_{12}NSe_2=CH_3\cdot HC < \frac{Se \cdot CH(CH_3)}{Se \cdot CH(CH_3)} > NH$. B. Beim Einleiten von Selenwasserstoff in eine mäßig konzentrierte Lösung von Aldehydammoniak (Wöhler, Liebig, A. 61, 11). — Anfangs farblose Krystalle, die an der Luft gelb werden. Ziemlich schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther. Die Lösungen zersetzen sich sofort.

3. 2.4.6-Triisopropyl-dihydro-1.3.5-dioxazin $C_{18}H_{28}O_2N=(CH_2)_3CH\cdot HC < \begin{array}{c} O\cdot CH[CH(CH_2)_3]\\O\cdot CH[CH(CH_3)_3] \end{array} > NH.$

2.4.6-Triisopropyl-dihydro-1.8.5-dithiaxin, Thioisobutyraldin, Isobutyrothialdin (,,Isobutyraldin'') $C_{13}H_{28}NS_3 = (CH_3)_3CH \cdot HC < S \cdot CH[CH(CH_3)_3] > NH$. B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die wäßr. Lösung des aus Isobutyraldehyd und Ammoniak erhaltenen Reaktionsprodukts (Pfelffer, B. 5, 700). — Krystalle (aus Åther). Löslich in Wasser, Alkohol und Åther.

4. 2.4.6-Triisobutyl-dihydro-1.3.5-dioxazin $C_{15}H_{31}O_{2}N = (CH_{3})_{2}CH \cdot CH_{3} \cdot HC < \begin{array}{c} O \cdot CH[CH_{3} \cdot CH(CH_{3})_{2}] \\ O \cdot CH[CH_{3} \cdot CH(CH_{3})_{3}] \end{array} > NH.$

2.4.6 - Triisobutyl - dihydro - 1.3.5 - dithiazin, Thioisovaleraldin, Isovalerthialdin ("Valeraldin") $C_{18}H_{21}NS_3 = (CH_3)_3CH \cdot CH_2 \cdot HC < S \cdot CH[CH_2 \cdot CH(CH_3)_3] > NH$. B. Bei der Einw. von Ammoniak auf festen Thioisovaleraldehyd (Bd. I, S. 688) (SCHRÖDER, B. 4, 468). Beim Durchleiten von Schwefelwasserstoff durch eine wäßrig-ammoniakalische Lösung von Isovaleraldehydammoniak (Bd. I, S. 686) (Beissenhierz, A. 90, 109). — Blättchen (aus Äther). F: 41° (SCHR.). Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck (SCHR.). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther (SCHR.; B.). — $C_{16}H_{31}NS_3 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol) (B.):

5. 2.4.6-Tri-n-hexyl-dihydro-1.3.5-dioxazin $C_{22}H_{43}O_{2}N=C_{6}H_{13}\cdot HC < \stackrel{O\cdot CH(C_{5}H_{13})}{O\cdot CH(C_{6}H_{13})} > NH.$

2.4.6-Tri-n-hexyl-dihydro-1.3.5-dithiasin, Thioönanthaldin, Önanthothialdin $C_{31}H_{45}NS_3=C_3H_{18}\cdot HC < S\cdot CH(C_6H_{18}) > NH$. B. Aus Önanthol beim Behandeln mit einer ziemlich konzentrierten wäßrigen Lösung von farblosem Schwefelammonium (SCHIFF, A. Spl. 6, 33). — Öl. D³⁴: 0,896. Unlöslich in Wasser. — $C_{21}H_{45}NS_2 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). — $2C_{21}H_{45}NS_3 + H_2SO_4$. Krystalle.

B. Stammkerne C_nH_{2n-5}O₂N.

 $\text{Isofurfuraidoxim, Furfurisoaidoxim } C_{\underline{a}}H_{\underline{a}}O_{\underline{a}}N = \frac{HC - CH}{HC \cdot O \cdot C \cdot HC - O \cdot NH}.$

N-Methyl-isofurfuraldoxim $C_9H_7O_9N=OC_9H_8\cdot HC_ON\cdot CH_8$ bezw. $OC_4H_8\cdot CH: N(:O)\cdot CH_8$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus β - oder α -Furfuraldoxim beim Behandeln mit Methyljodid und Natriummethylat in Methanol (Goldschmidt, Zanoli, B. 25, 2575, 2587). — Nadeln mit 1 H_2O (aus Ather, Benzol oder Chloroform). F: 56°. Geht im Vakuum über Schwefelsaure in die wasserfreie Form über. Krystallisiert wasserfrei aus Chloroform, Benzol oder Ather in Tafeln vom Schmelzpunkt 91—92°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Chloroform, ziemlich leicht in Wasser.

N-Phenyl-isofurfuraldoxim $C_{11}H_{9}O_{2}N = OC_{4}H_{3} \cdot HC_{\bigcirc\bigcirc}N \cdot C_{8}H_{2}$ bezw. $OC_{4}H_{8} \cdot CH$: $N(:O) \cdot C_{6}H_{3}$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus Furfurol und Phenylhydroxylamin in alkal. Lösung (Ehrhardt, B. 30, 2017). — Nadeln (aus Ligroin). F: 91—92°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Aceton, löslich in Wasser und Ligroin. — Zersetzt sich beim Aufbewahren am Licht sowie beim Kochen mit Wasser.

N-o-Tolyl-isofurfuraldoxim $C_{18}H_{11}O_8N = OC_4H_8 \cdot HC_ON \cdot C_8H_8 \cdot CH_8$ bezw. $OC_8H_8 \cdot CH: N(:O) \cdot C_8H_4 \cdot CH_8$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus Furfurol und o-Tolylhydroxylamin in alkal. Lösung (Ehrhardt, B. 30, 2018). — Gelbliche Tafeln (aus Ligroin). F: 58°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, löslich in Ligroin, sehr schwer löslich in Wasser. — Zersetzt sich beim Aufbewahren am Licht.

 $\textbf{N-Bensyl-isofurfuraldoxim} \quad C_{18}H_{11}O_{2}N = OC_{4}H_{3} \cdot HC \underbrace{\hspace{1cm} N \cdot CH_{2} \cdot C_{3}H_{3}} \quad \text{bezw.}$

OC₄H₃·CH:N(:O)·CH₂·C₂H₄. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus β-Furfuraldoxim beim Behandeln mit Benzylchlorid und Natriumāthylat in Alkohol (Weener, B. 23, 2337; Goldschmidt, Zanoli, B. 25, 2577). Aus Furfurol und Benzylhydroxylamin in Alkohol (W.). — Blättchen (aus Benzol, Äther oder Alkohol). F: 85° (G., Z.), 88° (W.). Nadeln mit 1H₂O (aus wasserhaltigem Äther). F: 63° (G., Z.), 65° (W.).

N - Aminoformyl - isofurfuraldoxim, Isofurfuraldoxim - N - carbonsäureamid, "Furfurolcarbamidoxim" $C_8H_8O_8N_8 = OC_8H_8 \cdot HC_{\bigcirc} N \cdot CO \cdot NH_8$ bezw. $OC_8H_8 \cdot CH$: $N(: O) \cdot CO \cdot NH_8$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Bei Einw. von Isooxyharnstoff (Bd. III, S. 96) auf Furfurol in Gegenwart von etwas verd. Salpetersäure (Conducts, C. r. 140, 434; A. ch. [8] 18, 55). — Nadeln (aus Wasser, verd. Alkohol oder Benzol). F: 144° bis 145° (Zers.). Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Eisessig: C., A. ch. [8] 18, 94.

"Furfuraldoximperoxyd" $C_{10}H_8O_4N_3 = OC_2H_3 \cdot HC_{\bigcirc}N \cdot O \cdot N : CH \cdot C_3H_3O$ bezw. $OC_4H_3 \cdot CH : N(:O) \cdot O \cdot N : CH \cdot C_4H_3O$. Konstitution nach Semper, Dissertation [München 1907], S. 40; Wieland, Priv.-Mitt.; Angeli, R. A. L. [5] 18 II, 40 Anm. 1; Ciusa, Parisi, G. 58 [1923], 671 Anm. 5; 58 [1925], 416, 419. — B. Aus α -Furfuraldoxim beim Behandeln mit Natriumhypochlorit in alkal. Lösung oder mit salpetriger Säure in äther. Lösung (Pomzio, Burti, G. 1906 II, 233; G. 86 II, 343). — Gelbliche Blättchen (aus Chloroform). Zersetzt sich bei 130°. Löslich in heißem Chloroform, unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin.

N-Methyl-a-thienylformaldehydisoxim, N-Methyl-iso-a-thiophenaldoxim C₄H₂ONS = SC₄H₃·HC ON·CH₃ bezw. SC₃H₃·CH:N(:O)·CH₂. Zur Konstitution vgl. S. 4. — B. Aus a-Thiophenaldoxim vom Schmelzpunkt 133° beim Behandeln mit Methyljodid und Natriummethylat in Methanol (Goldschaddt, Zanoli, B. 25, 2588). — Tafeln (aus Benzol). F: 120°. Ziemlich schwer löslich in Ather; löslich in Chloroform, Benzol, Alkohol und Wasser. — Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure unter Druck auf 100° Methylamin. Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure erhält man Thiophenaldehyd.

C. Stammkerne C_nH_{2n-7}O₂N.

Stammkern $C_0H_2O_2N = ONE$.

N.N-m-Bensoldisulfonyl-hydroxylamin $C_8H_8O_8NS_2=C_8H_8\langle {}^{SO}_2\rangle N\cdot OH$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XI, S. 18.

D. Stammkerne $C_n H_{2n-2} O_2 N$.

1. Stammkern C_sH₂O_sN, Formel I.

N-CH: II. Verbindung C₈H₇NS₂, Formel II. Eine I. von Möhlau, Krohn (B. 21, 59) unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist von Mills, Clark, Aes alimann (Soc. 128 [1923], 2362) als 3-Methyl-benzthiazolthion (S. 185) erkannt worden.

2. 6.7 - Methylendioxy-1.2.3.4 - tetrahydro-isochinolin, 1.2 - Dihydronorhydrastinin. Norhydrohydrastinin C10H11O2N, Formel III.

2-Methyl-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin. Hydrohydrastinin $C_{11}H_{12}O_2N$, Formel IV. B. Aus Hydrastinin (S. 465) durch Reduktion mit Zink und Salzsäure

(FREUND, WILL, B. 20, 93), mit Natriumamalgam in schwefelsaurer Lösung (FREUND, DOR-MEYER, B. 24, 2734) oder durch elektrolytische Reduktion in schwefelsaurer Lösung (BANDOW, Wolffenstein, B. 31, 1578). Neben Oxyhydrastinin (S. 504) beim Kochen von Hydrastinin mit Kelilauge (FREUND, WILL, B. 20, 2401; FREUND, A. 271, 317). Aus dem Jodmethylat des 6.7-Methylendioxy-isochinolins durch Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure (FRITSCH, 4. 286, 18). — Krystalle (aus Ligroin). F: 60—61° (Friedd, 66° (Freund, Will, B. 20, 93). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Benzol, Schwefelkohlenstoff und Essigester (Freund, Will, B. 20, 93). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Äther: Dobbie, Tinkleb, Soc. 85, 1007. — Die Lösung des Hydrochlorids liefert beim Kochen mit Kaliumdichromat und verd. Schwefelsäure Hydrastinin (Freund, Will, B. 20, 2403; Fritsch). Bei der Einw. von Bromdampf auf eine wäßr. Lösung des Hydrobromids entstehen Nadeln vom Schmelzpunkt 125° (Freund, B. 22, 458). Einw. von 82°/eiger Schwefelsäure: Lieber-MANN, B. 31, 2103 Anm. 2. Hydrohydrastinin liefert bei Einw. von Methyljodid in Methanol MANN, B. S1, 2103 Anm. 2. Hydrohydrastinin liefert bei Elliw. von Methyljodid in Methanol Hydrohydrastinin-jodmethylat (Freund, Dor.). — $C_{11}H_{12}O_2N + HCl$. Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). F: 273—274° (Freund, Will, B. 20, 93, 2401), 274° (Zers.) (Fritsch). — $C_{11}H_{12}O_2N + HBr$. Nadeln (aus Wasser). F: 272° (Freund, Will, B. 20, 94, 2403). — $C_{11}H_{12}O_2N + HI$. Krystalle (aus Wasser). F: 232° (Freund, Will, B. 20, 2404). — $2C_{11}H_{13}O_2N + H_2Cr_2O_7$. Rote Blättchen. Verpufft bei etwa 150° (Freund, Will, B. 20, 2403). — $2C_{11}H_{12}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Goldgelbe Prismen oder gelbe Blättchen. F: 207—208° (Frisch), 216° (Freund, Will, B. 20, 2402). — Pikrat. Gelbe Nadeln (Freund, Will, B. 20, 2402). *B*. **20**, 93).

2.2 - Dimethyl - 6.7 - methylendioxy - 1.2.3.4 - tetrahydro-isochinoliniumhydroxyd.

- B. Das Jodid entsteht aus Hydrohydrastinin beim Behandeln mit Methyljodid in Methanol (Freund, Dormeyer, B. 24, 2735). — Das Chlorid liefert beim Kochen mit Kalilauge des-Methylhydrohydrastinin (Bd. XIX, S. 330). — Jodid C₁₂H₁₈O₂N·I. Nadeln (aus Wasser). F: 227—228°. — 2C₁₂H₁₈O₂N·Cl+PtCl₄. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 230°.
- 2 Methyl 2 äthyl 6.7 methylendioxy 1.2.3.4-tetrahydro-isochinoliniumhydroxyd, Hydrohydrastinin hydroxyäthylat $C_{19}H_{19}O_{2}N=$ C₂H₂·CH₂·CH₃ C₁₃H₃·O₁O₁ . Jodid C₁₃H₁₈O₂N·I. B. Beim Erwärmen von CH₂·N(CH₃)(C₃H₃)·OH

Hydrohydrastinin mit Athyljodid (FREUND, WILL, B. 20, 2404). Nadeln (aus Alkohol). F: 206-207°.

3. 2-Homopiperonyl-piperidin, ω -Piperonyl-lpha-pipecolin, lpha-[3.4-Methylendioxy-phenyl]- β -[α -piperidyl]-āthan, 3'.4'-Methylendioxyα-stilbazolin C₁₄H₁₂O₂N, s. nebenstehende Formel. $\mathbf{H_{2}C\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}}$ Hac NH CH CHa CHa CHa B. Aus Piperonyliden-a-picolin durch Reduktion mit Natrium und siedendem Isoamylalkohol (THIEMICH, B.

80, 1580). — Dickflüssiges Öl. Kp₁₀₀: 180—182°. Bräunt sich an der Luft. — C₁₄H₁₈O₂N + HCl. Krystalle (aus Wasser). F: 177°. — 2C₁₄H₁₈O₂N + 2HCl + PtCl₄. Gelbes, mikrokrystallinisches Pulver. F: 189° (Zers.). Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. — Pikrat C₁₄H₁₈O₂N + C₂H₂O₂N₃. Gelbes Krystallpulver (aus Wasser). F: 178°.

E. Stammkerne $C_n H_{2n-11} O_2 N$.

6.7 - Methylendioxy - 3.4 - dihydro-isochinolin, Norhydrastinin 1) $C_{10}H_0O_2N$, Formel I.

2-Methyl-6.7-methylendioxy-3.4-dihydro-isochinoliniumhydroxyd, Norhydrastinin-hydroxymethylat bezw. 2-Methyl-1-oxy-6.7-methylendioxy-12.3.4-tetra-hydro-isochinolin bezw. 6- $[\beta$ -Methylamino-äthyl]-piperonal $C_{11}H_{12}O_3N$, Formel II bezw. III bezw. IV, Hydrastinin. Die Konstitution der Base entspricht den Formeln II

bezw. III bezw. IV, die der Salze der Formel II; vgl. dazu Freund, B. 22, 2335; A. 271, 316; Decker, B. 35, 2591; Dobbie, Tinkler, Soc. 85, 1006; Gadamer, J. pr. [2] 84 [1911],

818. — B. Aus Hydrastin (S. 544) beim Erwärmen mit verd. Salpetersäure auf 50—60° (Freund, Will, B. 19, 2800; 20, 90) oder beim Kochen mit Braunstein und verd. Schwefelsäure (Schmidt, Wilhelm, Ar. 226, 347). Aus dem Hydrochlorid des Hydrohydrastinins beim Kochen mit Kaliumdichromat in verd. Schwefelsäure (Freund, Will, B. 20, 2403; Fritsch, A. 286, 21). — Nadeln (aus Petroläther oder Ligroin), Krystalle (aus Äther). 'F:115° (Schm., Wilhelm), 116—117° (Freund, Will), 117° (Fritsch). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, löslich in heißem Wasser (Freund, Will, B. 19, 2800). Die Lösungen in Äther und in Chloroform sind farblos, die Lösungen in Alkohol und in Wasser sind gelb und fluorescieren (Do., T., Soc. 85, 1005). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Äther: Do., T.; Absorptionsspektrum in Wasser: Do., T.; in Alkohol: Do., Lauder, Soc. 83, 623.

Hydrastinin liefert beim Kochen mit verd. Salpetersäure Apophyllensäure (Bd. XXII, S. 158) (Freund, Will, B. 20, 94; Freund, B. 22, 1159). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung entstehen Oxyhydrastinin (S. 504) und Hydrastininsäure (Bd. XIX, S. 315) (Freund, B. 22, 456, 1158; A. 271, 370; Freund, Lachmann, B. 22, 2322). Bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure (Freund, Will, B. 20, 93) oder mit Natriumanalgam in schwefelsaurer Lösung (Freund, Dormeyer, B. 24, 2734) sowie bei der elektrolytischen Reduktion in schwefelsaurer Lösung (Bandow, Wolffenstein, B. 31, 1578) erhält man Hydrohydrastinin. Hydrastinin liefert beim Kochen mit Kalilauge Hydrohydrastinin und Oxyhydrastinin (S. 504) (Freund, Will, B. 20, 2400; Freund, A. 271, 5.7). Gibt beim Kochen mit Hydroxylamin-hydrochlorid in Alkohol Hydrastinin-oxim (Bd. XIX, S. 338) (Freund, B. 22, 457). Beim Behandeln mit überschüssigem Methyljodid auf dem Wasserbad ohne Lösungsmittel oder in Äther oder Chloroform erhält man Methylhydrastinin-jodmethylat (Bd. XIX, S. 338) (Freund, B. 22, 2329, 2337); bei Einw. von Methyljodid in Methanol entsteht Hydrastinin-methyläther-jodmethylat (S. 470) (Freund, B. 22, 2337). Hydrastinin (S. 505); reagiert analog mit Acetophenon (Liebermann, Kroff, B. 27, 2739). Mit Cumaron und Soda-Lösung in Alkohol erhält man eine Verbindung Cig-Hijoln (S. 466) (L., Gl.). — Die wäßt. Lösung schmeckt sehr bitter (Freund, Will, B. 20, 91). Hydrastinin erzeugt Blutdrucksteigerung und Gefäßkontraktion und dient als Mittel gegen Blutungen innerer Organe (Freund, A. 271, 369). Zur physiologischen Wirkung vgl. auch Joacenmoglu, Kresser in Heffters Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II [Berlin 1924], S. 1125. — Eine wäßt. Lösung von Hydrastininchlorid gibt mit einigen Tropfen Nesslers Reagens einen sich fast augenblicklich schwärzenden Niederschlag (Jorissen, C. 1903 I, 1143). Farbreaktionen: Labat, Bl. 24] 5, 742. — Cil Higon, Cl. Nadeln. F. ca. 212° (Zers.) (Freund, Will, B. 20, 92). Leichtlöslich in Wasser; die Lösung fl

¹⁾ Zu dieser Bezeichnung vgl. DECKER, KROPP, HOYER, BECKER, A. 395 [1913], 311 Anm. BEILSTEIN'S Handbuch. 4. Aufl. XXVII.

175° (FREUND, WILL, B. 20, 92; SCHMIDT, WILHELM, Ar. 226, 349). Schwer löslich in kaltem Wasser. — 2C₁₁H₁₂O₂N·Cl+PtCl₄. Rote Nadeln (Freund, Will, B. 19, 2801; 20, 93; Schm., Wilhelm). — Pikrat. Krystalle (aus Alkohol) (Freund, Will, B. 19, 2800). Verbindung C₁₀H₁₁O₂N. B. Aus Hydrastinia und Cumaron in Alkohol bei Gegenwart

von Soda-Lösung (Liebermann, Glawe, B. 87, 2743). — Gelblich, amorph. F: 68-70°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe. — 2C₁₉H₁₂O₂N+2HCl+PtCl₂.

F. Stammkerne C. Han-13 O. N.

1. 6.7 - Methylendioxy-isochinolln C₁₀H₇O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Piperonylidenaminoacetal (Bd. XIX, S. 122) beim HiC Stehenlassen in mit Chlorwasserstoff gesättigter schwefelsaurer Lösung (FRITSCH, A. 286, 10, 15; D. R. P. 86561; Frdl. 4, 1150). — Nadeln (aus Wasser oder Ligroin). F: 124°. Kp₅₀: 214—216° (geringe Zersetzung). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. Verdünnte saure Lösungen fluorescieren grün. — Hydrochlorid. Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 250° (Zers.). — Chloroplatinat. Goldglänzende Nadeln. F: 243° (Zers.). — Pikrat. Gelbe Nadeln. Verkohlt beim Erhitzen.

be Nadeln. Verkohit beim Ernitzen.

Hydroxymethylat, Hydrastonin 1) $C_{11}H_{11}O_2N = H_2C \bigcirc_{O}C_6H_2 \bigcirc_{CH:N(CH_2)\cdot OH}CH:N(CH_2)$

B. Das Jodid entsteht aus 6.7-Methylendioxy-isochinolin und Methyljodid (FRITSCH, A. 286, 16), das Perjodid beim Erhitzen von Hydrastin mit alkoh. Jod-Lösung unter Druck auf 100° (E. Schmidt, Ar. 228, 67). Die freie Ammoniumbase wird durch Einw. von Silberoxyd auf das Jodid erhalten (SCHM.). — Chlorid $C_{11}H_{10}O_2N\cdot Cl+H_3O$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser mit bläulicher Fluorescenz (SCHM.). — Jodid $C_{11}H_{10}O_2N\cdot I$ (bei 100°). Fast farblose Nadeln (SCHM.), gelbe Prismen (aus Alkohol) (F.). F: 244° (F.). Liefert beim Erwärmen mit Zinn und konz. Salzsäure Hydrohydrastinin (F.). Wird durch Kochen mit überwashinsigem Barytwasser nioht zersetzt (Schm.). — Perjodid $C_1H_{10}O_2N\cdot I+2I$. Rotbraune Nadeln (aus Alkohol) (Schm.). — Chloroau rat $C_{11}H_{10}O_2N\cdot Cl+AuCl_2$. Gelbe Nadeln. Schwer löelich in heißem Wasser (Schm.). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz $C_{11}H_{10}O_2N\cdot Cl$ + HgCl₂. Krystalle (SCHM.). — Chloroplatinat 2C₁₁H₁₀O₂N·Cl + PtCl₄. Gelbrote Krystalle. Schwer löslich in heißem Wasser (SCHM.).

2. 6.7 - Methylendioxy - 2 - methyl - chinolin, 6.7 - Methylendloxy-chinaidin C11H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. H₂O₂ B. Aus 6-Nitro-piperonylidenaceton durch Reduktion mit Natrium in Alkohol, mit Eisensulfat und Ammoniak oder mit Zinn und Salzsäure (HABER, B. 24, 623). — Nadeln; Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 1526. Ziemlich schwer löslich in Äther. leicht in den meisten anderen Lösungsmitteln. Gibt in Wasser leicht übersättigte Lösungen. $-C_{11}H_{\bullet}O_{\bullet}N + H_{\bullet}CrO_{\bullet}$. Gelbe Nadeln. Verpufft bei 210°. — $2C_{11}H_{\bullet}O_{\bullet}N + 2HCl + PtCl_{\bullet}$. Hellgraues Krystallmehl. — Pikrat. Gelbe Krystalle. F: 175°.

G. Stammkerne $C_n H_{2n-15} O_2 N$.

1. Stammkern C₁₂H₂O₂N, Formel I. Dithiodiphenylamin C12H2NS2, Formel II, s. Bd. XII, S. 180.

2. 2-Homoplperonyi-pyrldin, ω-Piperonyi-α-picoiin, α-[3.4-Methylendioxy-phenyi] - β - [α - pyridyi] - α a-stibazol C₁₄H₁₂O₂N, s. nebenstehende Formel.

 $\alpha.\beta$ -Dibrom- α -[8.4-methylendioxy-phenyl]- β -[α -pyri-- JOHa OHa dyl]-athan, 8'.4'-Methylendioxy-a-stilbasol-dibromid

 $C_{14}H_{11}O_{2}NBr_{2} = NC_{3}H_{4} \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot C_{6}H_{2} < \bigcirc CH_{2}$. B. Aus Piperonyliden-a-picolin beim Behandeln mit Brom in Schwefelkohlenstoff (THIEMICH, B. 80, 1580). — Sehr zersetzliches Pulver.

¹⁾ Es kann wohl als wahrscheinlich gelten, daß das Hydrastonin von E. SCHRIDT mit der Base von FRITSCH identisch ist; vgl. die analogen Verhältnisse beim Tarkoninmethyläther (S. 477) (Beilstein-Redaktion).

H. Stammkerne C_n H_{2n-17} O₂ N.

1. Stammkerne C₁₄H₁₁O₂N.

- 1. Piperonyliden α picolin, α [3.4 Methylen-dioxy-phenyl]- β -[α -pyridyl]-āthylen, 3'.4'-Methylen-atloxy α stitloazot $C_{14}H_{11}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erhitzen ven α -Picolin mit Piperonal in Gegenwart von Zinkchlorid im Rohr auf 190—200° (Trience, B. 30, 1578). Bläulich fluorescierende Krystalle (aus Alkohol). F: 109°. Liefert bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol α -Piperonyl- α -pipecolin. Bei Einw. von Brom in Schwefelkohlenstoff entsteht 3'.4'-Methylendioxy- α -stilbazol-dibromid (S. 466). $C_{14}H_{11}O_{2}N + HCl$. Gelbe Krystalle (aus Wasser). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 265—267° (Zers.); verkohlt bei langsamem Erhitzen. Chloroaurat. Brauner, zersetzlicher Niederschlag. $2C_{14}H_{11}O_{2}N + 2HCl + HgCl_{2}$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Verblaßt am Licht. F: 239—240° (unter Schwärzung). $2C_{14}H_{11}O_{2}N + 2HCl + HgCl_{3}$. Gelbeote Schuppen (aus verd. Salzsäure). Schmilzt, langsam erhitzt, bei 199—200° (Schwärzung). Pikrat $C_{14}H_{11}O_{2}N + C_{4}H_{2}O_{7}N_{3}$. Dunkelgelbe Nadeln (aus Wasser). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 217° (Schwärzung).
- 2. Piperonyliden γ picolin, α [3.4 Methylendioxy-phenyl] β β β pyridyl] β β β β pyridyl] β β
- 2. Piperonyliden $\alpha.\alpha'$ lutidin, α [3.4 Methylendio xy phenyl] β [6 methyl pyridyl (2)] āthylen, 3'.4' Methylendio xy 6 methyl α stllbazol $C_{15}H_{19}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von $\alpha.\alpha'$ -Lutidin mit Piperonal in Gegenwart C_{13} . C_{11} : C_{12} : C_{13} : C_{13} : C_{14} : C_{15} :

3. Stammkerne $C_{16}H_{15}O_2N$.

- 1. α-[3.4-Methylendioxy-phenyl]-β-[5-āthyl-pyridyl-(2)]-āthylen, 3'.4'- Methylendioxy-5-āthyl-α-stilbazol C₁₀H₁₀O₁N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Aldehydkollidin beim Erhitzen mit Piperonal und Zinkchlorid im Rohr auf 230—250° (Bach, B. 34, 2224). Nadeln (aus Alkohol). F: 92°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, heißem Benzol und heißem Ligroin, unlöslich in Wasser. C₁₆H₁₆O₂N + HCl. Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol und Äther). Färbt sich von 204° an schwarz, schmilzt bei 209°. C₁₆H₁₆O₂N + HCl + HgCl₂. Gelbe Nadeln (aus Salzsäure). Bräunt sich bei 160°, schmilzt bei 200°. Sehr schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol. 2C₁₆H₁₆O₂N + 2 HCl + PtCl₄. Gelber, krystalliner Niederschlag. F: 192° (Zers.). Unlöslich in heißem Wasser, Alkohol und Benzol, sehr schwer in Äther und Chloroform; sehr schwer löslich in heißer verdünnter Salzsäure.
- 2. α [3.4 Methylendioxy phenyl] β [4.6 dimethyl pyridyl (2)] āthylen, 3'.4' Methylendioxy-4.6-dimethyl- α -stilbaxol $C_{16}H_{16}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von symm. Kollidin mit Piperonal auf 170° (Bramsch, B. 42, 1194). Dickes, gelbliches Öl. Kp₅₀₋₅₀: 55—60°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. $C_{16}H_{15}O_2N$ + HCl. Nadeln. F: 262°. $C_{19}H_{16}O_2N$ + HCl + AuCl₂. Rotbraune Flocken. F: 156°. $C_{16}H_{16}O_2N$ + HCl + HgCl₂. Hellgeibe Nadeln (aus Wasser). F: 223—224°. 2 $C_{19}H_{18}O_2N$ + 2 HCl + PtCl₄. Krystalle (aus alkoh. Salzsäure). F: 224°.

J. Stammkerne $C_n H_{2n-21} O_2 N$.

2-Methyl-3-piperonyliden-indolenin C₁₇H₁₈O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von Piperonal mit 2-Methyl-indol in alkoh. Salzsäure (Freund, B. 37, 323; Fr., Lebach, B. 38, 2651). Das Hydrochlorid bildet sich auch beim Behandeln von [3.4-Methylendioxy-phenyl]-bis-[2-methyl-indolyl-(3)]-methan (Syst. No. 4635) mit alkoh. Salzsäure (Fr., L.). — C₁₇H₁₈O₂N + HCl. Braune Schuppen. F: 194° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton. Liefert bei der Oxydation mit Chloranil einen violettstichigbraun färbenden Farbstoff.

K. Stammkerne $C_n H_{2n-23} O_2 N$.

- 1. 2 [3.4 Methylendioxy-styryl] chinolin,Piperonyliden-chinaldin, $\alpha [3.4 Methylen- Methylen$
- 2. 8-Methyl-2-[3.4-methylendioxy-styryl]-chinolin, α -[3.4-Methylendioxy-phenyl]- β -[8-methyl-chinolyl-(2)]-äthylen $C_{19}H_{18}O_2N$, s. $\dot{C}H_3$: $C_{11}C_{12}C_{13}C_{14}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_{15}C_$
- 3. 2.4.6 Triphenyl dihydro 1.3.5 dioxazin $C_{s1}H_{10}O_sN=C_0H_6\cdot HC<0\cdot CH(C_0H_5)>NH$.
- 2.4.6 Triphenyl dihydro 1.3.5 dithiazin, Thiobenzaldin C₂₁H₁₉NS₂ = C₆H₅·HC S·CH(C₆H₅) NH. B. Entsteht bei längerer Einw. von Schwefelammonium auf Benzaldehyd in Åther oder ohne organische Lösungsmittel (Laurent, A. ch. [3] 1, 295; 36, 342; A. 38, 324; Baumann, Fromm, B. 24, 1438; vgl. dagegen Wertheim, Am. Soc. 48 [1926], 829). Krystalle (aus Åther). F: 125° (L.), 126° (B., Fr.). Löslich in Åther (L.; B., Fr.), leicht löslich in Chloroform, sehr schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser (B., Fr.). Entwickelt beim trocknen Erhitzen sowie beim Erhitzen mit Alkalilaugen Ammoniak (L.; B., Fr.). Bei Einw. von siedendem Alkohol entsteht Schwefelwasserstoff (L.).

L. Stammkerne $C_n H_{2n-25} O_2 N$.

2 - Phenyl - 6 - [3.4 - methylendioxy-styryl] - pyridin, α - [3.4 - Methylendioxy - phenyl] - β - [6 - phenyl - pyridyl - (2)] - āthylen, 3'.4' - Methylendioxy - 6 - phenyl - α - stilbazol $C_{20}H_{15}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Methyl-6-phenyl - $C_{20}H_{15}O_{2}N$ - $C_{21}H_{15}O_{2}N$ - $C_{21}H_{15}O$

M. Stammkerne $C_n H_{2n-27} O_2 N$.

1. 0.N-Furfurenyl-[10-amino-9-oxy-phenanthren],
2-α-Furyl-[phenanthreno-9'.10':4.5-oxazol]¹),
4.5-Diphenylen-2-α-furyl-oxazol C₁₀H₁₁O₂N, s.nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Phenanthrenchinon mit Furfurol und Ammoniak (Japp, Wilcock, Soc. 39, 227).

Nadeln (aus Isoamylalkohol), Blättchen (aus Eisessig). F: 231°. Leicht löslich in siedendem Eisessig, Benzol und Isoamylalkohol, löslich in Chloroform, schwer löslich in Schwefelkohlenstoff, sehr schwer in Äther und Petroläther. — Löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit rötlichbrauner Farbe und blauer Fluorescenz.

2. Stammkerne CooH₁₈O₂N.

1. Stammkern Ca0H13O2N, Formel I oder II oder III.

Dithiodinaphthylamine C₂₀H₁₃NS₂, Formel IV oder V oder VI, s. Bd. XII, S. 1279 und 1280.

2. $2-[3.4-Methylendioxy-phenyl]-5.6-benzo-chinolin <math>C_{20}H_{13}O_2N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-[3.4-Methylendioxy-phenyl]-5.6-benzo-cinchoninsäure (S. 528) über den Schmelzpunkt (Doebner, Felber, B. 27, 2030). — Nadeln. F: 178°.

N. Stammkerne $C_n H_{2n-29} O_2 N$.

Stammkern $C_{12}H_{15}O_2N$, s. nebenstehende Formel. Eine Verbindung, der vielleicht nebenstehende Konstitution zukommt, s. Bd. XXI, S. 594.

II. Oxy-Verbindungen.

A. Monooxy-Verbindungen.

1. Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-9}O₈N.

1. Verbindung C.H.O.N, Formel I.

[5.6 - Dichlor - anthranil - Säure] - diformalid - methyl - äther
$$C_{10}H_2O_3NCl_2$$
, Formel II (R = CH₂) und ähnliche Verbindungen, s. Bd. XIV, S. 368.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. Oxy-Verbindungen $C_{10}H_{11}O_8N$.

1. 1 - Oxy - 6.7 - methylendioxy - 1.2.3.4 - tetrahydro-

isochinolin C₁₀H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. 2-Methyl-1-oxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-ÓН isochinolin, Hydrastinin C11H12O2N =

O C_6H_3 CH_3 CH_3 Cliniumhydroxyd, S. 465.

2.2-Dimethyl-1-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinoliniumhydroxyd, Hydrastinin-methyläther-hydroxymethylat C12H19O4N =

H₂C O C₆H₃ CH₂ CH₂ O C₁₃H₁₈O₃N·I. Zur Konstitution vgl. ROSER, A. 254, 362. B. Aus Hydrastinin (S. 465) und Methyljodid in Methanol (FREUND, B. 22, 2337). Krystalle (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 230—232° (F.). Zersetzt sich nicht beim Erhitzen mit Kalilauge (F.). — $2C_{13}H_{18}O_3N\cdot Cl + PtCl_4$. Krystalle.

8 - Oxy - 6.7 - methylendioxy - 1.2.3.4 - tetrahydro - isochinolin C₁₀H₁₁O₂N, Formel I.

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, Hydrokotarnin C12H15O2N, Formel II. V. Hydrokotarnin kommt im Opium vor (HESSE, A. Spl. 8, 266, 326). — B. Aus Kotarnin (S. 475) bei der Reduktion mit Zink und verd. Salzsäure (Beckerr, Wright, Soc. 28, 577) oder bei der elektrolytischen Reduktion an Platinelektroden in verd. Schwefelsaure (Bandow, Wolffenstein, B. 31, 1577; D. R. P. 94949; Frdl. 5, 920). Aus 2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-isochinoliniumjodid (Jodid des methyläthers, S. 477) beim Behandeln mit Zink und verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Bruns, Ar. 243, 61). Entsteht in geringer Menge aus Narkotin (S. 547) bei längerem Kochen mit Zink und verd. Salzsäure, bei 6-7-stdg. Erhitzen mit Wasser auf 140° oder bei der Oxydation mit Mangandioxyd und Schwefelsäure (BE., W., Soc. 28, 580, 582, 584; vgl. W., Soc. 32, 527). — Prismen mit ¹/₂ H₂O (aus Äther). Schmeckt bitter und brennend (H.). F: 50° (H.), 55° (BE., W., Soc. 28, 577), 56° (BRUNS). Gibt bei 57° (H.) oder 60° (BE., W., Soc. 28, 577) das Krystallwasser ab. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Chloroform und Benzol (H.). Unlöslich in Alkalilaugen (H.). Die alkoh. Lösung bläut Lackmuspapier (H.). — Färbt sich bei 80° gelb, bei 100—120° unter Zersetzung rot (H.). Gibt bei der Oxydation mit Eisenchlorid, Mangandioxyd oder Dichromat und verd. Schwefelsäure (BE., W., Soc. 28, 581) oder mit alkoh. Jod-Lösung im Autoklaven bei 100° (BRUNS) Kotarnin (S. 475). Das Hydrobromid liefert bei der Einw. von Bromwasser das Hydrobromid und Perbromid des 5-Brom-hydrokotarnins (S. 471) (WRIGHT, Soc. 32, 527, 529; vgl. Dey, Srinivasan, J. Indian Chem. Soc. 12 [1935], 527, 534). Wird von rauchender Salzsäure bei 60-70° nicht angegriffen (Kersten, B. 31, 2103). Beim Behandeln mit kalter 82% jeger Schwefelsäure oder beim Erwärmen mit 73% jeger Schwefelsäure auf dem Wasserbad, am besten unter Zusatz von Formaldehyd, erhält man 5.5'-Methylen-bis-hydrokotarnin (Syst. No. 4669) (Bandow, B. 30, 1747; Freund, Z. ang. Ch. 22, 2471). Bei der Kotarnin (Syst. No. 4669) (BANDOW, B. 30, 1747; FREUND, Z. ang. Ch. 22, 2471). Bei der Kondensation von Hydrokotarnin mit Benzaldehyd in 73°/eiger Schwefelsäure entsteht 5-[α-Oxy-benzyl]-hydrokotarnin (S. 487) (Liebermann, B. 29, 2045); bei Anwendung von rauchender Salzsäure (D: 1,19) bei 60—70° erhält man 5.5°. Benzal - bis - hydrokotarnin (Syst. No. 4669) (K., B. 31, 2101). Beim Zusammenschmelzen von Hydrokotarnin und Opiansäure bei 150—160° bildet sich Mekonin (W., Soc. 32, 527). Beim Behandeln mit Opiansäure (Bd. X, S. 990) in 73°/eiger Schwefelsäure (L., B. 29, 184) oder in rauchender Salzsäure (D: 1,19) bei 60—70° (K., B. 31, 2099) entsteht Isonarkotin (S. 551). — Physiologische Wirkung: Pierger Soc. 28, 585°, 29, 170 — Löst sich in kong Schwefelsäure mit gelber Werbe Wirkung: Pierce, Soc. 28, 585; 29, 170. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, wirking: Fierce, 300, 20, 100.— Lost sich in Rollz. Schweiersaute inte gelbei Falle, die beim Erwärmen in Rotviolett übergeht; färbt sich mit konz. Salpetersäure gelb (Hesse, A. Spl. 8, 327). — Salze: H., A. Spl. 8, 330. — C₁₂H₁₅O₂N + HCl + H₂O. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (H.; vgl. Be., W.). — C₁₂H₁₅O₂N + HBr. Nadeln (aus Wasser) (Bruns, Ar. 243, 61). — C₁₂H₁₅O₂N + HBr + 1½ H₂O. Krystalle. Viel schwerer löslich in Wasser als das Hydrochlorid (WRIGHT, 50c. 32, 529). — C₁₂H₁₅O₂N + HI. Gelbliche Deisman. A Til Itet sich hat 420 in 50 & Tin Wasser blicht löslich in stedendem Wasser (H.) Prismen. 1 Tl. löst sich bei 18° in 50,6 Tln. Wasser; leicht löslich in siedendem Wasser (H.). $-2C_{12}H_{15}O_2N+2HCl+PtCl_4$. Orangerote Prismen (H.).

CH:

Hydroxymethylat $C_{12}H_{12}O_4N = H_2C \bigcirc C_2H(O \cdot CH_2) \bigcirc C_3H(O \cdot CH_2) \bigcirc C_4 \bigcirc CH_2 \cdot N_2 \bigcirc CH_3 \cdot OH$. Bromid entsteht neben geringen Mengen des-Methylhydrokotarnin (Bd. XIX, S. 336) und Hemipinsäure (Bd. X, S. 543) beim Lösen von Bromnarcindonin (Bd. XIX, S. 358) in verd. Natronlauge und Einengen bis fast zur Trockne (Freund, Oppenheim, B, 42, 1095). Das

Hemipinsäure (Bd. X, S. 543) beim Lösen von Bromnsrindonin (Bd. XIX, S. 336) in verd. Natronlauge und Einengen bis fast zur Trockne (Freund, Oppenheim, B. 42, 1095). Das Jodid erhält man aus Hydrokotarnin und Methyljodid (F., O.). — Das Bromid gibt beim Kochen mit Alkalilauge des Methylhydrokotarnin. — Bromid C₁₈H₁₈O₂N·Br. Nadeln (aus Chloroform). Zersetzt sich etwas oberhalb 221°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, leicht in Eisessig, schwerer in Chloroform. — Jodid C₁₈H₁₈O₂N·I. Nadeln (aus Wasser), Plättchen (aus Alkohol). F: 206°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Hydroxyäthylat $C_{14}H_{21}O_4N = H_2C \bigcirc_O C_8H(O \cdot CH_2) \bigcirc_{CH_2 \cdot N(CH_2)(C_2H_2) \cdot OH}^{CH_3 \cdot CH_2}$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Hydrokotarnin mit Äthyljodid in Alkohol auf 100°

Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Hydrokotarnin mit Athyljodid in Alkohol auf 100° (Beckett, Wright, Soc. 29, 165). — Physiologische Wirkung des Chlorids: Pierce, Soc. 29, 170. — Chlorid $C_{14}H_{20}O_{2}N\cdot Cl$. Krystallinisch (B., W.). — Jodid $C_{14}H_{20}O_{2}N\cdot l$. Blättchen (aus $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). Färbt sich an der Luft gelb (B., W.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol. — Carbonat $(C_{14}H_{20}O_{2}N)_{2}CO_{2}+4H_{2}O$. Krystalle (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (B., W.). — Chloroplatinat $2C_{14}H_{20}O_{2}N\cdot Cl+PtCl_{4}$ (B., W.).

2-Methyl-5-brom-8-methoxy-6:7-methylendioxy-1.3.3.4-tetrahydro-isochinolin, 5-Brom-hydrokotarnin C₁₂H₁₄O₂NBr, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrobromid und Perbromid entstehen beim Behandeln von Hydrokotarnin-hydrobromid mit Bromwasser (WRIGHT, Soc. 32, 529, 533; vgl. CH₃·O

DEY, SRINIVASAN, J. Indian Chem. Soc. 12 [1935], 527, 534). Beim Behandeln von 5-Bromkotarnin (S. 477) mit Zink und Salzsäure (W., Soc. 32, 534). — Plättchen (aus Benzol + Petroleum). F: 76—78° (korr.) (W.), 80° (D., S.). — C₁₂H₁₄O₂NBr + HBr. Nadeln (aus Wasser). F: 242° (D., S.). — C₁₃H₁₄O₂NBr + HBr. Nadeln (aus Wasser). Platten (aus Alkohol). F: 166° (Zers.) (D., S.). — 2C₁₃H₁₄O₂NBr + 2 HCl + PtCl₄. Krystalle (W.).

3. Oxy-Verbindungen $C_{11}H_{18}O_2N$.

1. 8-Oxy-6.7-methylendioxy-1-methyl-1,2.3.4-tetrahydro-isochivalin C.-H.-O.N. s. nebenstehende Formel

tetrahydro-isochinolin, 1-Methyl-hydrokotarnin C₁₃H₁₇O₃N HO CH₃
= H₂C C₂H(O·CH₃) CH₃ CH₃ B. Aus Kotarnin (S. 475) und Methyl-

magnesiumjodid (FREUND, B. 36, 4258; F., REITZ, B. 39, 2229). — Viscose Flüssigkeit. Schwer löslich in Wasser, leicht in Äther (F.). — Gibt beim Erwärmen mit 30% ger Wasserstoffperoxyd-Lösung 1-Methyl-hydrokotarnin-2-oxyd (F., R.). — C₁₃H₁₇O₂N + HBr. Nadeln. F: 199—200% (F.). — C₁₃H₁₇O₂N + HI. Nadeln (aus Wasser). F: 178—180% (F.). — C₁₃H₁₇O₂N + H₂SO₄. Nadeln. F: 155% (F.). — 2C₁₃H₁₇O₂N + 2 HCl + PtCl₄. Krystalle (aus Alkohol). F: 220% (F.).

1-Methyl-hydrokotarnin-2-oxyd C₁₃H₁₇O₄N =

 $H_3C \ O \ C_0H(O \cdot CH_3) \ CH(CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot O$. Beim Erwärmen der vorhergehenden Verbindung mit 30% giger Wasserstoffperoxyd-Lösung (Freund, Reitz, B. 89, 2229). — Beim Behandeln mit schwefliger Säure bildet sich die Ausgangsverbindung zurück. — Hydrojo did. F: 116° . — $2C_{12}H_{17}O_4N + 2HCl + PtCl_4$. Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 198° .

1-Methyl-hydrokotarnin-hydroxymethylat C14H21O4N =

 $H_2C O C_2H(O \cdot CH_2) CH_2 CH_3 O CH_4 CH_2) O CH(CH_2) O CH_2 O CH_3 O CH_4 CH_2 O CH_4 O$

2. 6-Oxy-7.8-methylendioxy-1-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{11}H_{12}O_2N$, s. nebenstehende Formel, $C_{12}H_{12}O_2N$ e. Methoxy-7.8-methylendioxy-1-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, Anhalonin $C_{12}H_{12}O_2N$ =

H₂CO_{C₂H(O·CH₂) CH₂—CH₂ . Zur Konstitution vgl. Splith, Gangl, M. 44 [1923],}

104, 106. — V. Findet sich neben Mezcalin (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 338), Anhalamin (Bd. XXI, S. 199), Anhalonidin (Bd. XXI, S. 200) und Lophophorin (s. u.) im Echinocactus Lewinii Schumann (Anhalonium Lewinii Hennings) (Lewin, Ar. Pth. 24, 407; 34, 375; Hefffer, Ar. Pth. 34, 82; 40, 402; B. 29, 221, 225). — Isolierung: KAUDER, Ar. 237, 191; s. a. Sp., Becke, B. 68 [1935], 501. — Nadeln (aus Petroläther). Rhombisch (Hirschwald, Ar. Pth. 34, 377). F: 85° (K.), 85,5° (He., B. 29, 225). Ist anscheinend sublimierbar; färbt sich beim Aufbewahren gelblich (L., Ar. Pth. 34, 378). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Petroläther (L., Ar. Pth. 34, 378). Leicht löslich in Wasser mit alkal. Reaktion (L., Ar. Pth. 34, 378). — Das Hydrochlorid liefert mit Natriumnitrit in Wasser N-Nitroso-anhalonin (s. u.) (He., B. 31, 1197; Ar. Pth. 40, 402). — Physiologische Wirkung: L., Ar. Pth. 34, 382; He., Ar. Pth. 34, 379; He., B. 29, 226. Anhalonin färbt sich beim Betupfen mit konz. Schwefelsäure gelb, bei gclindem Erwärmen geht die Farbe in Violettrot über; mit Salpeterschwefelsäure entsteht sofort eine tiefviolettrote Färbung, die rasch in Braun übergeht und schließlich verschwindet; Anhalonin wird durch Salpetersäure rot gefärbt, beim Erwärmen geht die Farbe in Gelb über (L., Ar. Pth. 34, 379; He., B. 29, 227). Chlorwasser bewirkt eine gelbliche Färbung, die beim Erwärmen über Rot nach Grün umschlägt (L., Ar. Pth. 34, 379).

C₁₂H₁₈O₂N + HCl. Prismen. Rhombisch (HIRSCHWALD, Ar. Pth. 34, 378). Schmeckt bitter (Lewin, Ar. Pth. 34, 379). F: 254—255° (Zers.) (L.). Leicht löslich in heißem Wasser mit neutraler Reaktion (L.), löslich in Alkohol (L.; Heffter, B. 29, 226). [α]₅": —40,5° (50°/ α)iger Alkohol; c = 1) (RIMBACH, Ar. Pth. 34, 380); [α]₅": —41,9° (Wasser; c = 0,9) (Späth, Gangl, M. 44 [1923], 108). — C₁₂H₁₅O₃N + HI. Gelbliche Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (He., B. 31, 1197; Ar. Pth. 40, 402). — C₁₂H₁₅O₃N + HCl + AuCl₃. Blaßgelbe Prismen. Schwer löslich in Alkohol und kaltem Wasser. Färbt sich rasch dunkelbraun (He., B. 31, 1197; Ar. Pth. 40, 402). —2C₁₂H₁₅O₃N + 2HCl + PtCl₄. Goldgelbe Prismen.

Schwer löslich in Wasser (HE., B. 29, 226; L.).

N-Methyl-anhalonin, Lophophorin $C_{13}H_{17}O_3N =$

 CH_3 CH₃ CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ CH₃ CH₄ CH₄ CH₄ CH₄ CH₅ CH₅ CH₄ CH₄ CH₄ CH₄ CH₅ CH₄ CH₄ CH₄ CH₄ CH₅ CH₄ CH₄ CH₄ CH₅ CH₄ CH₄ CH₅ CH

Hydroxymethylat $C_{14}H_{21}O_4N = H_2C \bigcirc_O C_6H(O \cdot CH_3) \bigcirc_{CH(CH_3) \cdot N(CH_3)_2 \cdot OH} CH_2$. B. Das Jodid entsteht aus N-Methyl-anhalonin (s. o.) und Methyljodid in der Wärme (Hefffer, B. 31, 1198). — Jodid $C_{14}H_{30}O_3N \cdot I$. Blaßgelbe Blättchen (aus Methanol), Nadeln (aus Wasser). F: 210°. — $2C_{14}H_{30}O_3N \cdot CI + PtCl_4$. Nadeln.

N-Nitroso-anhalonin $C_{12}H_{14}O_4N_2 = H_2C \bigcirc C_8H(O\cdot CH_3) \bigcirc CH(CH_3) \cdot N\cdot NO$. B. Aus Anhalonin-hydrochlorid und Natriumnitrit in Wasser (Heffter, B. 31, 1197; Ar. Pth. 40, 402). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 59°. Unlöslich in Wasser.

4. 8-0 x y -6.7 - methylendio x y -1 - ath y 1-1.2.3.4 - ate trahydro-isochinolin $C_{12}H_{15}O_2N$, s. nebenstehende Formel.

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1-äthyl-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, 1-Äthyl-hydrokotarnin $C_{14}H_{19}O_3N=H_2C \bigcirc_O C_6H(O\cdot CH_3) \bigcirc_{CH_2} CH_2 \bigcirc_{CH(C_2H_5)\cdot N\cdot CH_2} B$. Aus Kotarnin (S. 475) oder Kotarnin-pseudocyanid (S. 529) und Äthylmagnesiumjodid in Äther

(FREUND, B. 37, 3334; F., REITZ, B. 39, 2224, 2226). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 59° bis 60° (F., R.). Leicht löslich in Methanol, Isoamylalkohol, Aceton, Chloroform, Essigester, Toluol und Ligroin (F., R.). — Liefert mit Wasserstoffperoxyd in wäßr. Aceton 1-Äthylhydrokotarnin-2-oxyd (s. u.) (F., R.). Gibt beim Behandeln mit Brom 5-Brom-1-äthyl-hydrokotarnin (s. u.) (F., R.). — Physiologische Wirkung des Hydrochlorids: Heinz, B. 39, 2224, 2235. — C₁₄H₁₉O₃N + HCl. Nadeln. F: 215—216° (F., R.). Leicht löslich in Wasser. — C₁₄H₁₉O₃N + H₂Cr₂O₇. Plättchen.

1-Athyl-hydrokotarnin-2-oxyd $C_{14}H_{19}O_4N =$

 $H_2C \stackrel{O}{\bigcirc} C_6H(O \cdot CH_6) \stackrel{CH_2}{\bigcirc} CH_2 \stackrel{C}{\bigcirc} B$. Beim Behandeln der vorhergehenden Verbindung mit Wasserstoffperoxyd in wäßr. Aceton (Freund, Reitz, B. 39, 2226). — Öl mit basischen Eigenschaften. — $2C_{14}H_{19}O_4N + 2HCl + PtCl_4$. Tafeln. F: 196—197°.

1-Athyl-hydrokotarnin-hydroxymethylat $C_{15}H_{23}O_4N =$

 $H_1C\bigcirc_{O}^{O}C_6H(O\cdot CH_6)\bigcirc_{CH(C_2H_6)}^{CH_2}\bigcirc_{N(CH_9)_2\cdot OH}^{CH_2}$. — Jodid $C_{15}H_{22}O_3N\cdot I$. B. Aus 1-Äthylhydrokotarnin und überschüssigem Methyljodid (Freund, Reitz, B. 39, 2225). Platten (aus Alkohol). F: 188—189°.

2 - Methyl-5-brom -8-methoxy -6.7-methylendioxy-1-äthyl-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, 5-Brom-1-äthylhydrokotarnin C₁₄H₁₆O₆NBr, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Äthyl-hydrokotarnin und Brom (Freund, Reitz, B. 39, 2225). Aus 5-Brom-kotarnin und Äthylmagnesiumjodid (F., R.).—Platten (aus Ligroin). F: 104°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Hydrobromid. Krystalle (aus Alkohol). F: 209—210°.

Br CH₂C CH₂ CH₂ CH₃ CH

5. Oxy-Verbindungen $C_{18}H_{17}O_8N$.

bis 1660 (F., R.).

1. 8 - Oxy - 6.7 - methylendioxy - 1 - propyl - 1.2.3.4 - H₂COO CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ CH₃ CH₂ CH₃ CH₃

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1-propyl-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, 1-Propyl-hydrokotarnin $C_{15}H_{21}O_2N=H_2COOC_6H(O\cdot CH_3)$ Aus Kotarnin und Propylmagnesiumjodid in Äther (Freund, B. 37, 3334; F., Reitz, B. 39, 2227). — Säulen (aus Ligroin). F: 66—67° (F., R.). Physiologisches Verhalten des Hydrochlorids: Heinz, B. 39, 2224, 2236. — $C_{15}H_{21}O_3N+HI$. Platten (aus Alkohol). F: 165°

Hydroxymethylat $C_{16}H_{26}O_4N = H_2C \bigcirc_O C_6H(O \cdot CH_2) \bigcirc_C H_2 \longrightarrow_C CH_3 - CH_3 \bigcirc_C H_3 \bigcirc$

2. 8-Oxy-6.7-methylendioxy-1-isopropyl-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin C₁₃H₁₇O₃N, s. nebenstehende Formel.
2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1-isopropyl-

1.2.3.4 - tetrahydro - isochinolin, 1 - Isopropyl - hydrokotarnin $C_{18}H_{21}O_2N = H_2C \bigcirc C_6H(O \cdot CH_2) \bigcirc C_6H(O \cdot CH_3) \bigcirc C_6H(CH_2)_3] \cdot N \cdot CH_3$. B. Aus Kotarnin und Isopropylmagnesiumjodid in Äther (Freund, B. 37, 3334; F., Reitz, B. 39, 2227). — Gelbliches Ol. — $C_{18}H_{21}O_2N + HI$. Tafeln (aus Alkohol). F: 196—197°.

Hydroxymethylat $C_{19}H_{35}O_4N = H_3C < 0 > C_6H(O \cdot CH_3) > CH_2 CH_2(CH_2)_3 \cdot N(CH_3)_2 \cdot OH$ — Jodid $C_{16}H_{24}O_3N \cdot I$. B. Aus der vorhergehenden Verbindung und Methyljodid (Febund, Reitz, B. 39, 2228). Nadeln (aus Alkohol). F: 144—145°. Leicht löslich in Alkohol.

6. Oxy-Verbindungen $C_{14}H_{19}O_8N$.

1. 4 - Oxy - 2.2 - dimethyl - 6 - [3.4 - methylen-dioxy - phenyl] - piperidin, ,,Piperonylidendi-acetonalkamin" C₁₄H₁₉O₃N, s. nebenstehende Formel. H₂C OH CH₂ B. Aus (nicht näher beschriebenem) 2.2-Dimethyl-6-[3.4-methylendioxy - phenyl] - piperidon - (4) (Piperonylidendiacetonamin) bei der Reduktion mit

Natriumamalgam in verd. Schwefelsäure oder mit Aluminiumamalgam in Äther (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 95622; C. 1898 I, 1048; Frdl. 5, 780) oder bei der elektrolytischen Reduktion in schwach alkalischer Lösung (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 95623; C. 1898 I, 647; Frdl. 5, 795). — Nadeln (aus Benzol). F: 108—109° (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 95622). — Geht beim Kochen mit isoamylalkoholischer Natriumisoamylat-Lösung in eine nicht näher beschriebene) stereoisomere Form über (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 95621; C. 1898 I, 1048; Frdl. 5, 782).

4-Oxy-1.2.2-trimethyl-6-[3.4-methylendioxy-phenyl]-piperidin, "N-Methyl-H₂C-CH(OH)-CH₂

piperonylidendiacetonalkamin" $C_{15}H_{21}O_2N = H_2COOC_6H_2-HC-N(CH_3)-C(CH_3)_2$. B.

Aus der vorhergehenden Verbindung und Methyljodid in Methanol (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 95620; C. 1898 I, 968; Frdl. 5, 784). — Blättchen (aus Benzol). F: 152—153°.

 $C_{23}H_{27}O_5N = H_2C O C_6H_3 - HC N(CH_3) - C(CH_2)_3$. B. Aus der vor-

hergehenden Verbindung und Mandelsäure bei wiederholtem Eindampfen mit Salzsäure (Chem. Farb. Schering, D. R. P. 95620; C. 1898 I, 968; Frdl. 5, 784). — Krystallinisches Pulver (aus Petroläther). F: ca. 150°. — Besitzt mydriatische Wirkung.

2. 8-Oxy-6.7-methylendioxy-1-isobutyl-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{14}H_{19}O_3N$, s. nebenstehende H_1C_0 CH_2 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_4 CH_3 CH_4 CH_5 CH_5

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1-isobutyl- $^{\rm HO}$ CH₂ CH(CH₃): 1.2.8.4 - tetrahydro - isochinolin, 1 - Isobutyl - hydrokotarnin $C_{18}H_{28}O_2N=$

 $H_2CO_0C_6H(O\cdot CH_2)CH_2CH_3CH(CH_3)_2]\cdot N\cdot CH_3$. B. Aus Kotarnin und Isobutyl-magnesiumjodid in Äther (FREUND, B. 37, 3334; F., Reitz, B. 39, 2228). — Säulen (aus Ligroin). F: $46-47^\circ$ (F., R.). Löelich in Alkohol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff (F., R.). — $C_{10}H_{23}O_3N + HCl$. Krystalle (aus Wasser). F: $217-218^\circ$. Sehr leicht löslich (F., R.). — $C_{10}H_{23}O_3N + HBr$. Krystalle (aus Wasser). F: $205-206^\circ$ (F., R.). — $2C_{10}H_{23}O_3N + HBr$. Krystalle (aus Wasser). F: $205-206^\circ$ (F., R.). — $2C_{10}H_{23}O_3N + HBr$. Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (F., R.).

Hydroxymethylat $C_{17}H_{27}O_4N = CH_2$ $CH_2CO_C_0H(O\cdot CH_2) CH_2CH(CH_2\cdot CH(CH_3)_2)\cdot N(CH_3)_2\cdot OH$ Dodid $C_{17}H_{26}O_3N\cdot I$. B. Aus der vorhergehenden Verbindung und Methyljodid (Freund, Reitz, B. 39, 2229). Platten (aus Alkohol). F: 189—190°. Löslich in Wasser.

2. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-11} O_3 N$.

8-0xy-6.7-methylendioxy-3.4-dihydro-isochinolin $\mathrm{C_{10}H_{2}O_{8}N}$, Formel I.

2-Methyl-8-oxy-6.7-methylendioxy-8.4-dihydro-isochinoliniumhydroxyd bezw. 2-Methyl-1.8-dioxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin bezw. 2-Oxy-

6 • $[\beta$ - methylamino - äthyl] - piperonal $C_{11}H_{12}O_4N$, Formel II bezw. III bezw. IV oder 8 • Oxy - 6.7 - methylendioxy - 8.4 - dihydro - isochinolin - methylbetain $C_{11}H_{11}O_4N$, Formel V, Kotarnaminsäure. B. Beim Erhitzen von Kotarnin mit konz. Salzsäure auf

140° (Matthiessen, Foster, Pr. Roy. Soc. 12, 503; A. Spl. 2, 379; Vongerichten, B. 14, 310).

— Äußerst leicht zersetzlich (V., B. 14, 311). Löst sich in überschüssiger Natriumdicarbonat-

Lösung (V., A. 212, 202). Die Lösung in Alkalilauge oxydiert sich an der Luft rasch (M., F.). Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure Apophyllensäure (Bd. XXII, S. 158) (V., B. 13, 1638). — $C_{11}H_{12}O_2N \cdot Cl + H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Wird über konz. Schwefelsäure wasserfrei (V., B. 14, 310). Wird bei 110—120° gelb, dann grün (V., B. 14, 311). Die wäßr. Lösung wird an der Luft grün und fluoresciert nach Zusatz von Natriumnitrit rot (V., B. 14, 311).

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-3.4-dihydro-isochinoliniumhydroxyd bezw. 2-Methyl-1-oxy-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin bezw. 2-Methoxy-6- $[\beta$ -methylamino-äthyl]-piperonal $C_{12}H_{15}O_4N$, Formel VI bzw. VII

bezw. VIII, Kotarnin. Die Konstitution der Base entspricht den Formein VII bezw. VIII, die der Salze der Formel VI. Zur Konstitution vgl. Roser, A. 249, 156, 168; 254, 334, 354; 272, 222; FREUND, BECKER, B. 36, 1521; DECKER, J. pr. [2] 47, 222; B. 33, 2273; 35, 2589; HANTZSCH, KALE, B. 32, 3130; H., B. 33, 3685; DOBBIE, LAUDER, TINKLER, Soc. 83, 598; VIII.

KITASATO, Acta Phytochimica 3 [1927], 247; DEY, KANTAM, J. Indian Chem. Soc. 12 [1935], 430; C. CH₃· CH₂· CH₃· C

Raliumdichromat und Schwefelsäure oder mit Eisenchlorid-Lösung (Beckett, Wright, Soc. 28, 580, 581) oder mit alkoh. Jod-Lösung im Autoklaven bei 100° (Bruns, Ar. 243, 63). Beim Erhitzen von 1-Benzyl-hydrokotarnin (S. 482) mit Braunstein und verd. Schwefelsäure (Pyman, Soc. 95, 1751). Aus Narkotin (Syst. No. 4475) beim Kochen mit Braunstein und verd. Schwefelsäure (Pyman, Soc. 95, 1751). Aus Narkotin (Syst. No. 4475) beim Kochen mit Braunstein und verd. Schwefelsäure (Wohler, A. 50, 1, 19; Be., W., Soc. 28, 575) oder salzsaurer Platin-chlorid-Lösung (Blyth, A. 50, 36) oder beim Erwärmen mit verd. Salpetersäure (Anderson, A. 86, 187; Br., Ar. 243, 60). Aus Narkotin sowie aus Gnoskopin (Syst. No. 4475) beim Kochen mit verd. Essigsäure (Rabe, B. 40, 3283, 3286).

Farblose Krystalle (aus Ather), Nadeln (aus Benzol). Schmeckt bitter (Wöhler, A.

Farblose Krystalle (aus Äther), Nadeln (aus Benzol). Schmeckt bitter (Wöhler, A. 50, 19). F: 132—133° (Zers.) (Roser, A. 249, 157). Schwer lösich in kaltem, leichter in heißem Wasser, leicht in Äther; unlöslich in Kalilauge, löslich in Ammoniak und Soda-Lösung (Blyth, A. 50, 39; vgl. Matthiessen, A. Spl. 7, 62). Die Lösungen in Wasser und Alkohol sind intensiv gelb (Wö., A. 50, 19); die Lösungen in Äther und Chloroform sind dagegen farblos (Dobbie, Lauder, Tinkler, Soc. 83, 599). Löslich in konz. Salpetersäure mit dunkelroter Farbe (Blyth). Absorptionsspektrum der freien Base in Wasser, Äther, Methanol und verd. Natronlauge und des Chlorids in Wasser: D., L., T., Soc. 83, 598; vgl. D., L., T., Soc. 85, 121. Elektrische Leitfähigkeit der Base und des Chlorids in wäßr. Lösung bei 0° und 25°: Hantzsch, Kalb, B. 32, 3128; vgl. Decker, Kaufmann, J. pr. [2] 84 [1911], 225, 427. Elektrolytische Dissoziationskonstante k, der den Salzen zugrundeliegenden Ammonium.

base bei ca. 15°: >10⁻² (Veley, Soc. 95, 765).

Kotarnin gibt beim Kochen mit verd. Salpetersäure (Anderson, A. 86, 196; Vongerichten, B. 18, 1635; Kirpal, M. 24, 525) oder beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid auf 160—170° und Kochen des Reaktionsprodukts mit verd. Salpetersäure (Koenigs, Wolff, B. 29, 2191; Seraup, Piccoli, M. 23, 274) Apophyllensäure (Bd. XXII, S. 158). Wird durch Kaliumpermanganat in Gegenwart von etwas Alkali zu. Oxykotarnin (S. 518), Kotarnsäuremethylimid (S. 520), Oxalsäure und sehr geringen Mengen Kotarnsäure (Bd. XIX, S. 304) oxydiert (Wulff, C. 1900 I, 1029; Freund, Wu., B. 35, 1737). Liefert beim Behandeln mit Wasserstoffperoxyd in wäßrig-methylalkoholischer Lösung "Kotarninperoxyd" (S. 485) (Fr., B. 33, 388). Die Oxydation mit alkoh. Jod-Lösung unter Druck bei 95—100° führt zu dem Jodid des Tarkoninmethyläthers (S. 477) (Bruns, Ar. 243, 64). Bei der Reduktion mit Zink und verd. Salzsäure (Beckett, Wright, Soc. 28, 577) oder besser bei der elektrolytischen Reduktion in verd. Schwefelsäure an einer Platinkathode (Bandow, Wolffenstein, B. 31, 1577) erhält man Hydrokotarnin (S. 470). Beim Behandeln des Chlorids oder Bromids mit Brom in verdünnter wäßriger Lösung (Wright, Soc. 32, 544; Vong., B. 14, 311) oder in Eisessig (Fr., Becker, B. 36, 1534) entsteht 5-Brom-kotarninperbromid (S. 477). Beim Erwärmen mit Hydroxylaminhydrochlorid in alkoh. Lösung bildet sich salzsaures Kotarninoxim (Bd. XIX, S. 353) (Roefe, A. 254, 337). Kotarnin wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 140° in "Kotarnaminsäure" (S. 474) und Methylchlorid gespalten (Matthiessen, Foster, Pr. Roy. Soc. 12, 503; A. Spl. 2, 379; Vong., B. 14, 310). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine alkoh.

Lösung von Kotarnin entsteht Kotarninsulfid (S. 485) (Fr., B. 38, 387). Beim Stehenlassen oder Erwärmen mit Methyljodid ohne Lösungsmittel erhält man Kotarninjodid und Methylkotarnin-jodmethylat (Bd. XIX, S. 353) (Ro., A. 249, 156), während sich in methylalkoholischer Lösung Kotarnin-methyläther-jodmethylat (S. 485), in äthylalkoholischer Lösung Kotarnin-äthyläther-jodmethylat bildet (Ro., A. 254, 360, 364). Kotarnin liefert beim Behandeln mit absol. Alkohol 1-Athoxy-hydrokotarnin (S. 485), mit Athylmercaptan in Ather 1-Athylmercapto-hydrokotarnin (S. 485) (Fr., Bamberg, B. 35, 1752, 1753). Kondensiert sich mit Resorcin in warmem Alkohol zu 1-[2.4-Dioxy-phenyl]-hydrokotarnin (S. 495) (LIEBER-MANN, GLAWE, B. 37, 2743). Gibt mit Aceton in Gegenwart von konz. Soda-Lösung Anhydrokotarninaceton (S. 519); analoge Verbindungen entstehen aus Kotarnin und Methylpropylketon, Acetophenon oder Malonester (Lie., Kropf, B. 37, 212; vgl. Dey, Kantam, J. Indian chem. Soc. 12, 430; C. 1935 II, 3921). Kondensiert sich in siedender alkoholischer Kalilauge mit Protocatechualdehyd zu einer Verbindung C₁₉H₁₉O₆N, mit Vanillin zu einer Verbindung C₂₉H₁₇O₄N (s. u.) (Renz, Hoffmann, B. 37, 1963). Beim Verreiben von Kotarnin mit wenig Essigsäureanhydrid erhält man Acetylkotarnin (Bd. XIX, S. 353) (Ahlers, B. 38, 2876). Beim Schütteln mit Benzoylchlorid und verd. Natronlauge entsteht Benzoylkotarnin (Bd. XIX, S. 354) (Roser, A. 254, 335). Beim Vermischen alkoh. Lösungen von Kotarnin und Benzylcyanid bildet sich 1-[α-Cyan-benzyl]-hydrokotarnin (S. 530) (Freund, B. 37, 3336; vgl. HOPE, ROBINSON, Soc. 108 [1913], 364, 366). Beim Behandeln von Kotarnin mit Blausäure in wäßr. Lösung oder von Kotarninchlorid mit Kaliumcyanid erhält man eine ölige Fällung, die sich rasch in Kotarnin-pseudocyanid (S. 529) verwandelt (HANTZSCH, KALB, B. 32, 3131; vgl. Fr., B. 33, 386). Beim Verreiben mit Anilin und wenig Wasser entsteht Kotarnin-anil (Bd. XIX, S. 353) (Fr., Becker, B. 36, 1528). Kotarnin liefert beim Umsetzen mit Methylmagnesium jodid in Ather 1-Methyl-hydrokotarnin (S. 471) (Freund, B. 36, 4258); reagiert analog mit anderen Alkyl- und Arylmagnesiumverbindungen; dagegen tritt beim Umsetzen mit einer aus Äthylenbromid, Magnesium und Äther bereiteten Grignard-Lösung lediglich Reduktion zu Bis-hydrokotarnin (Syst. No. 4669) ein (Fr., B. 37, 3334; Fr., Reitz, B. 39, 2219; vgl. Fr., Z. ang. Ch. 22, 2471). Mit Cumaron kondensiert sich Kotarnin in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Soda-Lösung zu "Anhydrokotarnincumaron" (S. 477) (LIE., GLAWE, B. 37, 2742).

Physiologische Wirkung auf Frösche, Meerschweinchen, Kaninchen und Hunde: Marfori, C. 1897 II, 368; vgl. a. Pierce, Soc. 28, 585; Fühner, B. 39, 2437. Kotarninchlorid wird unter dem Namen Stypticin als blutstillendes Mittel angewandt (vgl. RABOW, JANSEN, Arzneiverordnungen, Bd. I [Leipzig 1930], S. 121). — Bestimmung als Pikrolonat: MATTHES, RAMMSTEDT, Fr. 46, 570. — Chlorid C₁₂H₁₄O₃N·Cl+2H₂O (Salway, Soc. 97 [1910], 1216). Farblose Nadeln (S.). Außerst leicht löslich in Wasser (BLYTH, A. 50, 41). Schmeckt bitter (MATTHIESSEN, FOSTER, A. Spl. 7, 62). — Bromid $C_{12}H_{14}O_2N \cdot Br + 2H_2O$. Fast farblose Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (WRIGHT, Soc. 32, 543). — Jodid C14H14O2N·I. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser und Alkohol in der Kälte (ROSER, C₁₂H₁₄O₃N·1. Geloe Nadeln. Schwer losiich in Wasser und Alkohol in der Kalte (Roser, A. 249, 157). — C₁₂H₁₄O₃N·1+2I. Braune Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). Rhombisch (HJORTDAHL, J. pr. [2] 2, 456). F: 142° (JÖRGENSEN, J. pr. [2] 2, 456). Leicht löslich in heißem Alkohol (J.). — Chloroaurat. Dunkelrot (BLYTH, A. 50, 41). — C₁₃H₁₄O₃N·Cl+HgCl₂. Blaßgelbe Prismen (Wöhler, A. 50, 19). — Eisenchlorid-Doppelsalz ("Kotargit") C₁₂H₁₄O₃N·Cl+FeCl₃. Rubinrote Krystalle. F: 104—105° (Voswinkel, D. R. P. 161400; C. 1905 II, 181; Frdl. 8, 1170). Leicht löslich in Wasser und verd. Alkohol, schwer in absol. Alkohol, fast unlöslich in Ather. Beim Erhitzen der wäßr. Lösung entsteht ein rotbrauner Niederschlag. — 2C. H. O. N.Cl+PeCl. Citzonproche Krystalle (Wä. 4. 50, 20). rote Niederschlag. — $2C_{13}H_{14}O_3N\cdot Cl + PtCl_4$. Citronengelbe Krystalle (Wö., A. 50, 20), rote Prismen (Blyth, A. 50, 37). Schwer löslich in Wasser (Bl.).—Salz der hochschmelzenden α.α'-Dibrom-bernsteinsäure C₁₃H₁₅O₄N+C₄H₄O₄Br₂ (Liebermann, B. 26, 252).

— Neutrales Phthalat. Schmilzt unschaff bei 102—105° (Zers.); löslich in ca. 1 Tl. Wasser von gewöhnlicher Temperatur; geht in alkoh. Lösung leicht in das saure Phthalat über (KNOLL & Co., D. R. P. 175079; C. 1906 II, 1539; Frdl. 8, 1168; vgl. Kn. & Co., D. R. P. 180395; C. 1907 I, 595; Frdl. 8, 1169). — Saures Phthalat. Hellgelbe Krystalle. Schmilzt unscharf bei ca. 115° (Zers.). Löslich in ca. 50 Tln. Wasser von gewöhnlicher Temperatur (Kn. & Co.). - Pikrolonat. F: 205-210° (MATTHES, RAMMSTEDT, Fr. 46, 570).

Umwandlungsprodukte des Kotarnins von unbekannter Konstitution.

Verbindung C₁₂H₁₂O₆N. B. Beim Kochen äquimolekularer Mengen Kotarnin und Protocatechualdehyd mit wenig alkoh. Kalilauge (Renz, Hoffmann, B. 37, 1964).—C₁₂H₁₂O₆N + HCl + H₂O. Goldglänzende Nadeln. F: 159—160°. Gibt in wäßr. Lösung mit Ammoniak eine tiefrote Färbung.

Verbindung C₂₀H₁₇O₄N. B. Aus Kotarnin und Vanillin analog der vorangehenden Verbindung (Renz, Hoffmann, B. 37, 1963). — C₂₀H₁₇O₄N + HCl + H₂O. Goldglänzende Nadeln. F: 198°. Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwerer in Salzsäure. Die gelbe wäßrige Lösung gibt mit Ammoniak eine tiefrote Färbung.

Verbindung C₈₀H₁₉O₄N ("Anhydrokotarnincumaron"). B. Aus Kotarnin und Cumaron in Alkohol bei Gegenwart von Soda-Lösung (Liebermann, Glawe, B. 37, 2742).

— Gelblich, amorph. F: 66—71°. — 2C₃₀H₁₉O₄N + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Flocken.

Derivate des Kotarnins, die sich nur von der Formel VIII (S. 475) ableiten lassen,

s. Bd. XIX, S. 352 f.

2-Methyl-5-brom-8-methoxy-6.7-methylendioxy-3.4-dihydro-isochinoliniumhydroxyd, 5-Bromkotarnin C₁₃H₁₄O₄NBr, s. nebenstehende Formel, bezw. H₂C₀

(S. 475). B. Das Perbromid (s. u.) entsteht beim Behandeln von Kotarninchlorid oder bromid mit sehr verd. Bromwasser (Wright, Soc. 32, 544; Vongerichten, B. 14, 311) oder mit Brom in Eisessig unter Kühlung (Frund), Becker, B. 36, 1534); man zerlegt es in wäßr. Suspension mit Schwefelwasserstoff (Fr., B.). — Krystalle. F: 135° (Fr., B.). Löslich in Äther, leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol (Wright, Soc. 32, 532). — Beim Erhitzen auf höhere Temperatur geht das Bromid in Tarkoninbromid (Wright, Soc. 32, 535), das Perbromid in Bz-Brom-tarkoninbromid (S. 478) über (W., Soc. 32, 539; Vong.). 5-Brom-kotarnin gibt bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure 5-Brom-hydrokotarnin (W., Soc. 32, 534). Bei Einw. von Bromwasser auf das Bromid entsteht das Perbromid (W., Soc. 32, 533). Beim Behandeln mit Äthylmagnesiumjodid erhält man 5-Brom-1-äthyl-hydrokotarnin (S. 473) (Fr., Reitz, B. 39, 2225). — Bromid C₁₂H₁₂O₃BrN·Br + 4 Br. Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 200° (Zers.) (Dex, Srimivasan, J. Indian chem. Soc. 12 [1935], 531). Geht bei längerem Erhitzen auf 100° swie beim Kochen mit Wasser oder beim Behandeln mit Silberoxyd oder Kalilauge in das Bromid (s. o.) über (W., Soc. 32, 537, 539). — 2C₁₃H₁₃O₃BrN·Cl+PtCl₄. Gelbe Krystalle (W., Soc. 32, 532).

3. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-13} O_3 N$.

1. 8-Oxy-6.7-methylendioxy-isochinolin C₁₀H₇O₃N, s. neben-

2-Methyl-8-oxy-6.7-methylendioxy-isochinolinium-hydroxyd, Tarkonin C₁₁H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel.

B. Das Bromid entsteht beim Erhitzen von 5-Brom-kotarnin-bromid (s. o.) auf 190—210°; die Base bezw. Anhydrobase entsteht anscheinend bei der fraktionierten Fällung des Bromids in wäßr. Lösung mit Natronlauge (Wright, Soc. 32, 535). Das Chlorid erhält man beim Erhitzen von 2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-isochinoliniumchlorid (s. u.) mit konz. Salzsäure auf 140—150° (Roser, A. 245, 321). — Beim Erhitzen des Chlorids oder Bromids auf 200° entsteht eine Verbindung C₂₀H₁₄O₆N₃ (s. u.) (W., Soc. 32, 536; vgl. Vongerichten, B. 14, 312). — Chlorid C₁₁H₁₀O₃N·Cl+1¹/₂H₃O. Nadeln (aus Salzsäure). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (R.).

—2C₁₁H₁₀O₃N·Cl+PtCl₄. Gelb, amorph. Löslich in warmem Wasser, unlöslich in Alkohol (R.). Verbindung C₂₀H₁₄O₆N₃. B. Beim Erhitzen von Tarkoninchlorid oder -bromid auf

Verbindung $C_{20}H_{14}O_6N_2$. B. Beim Erhitzen von Tarkoninchlorid oder -bromid auf 200°; entsteht daher neben diesem auch beim Erhitzen von 5-Brom-kotarninbromid auf 190—210° (WRIGHT, Soc. 32, 535; vgl. Vongerichten, B. 14, 312). — Kupferglänzend, indigoblau. Löslich in konz. Bromwasserstoffsäure mit purpurvioletter Farbe (W.). — $4C_{20}H_{14}O_6N_2 + 3$ HBr(?). Kupferglänzend, indigoblau, undeutlich krystallinisch (W.). Fast unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln, äußerst schwer löslich in Wasser mit violetter, schwer in siedendem Eisessig und Anilin mit tiefblauer Farbe (W.). — $2C_{20}H_{14}O_6N_2 + H_2SO_4$. Blau, kupferglänzend. Die Lösung in Schwefelsäure ist purpurrot (W.).

2 - Methyl - 8 - methoxy - 6.7 - methylendioxy - isochinoliniumhydroxyd bezw. 2-Methyl-1-oxy-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2-dihydro-isochinolin $C_{12}H_{12}O_4N$,

Formel I bezw. II, Tarkonin-methyläther ("Tarkonin"). B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Hydrokotarnin oder Kotarnin mit alkoh. Jod-Lösung unter Druck auf 95°

bis 100° (Beuns, Ar. 243, 62, 64). Das Perjodid entsteht beim Kochen von Narkotinperjodid mit verd. Alkohol (Jörgensen, J. pr. [2] 2, 444) oder von Narkotinhydrochlorid mit Jod und verd. Alkohol (Roser, A. 245, 316, 320); beim Behandeln des Perjodids in alkoh. Lösung mit Schwefelwasserstoff oder Schwefeldioxyd entsteht das Jodid; beim Behandeln der Salze mit Silberoxyd entsteht die freie Base (J., J. pr. [2] 2, 447, 448; R.). — Gelbe Masse. Die Lösung fluoresciert und reagiert stark alkalisch (J.; R.). — Das Jodid gibt beim Erwärmen mit Zink und verd. Schwefelsäure Hydrokotarnin (Bruns, Ar. 243, 61). Beim Schütteln der wäßr. Lösung des Chlorids mit Bromwasser entsteht das Perbromid des Bz-Brom-tarkoninmethyläthers (S. 480) (R., A. 245, 324). Beim Kochen der Base mit Wasser erhält man wenig "Pseudomethyltarkoninsäure" (s. u.) und Formaldehyd (R., A. 245, 323; vgl. R., A. 264, 367), beim Kochen mit Barytwasser wenig "Methyltarkoninsäure" (s. u.) (R., A. 254, 366). Das Chlorid spaltet sich beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 140—150° in Tarkonin (S. 477) und Methylchlorid (R., A. 245, 321). — Chlorid. Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol + Äther). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Roser, A. 245, 321). Fluoresciert in verd. Lösung intensiv gelbgrün (R., A. 245, 320; vgl. J., pr. [2] 2, 448). — Jodid C₁₁H₁₂O₃N·I. Gelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 192° (Bruns, Ar. 243, 60). Vereinigt sich mit Jod zum Perjodid (R., A. 245, 320). — Perjodide: C₁₁H₁₂O₃N·I + 2I. Rotbraune Nadeln (ans Alkohol oder Eisessig). Rhombisch (HJORTDAHL, vgl. JÖRGENSEN, J. pr. [2] 2, 446). F: 160° (R., A. 245, 320). Ziemlich leicht löslich in warmem Alkohol, sehwer in Äther (J.). Vereinigt sich mit Jod in Alkohol zuder folgenden Verbindung. — C₁₂H₁₂O₃N·I + 6I. Graugrüne, metallglänzende Blätter oder Nadeln (aus Alkohol). Rhombisch (J., J. pr. [2] 2, 454). F: 67—70° (J.). Schwer löslich in kaltem Alkohol (J.). — Sulfat C₁₂H₁₂O₃N·I + 6I. Graugrüne, metallglänzende Blätter oder Nadeln (aus Alkohol). Rhombisch (J.

"Methyltarkoninsäure" $C_{11}H_{11}O_3N^1$). B. In geringer Menge bei längerem Einleiten von Wasserdampf in eine Lösung von Tarkoninmethyläther in Barytwasser (Roser, A. 254, 366). — Gelbe Nadeln mit 2 H_2O . F: 244°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol. Löslich in Alkalilaugen und in Säuren. Wird aus den alkal. Lösungen durch Kohlendioxyd gefällt. — $C_{11}H_{11}O_3N + HCl + H_2O$. Farblose Prismen oder Nädelchen. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{11}H_{11}O_3N + H_2SO_4 + aq$. Farblose Prismen. Leicht löslich in Wasser.

"Pseudomethyltarkoninsäure" $C_{11}H_{11}O_3N^1$). B. In geringer Menge beim Kochen von Tarkoninmethyläther in wäßr. Lösung, neben Formaldehyd (Roser, A. 245, 323; vgl. R., A. 254, 367). — Niederschlag (aus Essigsäure durch Ammoniak gefällt). Unlöslich in Wasser und Alkohol. Leicht löslich in Mineralsäuren und Alkalilaugen, unlöslich in Ammoniak. Wird aus den alkal. Lösungen durch Kohlendioxyd gefällt. — Hydrochlorid. Wasserhaltige Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Schwer löslich in Salzsäure. — $2C_{11}H_{11}O_2N + H_2SO_4 + 6H_3O$. Gelbliche Krystalle (aus verd. Alkohol). Das wasserfreie Salz ist sehr hygroskopisch. — $C_{11}H_{11}O_2N + H_2SO_4 + 3H_2O$. Prismen.

liniumhydroxyd, Bz-Brom-tarkonin C₁₁H₁₀O₄NBr, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrobromid entsteht beim Erhitzen von trocknem 5-Brom-kotarnin-perbromid auf 160° (WRIGHT, Soc. 32, 539; Vongerichten, B. 14, 311; A. 210, 84). — Beim Ho Behandeln der Salze mit Ammoniak oder Soda-Lösung entsteht Anhydro-[Bz-brom-tarkonin] (S. 479) (W.; V.). Gegen 300° zersetzen sich Chlorid und Bromid unter Bildung reichlicher Mengen der Verbindung C₂₀H₁₄O₆N₂ (S. 477) (W.; V., B. 14, 312). Weitere Umsetzungen s. bei der Anhydro-Verbindung. — Chlorid C₁₁H₂O₃BrN·Cl+2H₂O. Hellgelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure) (W.; V., A. 210, 84). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser und Alkohol; wird schon durch kaltes Wasser zerlegt (V., B. 14, 312; A. 210, 84). — Bromid C₁₁H₂O₃BrN·Br. Gelbe Blättchen mit 1 H₂O (aus 90°/ojigem Alkohol), Nadeln mit 2 H₂O (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in Wasser und Alkohol in der Kälte, ziemlich leicht in der Wärme zu einer orangegelben Lösung (W.). — 2C₁₁H₂O₃BrN·Cl+PtCl₄. Orangerote

2-Methyl-5-brom-8-oxy-6.7-methylendioxy-isochino-

¹⁾ Bei der Bildung dieser Verbindung ist vielleicht die Methylendioxy-Gruppe aufgespalten; über ähnliche Reaktionen vgl. z. B. THOMS, B. 36, 3447; SPÄTH, QUIETENSKY, B. 60, 1882.

Nadeln (aus heißer konzentrierter Salzsäure) (V., A. 210, 85). Sohmilzt beim Erhitzen unter starkem Aufblähen (W.).

Anhydro - [2 - methyl - 5 - brom-8-oxy-6.7-methylendioxyisochinoliniumhydroxyd], Anhydro - [Bs - brom - tarkonin] $C_{11}H_{\bullet}O_{\bullet}NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln der Bz-Brom-tarkoninsalze (S. 478) mit Ammoniak oder Soda-Lösung (Whight, Soc. 82, 541; Vongerichten, B. 14, 312; A. 210, 84;

will a. Knorr, B. 30, 922 Anm. 6). — Orangefarben Nadeln mit 2 H₂O (aus Wasser oder verd. Alkohol). Wird bei 100° unter Rotfärbung wasserfrei (W.; V., B. 14, 312); F: 235—238° (Zers.) (V., B. 14, 312). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in siedendem Wasser und starkem Alkohol (V., B. 14, 312). unlöslich in Äther (W.). — Liefert beim Erhitzen auf ca. 300° die Verbindung CaoHidoeNa (S. 477) (W.; V., B. 14, 312). Gibt beim Erhitzen mit Chromschwefelsaure auf dem Wasserbad Apophyllensaure (Bd. XXII, S. 158), Bromoform und Kohlendioxyd (V., A. 210, 85). Einw. von Bromwasser auf die freie Base bezw. das salzsaure Salz (Bz-Brom-tarkoninchlorid, S. 478) und folgendes Kochen führt nacheinander zu Cuprin (s. u.), Brom-apophyllensäure (Bd. XXII, S. 159) und Dibrom-apophyllin (s. u.) (V., A. 210, 86, 87, 89). Einw. von Natriumamalgam: Rosus, A. 254, 366. Beim Erhitzen von Anhydro-[Bz-brom-tarkonin] mit Wasser im Rohr auf 130° erhält man Tarnin (s. u.) und Cupronin (S. 480) (V., B. 14, 315; A. 212, 187, 190). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 130—140° entsteht neben Kohlendioxyd und Kohlenoxyd Nartinsäure (S. 480) (V., B. 14, 313; A. 212, 192). Beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr bildet sich 2-Methyl-5-brom-8-methoxy-6.7-methylendioxy-isochinoliniumjodid (S. 480) (V., A. 212, 171). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die beim Erwärmen in Braunrot übergeht (V., B. 14, 313). — Salze: s. 2-Methyl-5-brom-8-oxy-6.7-methylendioxy-isochinoliniumsalze (S. 478.)

Cuprin $C_{11}H_7O_8N$ oder $C_{22}H_{14}O_8N_2$. B. Bei allmählichem Zufügen einer Lösung von 5-6 g Brom in Wasser zu einer wäßr. Lösung von 10 g Bz-Brom-tarkoninchlorid und nachfolgendem Kochen der Reaktions-Lösung (Vongerichten, A. 210, 87, 89). — Dunkelblaue, kupferglänzende, mikroskopische Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 280°. Löslich in Wasser und Alkohol mit grüner Farbe, unlöslich in Äther. Löslich in verd. Säuren mit tiefblauer, in konz. Säuren mit braunroter Farbe. — Gibt bei weiterer Einw. von Brom x-Brom-apophyllensäure (Bd. XXII, S. 159), dann Dibromapophyllin (s. u.). Ist beständig gegen heiße konzentrierte Schwefelsäure. — Hydrochlorid. Braungelb glänzende, wasserhaltige Nadeln. Leicht löslich in Wasser mit blauer Farbe. Wird durch Alkalidicarbonat-Lösung zerlegt. - Chloroplatinat. Tiefblauer Niederschlag.

Dibromapophyllin C,H,O,NBr, (vielleicht 3.5-Dibrom-isonicotinsäure-methylbetain, s. nebenstehende Formel?). B. Entsteht als Endprodukt bei Einw. von Bromwasser auf Bz-Brom-tarkoninchlorid und folgendem

Kochen der Reaktions-Lösung (Vongerichten, A. 210, 89, 94). — Farblose Tafeln mit 4 H₂O. Schmilzt wasserfrei bei 229° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, sehr schwer in Äther. Die wäßr. Lösung reagiert neutral. Die cHalkal. Lösungen werden beim Erhitzen braunrot. Verhält sich wie eine zweisäurige Base; die neutralen Salze gehen beim Kochen mit Wasser in die basischen Salze über 1). — Reduziert in der Warme Silberoxyd. Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 180° erhält man neben Methylchlorid und Kohlendioxyd 3.5-Dibrom-pyridin und 1-Methyl-3.5-dibrom-pyridiniumchlorid; bei 200—210° entsteht anstatt letztgenannter Verbindung nur noch 3.5-Dibrom-pyridin. — $2C_7H_5O_8NBr_2 + HCl$. Nadeln. — $C_7H_5O_8NBr_2 + HCl$. Tafeln. Verliert schon an feuchter Luft Chlorwasserstoff. — $2C_7H_5O_8NBr_2 + HBr$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). Zersetzt sich von ca. 1700 an. Leicht löslich in kaltem Wasser, sehr schwer in Alkohol, unlöslich in Äther. Die alkal. Lösung wird beim Kochen rot. — C₇H₅O₅NBr₅ + HBr. Krystalle. — Sulfat. Nadeln. Schwerer löslich in Wasser als Hydrochlorid und Hydrobromid. — Nitrat. Prismen. — $4C_7H_5O_8NBr_8+2HCl+PtCl_4+H_2O$. Orangerote Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol. Leicht löslich in warmer verdunnter Salzsäure.

Tarnin $C_{11}H_0O_4N$ oder $C_{11}H_1O_4N$. B. Neben Cupronin (S. 480) beim Erhitzen von Anhydro-[Bz-brom-tarkonin] mit Wasser im Rohr auf 130° (Vongerichten, B. 14, 315; A. 212, 187). — Wasserhaltige, orangerote Nadeln (aus Wasser). Verliert bei 110° sowie über konz. Schwefelsäure unter Rotfärbung Wasser und ist dann äußerst hygroskonisch; ist bei 290° noch nicht geschmolzen. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Ather. Bildet mit Säuren Salze, die durch Wasser zerlegt werden. Wird aus den Lösungen seiner Salze durch Alkalien gefällt. — Geht beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 160° in Nartinsäure (S. 480) und Kohlenoxyd über (V., A. 212, 190). — Die farblose Lösung in konz.

¹⁾ Über "basische Salse" von Betainen vgl. z. B. TURNAU, M. 26, 537.

Schwefelsäure wird beim Erhitzen braunrot. — Hydrochlorid. Hellgelbe Nadeln. Leicht löslich in kaltem Wasser und in heißem Alkohol. — Hydrobromid. Gelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — $2C_{11}H_{2}O_{4}N + 2HCl + PtCl_{4}$. Hellgelbe, mikroskopische Nadeln (aus konz. Salzsäure). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Alkohol. Wird durch heißes Wasser zersetzt.

Cupronin C₂₀H₁₈O₆N₂. B. s. S. 479 bei Tarnin. — Schwarzes Pulver. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol; leicht löslich in Soda-Lösung und Natronlauge mit tiefbrauner Farbe, löslich in verd. Mineralsäuren mit blauvioletter Farbe (Vongerichten, A. 212, 191). Bleibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 160° unverändert (V., A. 212, 191). — Die Lösung in konz. Salzsäure oder Schwefelsäure ist fuchsinrot. — $C_{20}H_{10}O_6N_2 + HCl$ (bei 100^0). Kupferglänzende Nadeln (V., A. 212, 191). — $C_{20}H_{10}O_6N_2 + HBr$. Kupferglänzende, blaugrüne Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser mit tiefblauer

Farbe, die allmählich in Violett übergeht (V., B. 14, 315).

Nartinsaure C₃₀H₁₆O₆N₂ (oder C₁₀H₂O₃N?). B. Beim Erhitzen von Anhydro-[Bz-bromtarkonin] mit konz. Salzsaure im Rohr auf 130—140° oder von Tarnin (S. 479) mit konz. Salzsaure saure auf 160° (Vongerichten, B. 14, 313; A. 212, 190, 192). — Orangeroter Niederschlag, der an der Luft rasch braun wird. Zersetzt sich unterhalb 2000, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in verd. Salzsäure; die rotbraune Lösung in Alkalilauge entfärbt sich beim Aufbewahren an der Luft (V., B. 14, 315). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat geringe Mengen einer oberhalb 250° schmelzenden Pyridincarbonsaure. Reduziert Silbernitrat-Lösung augenblicklich. Beim Erhitzen mit Zinkstaub oder Natronkalk tritt Pyridingeruch auf. Wird bei Einw. von Bromwasser und folgendem Kochen größtenteils zersetzt. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die beim Erwärmen in Fuchsinrot übergeht. Die Hydrochloride geben in Lösung mit Eisenchlorid eine tiefbraune Färbung. — $C_{20}H_{10}O_6N_2 + HCl$. B. Beim Erwärmen des Dihydrochlorids mit Wasser(V.). Gelbe Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. Geht beim Kochen mit Wasser in ein rötliches, basischeres Salz über. $C_{20}H_{16}O_6N_2 + 2$ HCl. Hellgelbe Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser. Wird bei ca. 220° grun, schmilzt oberhalb 275° zu einer blauschwarzen, in siedendem Wasser leicht löslichen Masse. — Sulfat. Gelbe Nadeln. Geht beim Kochen mit Wasser in ein schwer lösliches basisches Salz über.

2 - Methyl - 5 - brom - 8 - methoxy - 6.7 - methylendioxy-Br isoohinoliniumhydroxyd, Bz-Brom-tarkonin-methyläther $C_{12}H_{12}O_4NBr$, s. nebenstehende Formel. B. Das Perbromid entsteht N(CH₃)·OH beim Schütteln einer wäßr. Lösung von Tarkonin-methylätherchlorid (S. 478) mit Bromwasser (Roser, A. 245, 324). Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Anhydro-[Bz-brom-tarkonin] (S. 479) mit Methyljodid im Rohr auf 100°; man behandelt es in wäßr. Lösung mit Silberoxyd (Vongerichten, A. 212, 171, 173). — Orangerote Nadeln. Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch und zieht aus der Luft Kohlendioxyd an (V.). — Das Jodid zerfällt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt in Anhydro-[Bz-brom-tarkonin] und Methyljodid; daneben entstehen u. a. Polyoxymethylen, Formaldehyd und Bromwasserstoff (V.). Beim Kochen der freien Base (R.) oder des Jodids (V.) mit Barytwasser erhält man Methylbromtarkoninsäure (s. u.) und Formaldehyd. — Chlorid. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol (R.). — Bromid C₁₂H₁₁O₂BrN·Br+H₂O. B. Aus dem Perbromid beim Kochen mit Alkohol oder besser beim Behandeln der wäßr. Lösung mit Schwefelwasserstoff (R.). Gelbe Nadeln oder Prismen (aus Wasser). — Per bro mid C₁₂H₁₁O₃BrN·Br + 2Br. Goldgelbe Tafeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 165° (Zers.) (R.). Jodid C₁₈H₁₁O₂BrN·I. Gelbe Nadeln. Wird von 170° an braun; F: 203-204° (Zers.) (V.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — $C_{12}H_{11}O_3$ BrN·Cl + AuCl₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Wird durch heißes Wasser teilweise zerlegt (R.). — $2C_{12}H_{11}O_3$ BrN·Cl + PtCl4. Gelbe Krystalle (aus Wasser) (V.; R.).

Methylbromtarkoninsaure C11H10O3NBr (vielleicht 5-Brom-6.7-dioxy-8-methoxy-isochinolin-methylbetain, s. nebenstehende Formel). B. Beim Kochen von Bz-Brom-tarkonin-methyläther oder dessen Jodid mit Barytwasser (Vongerichten, A. 212, 174, 177; ROSER, A. 245, 326). — Gelbe Prismen mit 2H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 223° (V.), 233° (R.). Fast unlöslich in kaltem,

leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in heißem Alkohol, unlöslich in Äther; ziemlich schwer löslich in Essigsäure, leicht in verd. Mineralsäuren; löslich in Soda-Lösung, sehr leicht löslich in Alkalilaugen (V., A. 212, 179, 180). Reagiert in wäßr. Lösung neutral; bildet mit Säuren und Basen Salze (V., A. 212, 179). — Reduziert Silbernitrat-Lösung in der Siedehitze (V.). Einw. von Bromwasser: V., A. 212, 182. Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150—160° entsteht Tarkonsäure (S. 481) (V.). — Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erwärmen braunrot (V.). Eisenchlorid erzeugt in kalter wäßriger Lösung einen rotbraunen Niederschlag, der sich bei gelindem Erwärmen oder Zufügen von überschüssigem Eisenchlorid violett färbt (V.). — Hydrochlorid. Nadeln oder Prismen. Leicht löslich in Wasser (V., A. 212, 179). — Natriumsalz. Heligelbe Nadeln (V.). — $\text{Cu}(C_{11}\text{H}_2\text{O}_3\text{NBr})_2$. Heligrüne Krystalie (V.). — $2C_{11}\text{H}_{10}\text{O}_3\text{NBr} + 2\text{HCl} + \text{PtCl}_4$. Gelbe Nadeln. Ziemlich leicht löslich in salzsäurehaltigem Wasser (V.).

Tarkonsäure $C_{10}H_7O_3N$. B. Beim Erhitzen von Methylbromtarkoninsäure (S. 480) oder Äthylbromtarkoninsäure (s. u.) mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150—160° und Zersetzen des entstandenen Hydrochlorids mit Natriumdicarbonat (Vongerichten, A. 213, 184). — Gelbe Nadeln. Sehr leicht oxydierbar. Löslich in Sodalösung und Alkalilauge mit brauner Farbe; die alkal. Lösung wird bei Berührung mit Luft grünblau. — Reduziert Silbernitrat-Lösung augenblicklich. Beim Erwärmen des Hydrochlorids in wäßr. Lösung erhält man gelbe Nadeln (Hydrochlorid der Nartinsäure?). — Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine rotbraune Färbung. — $C_{10}H_7O_3N + HCl$. Braungeibliche Prismen. Schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in siedendem Wasser, unlöslich in kaltem, sehr schwer löslich in heißem Alkohol.

2-Methyl-5-brom-8-äthoxy-6.7-methylendioxy-iso-chinoliniumhydroxyd, Bz-Brom-tarkonin-äthyläther C₁₃H₁₄O₄NBr, s. nebenstehende Formel. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Anhydro-[Bz-brom-tarkonin] mit Äthyljodid im Rohr; man behandelt es in wäßr. Lösung mit Silberoxyd

(Vongerichten, A. 212, 173). — Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch. Beim Kochen der Base oder des Jodids mit Barytwasser erhält man Äthylbromtarkoninsäure (s. u.) (V., A. 212, 182). — Jodid $C_{13}H_{13}O_3BrN\cdot I$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 205—206° (Zers.). — $2C_{13}H_{13}O_3BrN\cdot Cl + PtCl_4$. Nadeln.

Äthylbromtarkoninsäure C₁₂H₁₂O₃NBr (vielleicht 5-Brom-6.7-dioxy-8-äthoxy-isochinolin-äthylbetain, s. nebenstehende Formel?). B. Beim Kochen von Bz-Brom-tarkonin-äthyläther oder dessen Jodid mit Barytwasser (Vongerichten, A. 212, 182). — Gelbe Nadeln mit 2 H₂O (aus. Vasser). F: 223—225° (Zers.). Unlöslich in Äther, sehr schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich

leicht in heißem Wasser, leicht in Alkohol. Leicht löslich in Essigsäure und Mineralsäuren. Die wäßr. Lösung reagiert neutral; bildet mit Säuren und Basen Salze. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150—160° Tarkonsäure (s. o.). — Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erwärmen braunrot. Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid einen rotbraunen Niederschlag, der sich auf weiteren Zusatz von Eisenchlorid mit violetter, in der Wärme brauner Farbe löst. — Hydrochlorid. Gelbliche Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — Cu(C₁₂H₁₁O₃NBr)₂. Gelbgrüne Flocken. — 2C₁₂H₁₂O₃NBr + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln. Ziemlich leicht löslich in salzsäurehaltigem Wasser.

2 - Methyl - 5 - jod - 8 - oxy - 8.7 - methylendioxy - isochinoliniumhydroxyd, Bz-Jod-tarkonin $C_{11}H_{10}O_{\bullet}NI$, s. nebenstehende Formel. — Chlorid $C_{11}H_{\bullet}O_3IN\cdot Cl+2H_{\bullet}O$. B. Bein Behandeln von Anhydro-[Bz-jod-tarkonin] (s. u.) mit Salzsäure (Roser, A. 245, 320). Gelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Salzsäure.

Anhydro - [2-methyl-5-jod-8-oxy-6.7-methylendioxy-iso-chinoliniumhydroxyd], Anhydro-[Bz-jod-tarkonin] $C_{11}H_{8}O_{3}M$, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Chlorid des Bz-Jod-tarkonin- $H_{2}C$ methyläthers (s. u.) bei allmählichem Erhitzen auf 180° (Roser, A. 245, 319). — Gelbrote Nadeln mit 1 $H_{2}C$ (aus Wasser). Wird bei 120° wasserfrei und wird dabei dunkelrot.

2-Methyl-5-jod-8-methoxy-6.7-methylendioxy-iso-chinoliniumhydroxyd, Bs.-Jod-tarkonin-methyläther C₁₂H₁₂O₄NI, s. nebenstehende Formel. B. Das Perjodid entsteht neben dem Perjodid des Tarkoninmethyläthers beim Kochen von salzsaurem Narkotin mit Jod und verd. Alkohol; beim CH₃·O Behandeln des Perjodids mit Schwefelwasserstoff in warmem Wasser erhält man das Jodid (Roser, A. 245, 316). — Chlorid C₁₂H₁₁O₃IN·Cl+H₂O. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). Leichter löslich in Wasser als das Jodid. Geht bei allmählichem Erhitzen auf 180° in die vorangehende Verbindung über. — Jodid C₁₂H₁₁O₃IN·I. Dichroitische, gelbe Nadeln oder Prismen. Fast unlöslich in Alkohol und kaltem Wasser. — Perjodid C₁₂H₁₁O₃IN·I+2I. Dunkle Nadeln (aus Alkohol oder Essigsäure). F: 171°. Schwer löslich in Alkohol und Essigsäure. — C₁₂H₁₁O₃IN·Cl+AuCl₂. Gelbe Nadeln (aus Wasser). — 2C₁₂H₁₁O₃IN·Cl+PtCl₄. Nadeln (aus Salzsäure). Schwer löslich in Wasser.

2. 4-0xy-6.7-methylendloxy-2-methyl-chinolin,
4-0xy-6.7-methylendloxy-chinaldin C₁₁H₂O₂N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Oxo-Form. B. Beim Kochen
von [6-Nitro-\alpha-cxy-3.4-methylendloxy-berzyl]-aceton [Bd. XIX, S. 203)
mit Zinketauh und Wasser (Hypz R 22 2885) Nedeln (aus Wasser) F: 185° Leicht

von [6-Nitro- α -oxy-3.4-methylendioxy-benzyl]-aceton (Bd. XIX, S. 203) mit Zinkstaub und Wasser (Herz, B. 38, 2855). — Nadeln (aus Wasser). F: 185°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser, schwer in Ather. — $C_{11}H_{\bullet}O_{2}N + HCl$. Nadeln. F: 230° bis 235° (Zers.). Ziemlich schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol. — $2C_{11}H_{\bullet}O_{2}N + 2HCl + PtCl_{\bullet}$. Orangegelbe Nadeln. F: 234°. Sehr schwer löslich in Alkohol.

6.7 - Methylendioxy - 4 - acetoxy - 2 - methyl - chinolin, 6.7-Methylendioxy -4-acetoxy-chinaldin $C_{13}H_{11}O_4N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln der vorangehenden Verbindung mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Herz, B. 38, 2856).

Nadeln (aus Ligroin). F: 110°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich schwer in Wasser, schwer in Ligroin.

4. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-15} O_3 N$.

Oxy-Verbindung C₁₂H₀O₃N, s. nebenstehende Formel.

Verbindung $C_{12}H_{\bullet}ONS_{2} = C_{\bullet}H_{\bullet} < \stackrel{NH}{S \cdot S} > C_{\bullet}H_{2} \cdot OH$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei 3-Oxy-diphenylamin, Bd. XIII, S. 411.

5. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-17} O_3 N$.

1. 8-0xy-6.7-methylendioxy-1-phenyl-1.2.3.4- H₂CO CH₂ CH₂ tetrahydro-isochinolin $C_{16}H_{15}O_2N$, s. nebenstehende Formel.

 $\begin{array}{lll} \textbf{2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1-phenyl-1.2.8.4-tetrahydro-iso-chinolin, 1-Phenyl-hydrokotarnin } & \text{C}_{16}\text{H}_{19}\text{O}_{3}\text{N} = \text{H}_{2}\text{C} & \text{O} & \text{C}_{6}\text{H}(\text{O}\cdot\text{CH}_{2}) & \text{CH}(\text{C}_{8}\text{H}_{5})\cdot \text{N}\cdot\text{CH}_{2} & \text{CH}_{2}\text{C} & \text{CH}_{2$

B. Beim Behandeln von Kotarninchlorid oder Kotarnin-pseudocyanid (S. 529) mit Phenylmagnesiumjodid in Äther (FREUND, REITZ, B. 39, 2229). — Säulen (aus Ligroin oder 50% eigem Alkohol). F: 97—98°. — Physiologisches Verhalten: Heinz, B. 39, 2236. — Hydrojodid. Krystalle. F: 218° (F., R.).

2. 8-0xy-6.7-methylendioxy-1-benzyl-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{17}H_{17}O_2N$, s. nebenstehende Formel.

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1-benzyl
CH₂·C₆H₅

CH₂·C₆H₅

1.2.3.4 - tetrahydro - isochinolin, 1 - Bensyl - hydrokotarnin

C₁₀H₂₁O₃N = H₂C O C₆H(O·CH₂) CH₂ CH₂ CH₂ B. Beim Behandeln von

Kotarnin - pseudocyanid (S. 529) mit Benzylmagnesiumchlorid in Äther (FREUND, REITZ,

Kotarnin-pseudocyanid (S. 529) mit Benzylmagnesiumchlorid in Ather (Freund, Rettz, B. 39, 2231). — Tafeln (aus Ligroin oder verd. Alkohol). F: 70° (F., R.). — Liefert bei der Oxydation mit Braunstein und verd. Schwefelsäure Kotarnin (Pyman, Soc. 95, 1751). — Physiologisches Verhalten: Heinz, B. 39, 2236. — C₁₈H₂₁O₅N + HI. Tafeln (aus Alkohol). F: 217—218° (F., R.).

6. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-21}O_3N$.

4-0xy-2-[3.4-methylendioxy-β-phenäthyl]-chinolin, 4-0xy-2-homopiperonyl-chinolin, Pyrocusparin $C_{18}H_{15}O_3N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Oxo-Form. Zur Konstitution vgl.

TROEGER, MÜLLER, Ar. 252 [1914], 462, 492. — B. Aus Cusparin (s. u.) beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd (Beckurts, Frences, C. 1903 II, 1010; Ar. 243, 483; vgl. Körner, Böhringer, G. 18, 365) oder beim Erhitzen mit Harnstoff auf 220—250° (Beckurts, Fr.).

— Nadeln, die an der Luft bräunlich werden. F: 255° (Tr., Beck, Ar. 251 [1913], 261; Tr., M.). Bildet mit Säuren farblose Salze (Beckurts, Fr.). — Liefert bei weiterer Einw. von schmelzendem Kaliumhydroxyd Protocatechusäure (Beckurts, Fr.).

4-Methoxy-2-homopiperonyl-chinolin, Cusparin $C_{10}H_{17}O_3N$, s. nebenstehende Formel. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. TROEGER, BECK, Ar. 251 [1913], 247 254. Spiry Relinner R 57 [1924] 1246

 $\bigcirc N \cdot \mathrm{CH^3 \cdot CH^3 \cdot C^9H^3} <_0^{O} > \mathrm{CH^3}$

O·CHa

247, 254; Späth, Brunner, B. 57 [1924], 1246.

Die unter dem Namen Cusparidin von Beckurts, Nehring, Ar. 229, 595, 608 beschriebene Verbindung erwies sich als nicht einheitliches Cusparin (vgl. Troeger, Kroseberg, Ar. 250 [1912], 495; Tr., Bönicke, Ar. 258 [1920], 251; Tr., P.C. H. 70 [1929], 215).

V. und Darst. Cusparin findet sich neben Galipin und anderen Alkaloiden in der Rinde des Angosturabaums Cusparia trifoliata (Galipea officinalis) (Körner, Böhringer, G. 13, 364; Beckuts, Nehring, Ar. 229, 595, 597); Trennung von Galipin auf Grund der geringeren Löslichkeit der Salze, besonders des Oxalats: Kö., Böh.; Troeger, Kroseberg, Ar. 250 [1912], 494. Zur Gewinnung und Trennung des Cusparins von anderen Alkaloiden der Angostura-Rinde vgl. a. Kö., Böh.; Be., Ne.; Be., Frerichs, C. 1903 II, 1010; Ar. 243, 470; Tr., Müller, Ar. 248 [1910], 2; Späth, Eberstaller, B. 57 [1924], 1689.

Farblose Nadeln (aus Ligroin) vom Schmelzpunkt 920 (Körner, Böhringer, G. 13, 364), 91—92° (Troeger, Müller, C. 1909 II, 1571; vgl. a. Tr., Runne, Ar. 249 [1911], 186, 190). Löslich in Äther, leichter in Alkohol (K., Bö.), leicht löslich in Chloroform, Aceton und Benzol, schwer in Ligroin und Petroläther (BECKURTS, NEHRING, Ar. 229, 605). — Cusparin liefert bei der Zinkstaub-Destillation Pyridin¹) (Tr., M., C. 1909 II, 1570). Einw. von Oxydationsmitteln: Tr., M. Gibt beim Behandeln mit Natriumhypochlorit in Essigsäure Dichlorcusparin (s. u.) (Be., Frerichs, Ar. 243, 480; vgl. Tr., P. C. H. 70 [1929], 229). Bei Einw. von Brom auf eine wäßr. Lösung von Cusparinhydrochlorid entsteht Bromcusparin (BE., FR., Ar. 248, 476). Beim Erhitzen mit 25% iger Salpetersäure erhält man gelbe Nadeln (Be., Fr., C. 1903 II, 1011; Ar. 243, 481). Cusparin geht bei Einw. von geschmolzenem Kaliumhydroxyd in Pyrocusparin (S. 482) und weiter in Protocatechusaure über (BE., FR.; vgl. K., Bö.). Pyrocusparin bildet sich auch, neben einer bei 142° schmelzenden Base, beim Erhitzen von Cusparin mit Harnstoff auf 220-250° (BE., FR.). Cusparin verbindet sich mit Methyljodid und Äthyljodid zu den entsprechenden Jodalkylaten (S. 484) (BE., N., Ar. 229, 608; BE., Ar. 233, 415, 421; BE., FR.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit schmutzigroter Farbe, die bald in Kirschrot übergeht (BE., N., Ar. 229, 606; BE., Ar. 233, 412). Weitere Farbreaktionen: BE., N.; BE.

Salze. Vgl. dazu Troeger, P. C. H. 70 [1929], 220—222. — $C_{19}H_{17}O_{3}N + 2Br$. B. Aus dem Perbromid des Hydrobromids (s. u.) beim Erwärmen in alkoh. Lösung (Beckurts, Ar. 233, 414). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 236°. — $C_{19}H_{17}O_{3}N + HCl + 3H_{9}O$. Nadeln (aus Wasser). Schmeckt bitter (Be., Nehring, Ar. 229, 606; Be., Ar. 233, 413). Schwer löslich in Wasser (Körner, Böhringer, G. 13, 365; Be., N.; Be.), leicht löslich in Alkohol (Be., N.). — $C_{19}H_{17}O_{3}N + HBr$. Bitter schmeckende Nadeln. Schwer löslich in Wasser und Alkohol (Be., N.; Be.). Liefert bei Einw. von Brom in wäßr. Lösung das Perbromid $C_{19}H_{17}O_{3}N + HBr + 2Br$ (hellgelb, amorph, F: 171°) (Be.). — $C_{19}H_{17}O_{3}N + HI + 2I + 2H_{2}O$. Dunkelgraugrüne Nadeln (aus Alkohol) (Be., Frerichs, Ar. 243, 480). — $2C_{19}H_{17}O_{3}N + H_{2}SO_{4} + aq$. Nadeln (aus Wasser). Schmeckt sehr bitter (Be., N.; Be.). Schwer löslich in Wasser (K., Bö.; Be., N.; Be.), leichter in Alkohol (Be., N.). — $2C_{19}H_{17}O_{3}N + H_{2}Cr_{2}O_{7}$. Goldgelbe Blättchen (aus Wasser). Wird am Licht bald braun (Be., Fr., Ar. 243, 475). — $C_{19}H_{17}O_{3}N + HNO_{3} + H_{2}O(?)$. Gelbliche, mikroskopische Tafeln (aus Wasser). Wird an der Luft bald dunkler (Be., Fr.). — $C_{19}H_{17}O_{3}N + HCl + AuCl_{3}$. Gelbrote Nadeln (aus Alkohol + rauchende Salzsäure). F: 165° (Be., N.). Fast unlöslich in Wasser (Be., N.; Be.). — $2C_{19}H_{17}O_{3}N + 2HCl + PtCl_{4}$. Gelbe Nadeln (aus Wasser) (Be., N.). Gelbe Nadeln mit 6 $H_{2}O$ (Be.). F: 179° (Be., N.; Be.). — Acetat. Krystalle. Äußerst leicht löslich in Wasser (K., Bö.).

Dichlorcus parin $C_{19}H_{15}O_3NCl_9$. B. Bei vorsichtigem Behandeln einer Lösung von Cusparin in Essigsäure mit Natriumhypochlorit (Beckurts, Frenchs, Ar. 243, 480; vgl. Troeger, P. C. H. 70 [1929], 229). — Amorphes, schmutziggelbes Pulver mit 2 H_2O .

Bromcusparin C₁₀H₁₀O₂NBr. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Troeger, P. C. H. 70 [1929], 229.— B. Beim Behandeln von salzsaurem Cusparin mit 1 Mol Brom in wäßr. Lösung (Beckurrs, Frences, Ar. 243, 476). Bei Einw. von 1 bezw. 2 Mol Brom auf Cusparin in Chloroform. bezw. Eisessig-Lösung oder von überschüssigem Brom auf bromwasserstoffsaures Cusparin in wäßr. Lösung entstehen gelbe, amorphe Perbromide von der ungefähren Zusammensetzung des Di., Tri- und Tetrabromids, die bei 163—166°

¹⁾ Aus dem Original ist nicht ersichtlich, ob Pyridin tatsächlich als solches charakterisiert wurde.

(Zers.) schmelzen und beim Behandeln mit heißem Alkohol in das Hydrobromid übergehen (B., F.). — Säulen (aus Alkohol oder Petroläther). F: 91° (B., F.). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Chloroform, schwerer in Petroläther (B., F.). — Salze: B., F. — C₁₉H₁₆O₂NBr + HCl. Mikroskopische Nadeln. — C₁₉H₁₆O₂NBr + HBr. Gelbliche Nadeln. F: 239—241°. — C₁₉H₁₆O₃NBr + HCl + AuCl₃. Goldgelbe Nadeln. F: 188—190°. — 2C₁₉H₁₆O₃NBr + 2HCl + PtCl₄. Mattgelbe Krystalle. F: 210—212°.

Zur Zusammensetzung vgl. Troeger, Beck, Ar. 251 [1913], 267. — B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Cusparin mit Methyljodid auf dem Wasserbad (Beckurts, Nehring, Ar. 229, 608; BECKURTS, Ar. 233, 415). — Chlorid und Jodid schmelzen unscharf gegen 190° (BECKURTS, N.; BECKURTS; TR., MÜLLER, Ar. 252 [1914], 466) unter Umwandlung in Isocusparin (1-Methyl-2-homopiperonyl-chinolon-(4), S. 507) (TR., BECK, Ar. 251, 281; TR., M., Ar. 252, 460, 466; SPATH, BRUNNER, B. 57 [1924], 1245). Der Übergang in IR., M., At. 252, 400, 400; SPATH, BRUNNER, B. 57 [1942], 1240]. Der Obergang in Isocusparin erfolgt auch beim Behandeln des Jodids mit Kalilauge (BECKURTS, Ar. 233, 418; vgl. Tr., BECK; Tr., M.). — Chlorid C₂₀H₂₀O₂N·Cl. Citronengelbe Nadeln. F: 190° (BECKURTS, Ar. 233, 416). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Jodid C₂₀H₂₀O₂N·I. Bitter schmeckende, gelbe Nadeln (aus Wasser). Wird am Licht und an der Luft dunkler (BECKURTS, N.; BECKURTS). — C₂₀H₂₀O₃N·Cl + AuCl₃. Rotbraune Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 152—153° (BECKURTS). — 2C₂₀H₂₀O₃N·Cl + PtCl₄. Goldgelbe Nadeln (aus salzsaurehaltigem Alkohol). F: 210° (BECKURTS).

 $\textbf{Hydroxy\"{a}thylat} \quad \textbf{C}_{21}\textbf{H}_{23}\textbf{O}_{4}\textbf{N} \ = \ (\textbf{HO})(\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5})\textbf{NC}_{9}\textbf{H}_{5}(\textbf{O}\cdot\textbf{CH}_{3})\cdot\textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{CH}_{3}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{2} < \\ \textbf{O} > \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}_{3} \cdot \textbf{CH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{2} < \\ \textbf{O} > \textbf{CH}_{3} \cdot \textbf{CH}_{3} \cdot$ Zur Zusammensetzung vgl. TROEGER, BECK, Ar. 251 [1913], 269. — B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Cusparin mit Äthyljodid unter Druck auf dem Wasserbad; man zerlegt es in wäßr. Lösung mit Silberoxyd (Beckurts, Ar. 233, 421; Beckurts, Frerichs, Ar. 243, 481). — Blättchen. F: 114—115° (Beckurts). — Das Jodid liefert beim Behandeln mit Natronlauge Isocusparin (S. 507) (Beckurts, Ar. 233, 422; vgl. Tr., Beck, Ar. 251, 281; Tr., Müller, Ar. 252 [1914], 460; Späth, Brunner, B. 57 [1924], 1245). — Chlorid C₁₁H₂₂O₃N·Cl. Citronengelbe Nadeln. F: 156° (Beckurts). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Jodid C₂₁H₂₂O₃N·I. Gelbe Nadeln, die an der Luft dunkler werden (BECKURTS). F: 2010 (BECKURTS; BECKURTS, FR.), 206-2120 (TR., BECK, Ar. 251, 269). Sehr schwer löslich in heißem Wasser mit gelber Farbe, leicht in Alkohol (Beckurts; Beckurts, Fr.). — $2C_{21}H_{22}O_3N \cdot Cl + PtCl_4$. Goldgelbe Prismen (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 1780 (BECKURTS).

7. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-23} O_3 N$.

8-0xy-6.7-methylendioxy-1- α -naphthyl-1.2.3.4- H₂C $\stackrel{O}{\longrightarrow}$ $\stackrel{CH_2}{\longrightarrow}$ $\stackrel{CH_3}{\longrightarrow}$ $\stackrel{CH$ Formel.

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1- α -naphthyl-1.2.3.4-tetrahydroisochinolin, 1- α -Naphthyl-hydrokotarnin $C_{12}H_{11}O_3N=$

H₂CO_OC₆H(O·CH₃)CH₂—CH₂
CH(C₁₀H₇)·N·CH₃
Beim Behandeln von Kotarnin-pseudocyanid (S. 529) mit a-Naphthylmagnesiumbromid in Äther (Freund, Reitz, B. 39, 2230). - Krystalle (aus Alkohol). F: 120—122°. — C₃₃H₂₁O₂N+HBr. Würfel (aus verd. Alkohol). F: 253°. — Hydrojodid. Würfel (aus verd. Alkohol).

B. Dioxy-Verbindungen.

1. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-9} O_4 N$.

1.8 - Dioxy - 6.7 - methylendioxy - 1.2.3.4 - tetrahydroisochinolin C₁₀H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel.

2 - Methyl-1-oxy-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4tetrahydro-isochinolin, Kotarnin C₁₂H₁₅O₄N =

 $C_6H(O \cdot CH_2) \subset CH(OH) \cdot N \cdot CH_2$. Vgl. 2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-3.4-dihydro-isochinoliniumhydroxyd. S. 475.

2-Methyl-8-methoxy-1-äthoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, Kotarninäthyläther, 1-Äthoxy-hydrokotarnin $C_{14}H_{19}O_4N=$

H₂C O C₈H(O·CH₂) CH₂ CH₂

CH₃ CH₂

CH₄

CH₅

CH₆

CH₂

CH₆

CH₂

CH₆

CH₆

CH₆

CH₇

CH₈

B. Beim Behandeln von Kotarnin (S. 475)

mit absol. Alkohol (Freund, Bamberg, B. 35, 1753). — Prismen (aus Alkohol). Schmilzt bei 84°. Zersetzt sich bei ca. 125°. Leicht löslich in Aikohol, Benzol, Chloroform und Aceton, schwerer in Methanol, schwer in Äther. — Zersetzt sich leicht in Kotarnin und Alkohol. Beim Erwärmen mit Methyljodid erhält man Kotarnin-äthyläther-jodmethylat (s. u.).

Bis - [2 - methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolyl-(1)]-dioxyd, "Kotarningeroxyd" $C_{24}H_{36}O_6N_3$, s. nebenstehende Formel. R. Beim Versetzen einer gesättigten methylalkoholischen

CH₃·O

CH

B. Beim Versetzen einer gesättigten methylalkoholischen L. CH. O. J. Lösung von Kotarnin mit 3% er Wasserstoffperoxyd-Lösung (Freund, B. 33, 388) 1). — Krystalle (aus Methanol). Schmilzt gegen 140% unter Aufschäumen. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Äther und Ligroin, schwer in Methanol, leicht in Alkohol, Chloroform, Essigester und Benzol. Bei längerem Kochen zersetzen sich die Lösungen. — Wird durch Säuren in Kotarninsalze und Wasserstoffperoxyd gespalten. Beim Behandeln mit gesättigtem Chlorwasserstoff-Benzol entsteht ein in Wasser lösliches Hydrochlorid. Scheidet aus angesäuerter Kaliumjodid-Lösung sofort Jod ab. Gibt beim Kochen mit überschüssigem Methyljodid Methylkotarnin-jodmethylat (Bd. XIX, S. 353). Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid erhält man "Acetylhydrokotarninessigsäure" (Bd. XIX, S. 364).

2.2 - Dimethyl - 1.8 - dimethoxy - 6.7 - methylendioxy - 1.2.3.4 - tetrahydro-isochinoliniumhydroxyd, Kotarnin - methyläther - hydroxymethylat $C_{14}H_{21}O_5N=$

 $H_3C \bigcirc C_6H(O \cdot CH_3) \stackrel{CH_2}{\sim} CH_3$. — Jodid $C_{14}H_{30}O_4N \cdot I$. B. Bei längerem Behandeln von Kotarnin mit Methyljodid und Methanol (Roser, A. 254, 360). Gelbe Nadeln mit $^1/_2$ H_3O (aus Wasser). Verliert bei 120—130° das Krystallwasser. F: 173° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol. Gibt bei der Einw. von Silberoxyd die freie Base, deren Lösung beim Kochen Dimethylamin abspaltet. — $2C_{14}H_{30}O_4N \cdot Cl + PtCl_4$. Orangegelbe Krystalle.

2.2 - Dimethyl - 8 - methoxy - 1 - äthoxy - 6.7 - methylendioxy - 1.2.3.4 - tetrahydroisochinoliniumhydroxyd, Kotarnin - äthyläther - hydroxymethylat $C_{15}H_{20}O_{4}N=$

H₂C O C₆H(O·CH₂) CH₃ CH₂ . — Jodid C₁₆H₂₂O₄N·I. B. Beim Behandeln von Kotarnin mit Methyljodid und Alkohol (Roser, A. 254, 364). Beim Erwärmen von Kotarninäthyläther mit Methyljodid (Freund, Bamberg, B. 35, 1754). Blättchen mit ½ H₂O. Wird bei 120° wasserfrei. F: 168° (Zers.) (R.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (R.).

8.2 - Dimethyl - 8-methoxy-1-isobutyloxy-6.7- methylendioxy-1.2.8.4-tetrahydro-isochinoliniumhydroxyd, Kotarnin-isobutyläther - hydroxymethylat $C_{17}H_{27}O_5N=$

 $H_2C \stackrel{O}{\bigcirc} C_4H(O \cdot CH_2) \stackrel{CH_2}{\bigcirc} CH_2 \stackrel{CH_3}{\bigcirc} CH(CH_3)_2 \stackrel{O}{\bigcirc} N(CH_3)_2 \cdot OH$. — Jodid $C_{17}H_{26}O_4N \cdot I$. B. Beim Behandeln von Kotarnin mit Methyljodid und Isobutylalkohol (Roser, A. 254, 365). Nadeln oder Blättchen mit 1 H_2O (aus Wasser). Wird bei 110° wasserfrei. F: ca. 120°.

2 - Methyl - 8 - methoxy - 6.7 - methylendioxy-1-äthylmercapto-1.2.3.4-tetrahydroisochinolin, 1 - Åthylmercapto - hydrokotarnin $C_{14}H_{19}O_2NS=$

H₂C O C₂H(O·CH₂) CH₂ CH₃ B. Aus Kotarnin und Äthylmercaptan in absol. Äther (Freund, Bamberg, B. 85, 1752). — Gelbliche Krystalle. F: 55°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Essigester, unlöslich in Wasser. — Wird durch Säuren leicht gespalten.

Bis - [2-methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolyl-(1)]-sulfid (?), Kotarninsulfid $C_{34}H_{38}O_4N_3S$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine gesättigte alkoholische Lösung von Kotarnin (FREUND, B. 33, 387). — F: 146—1480 (Zers.). Schwer

Vgl. hierzu jedoch das abweichende Verhalten des Hydrastinius (MAX POLONOVSKI, MICHEL POLONOVSKI, Bl. [5] 8, 885).

löslich in Benzol und Alkohol, sehr schwer in Äther und Ligroin, unlöslich in kaltem Wasser.

— Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. Geht beim Versetzen mit verd. Säuren unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff in Salze des Kotarnins über. Beständig gegen kalte wäßrige Kalilauge und gegen Erwärmen mit alkoh. Kalilauge. Beim Erwärmen mit Methyljodid in Chloroform entsteht Kotarninjodid.

2.2 - Dimethyl - 8 - methoxy - 6.7-methylendioxy - 1 - äthylmercapto - 1.2.3.4 - tetrahydro-isochinoliniumhydroxyd, 1-Äthylmercapto-hydrokotarnin-hydroxymethylat

B. Beim Behandeln von 1-Äthylmercapto-hydrokotarnin mit Methyljodid (FREUND, BAMBERG, B. 35, 1752). Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 75—80°, wasserfrei bei 95—100°. Sehr leicht löslich in Methanol, Alkohol, Aceton und Chloroform, etwas schwerer in Benzol und Wasser, fast unlöslich in Äther und Ligroin.

2. Dioxy-Verbindungen C_n H_{2n-11} O₄ N.

1.8 - Dioxy - 6.7 - methylendioxy - 1.2 - dihydro-iso-chinolln $C_{10}H_0O_4N$, s. nebenstehende Formel (R = H).

2 - Methyl - 1 - oxy-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2-dihydro-isochinolin $C_{12}H_{13}O_4N$, s. nebenstehende Formel (R=CH₃). Vgl. Tarkoninmethyläther, S. 477.

3. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-13} O_4 N$.

2.8 - Dioxy - 6.7 - methylendioxy - chinolin, 8 - 0xy - 6.7 - methylendioxy - carbostyril $C_{10}H_7O_4N$, Formel I.

2-Oxy-8-methoxy-6.7-methylendioxy-chinolin bezw. 8-Methoxy-6.7-methylendioxy-chinolon-(2) $C_{11}H_9O_4N$, Formel II bezw. III, 8-Methoxy-6.7-methylendioxy-carbostyril. B. Bei 2-stdg. Erhitzen von 2-Nitro-3-methoxy-4.5-methylendioxy-zimt-

I.
$$\mathbf{H_{2}C} \overset{O}{\overset{}{\bigcirc}} \overset{N}{\overset{}{\bigcirc}} \circ \mathbf{H}$$
 OH II. $\mathbf{H_{2}C} \overset{O}{\overset{}{\bigcirc}} \overset{N}{\overset{}{\bigcirc}} \circ \mathbf{H}$ OH III. $\mathbf{H_{2}C} \overset{O}{\overset{}{\bigcirc}} \overset{N}{\overset{}{\overset{}{\bigcirc}}} \circ \mathbf{H}$

säure-methylester mit Zinnchlorür in Alkohol und konz. Salzsäure (Salway, Soc. 95, 1216). Beim Erwärmen von 2-Amino-3-methoxy-4.5-methylendioxy-zimtsäure-methylester mit verd. Salzsäure (S.). — Nadeln mit ½ H₄O (aus Wasser). F: 181—182°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Chloroform. Wird aus der Lösung in konz. Natronlauge beim Verdünnen mit Wasser gefällt. — Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in verd. Alkohol oder verd. Essigsäure 2 polymere Verbindungen (C₁₁H₁₀O₄N)_x (s. u.). Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid und Silberoxyd in Chloroform auf dem Wasserbad 2.8-Dimethoxy-6.7-methylendioxy-chinolin (s. u.), beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid und Natriummethylatlösung 1-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-chinolon-(2) (S. 519). — Hydrochlorid. Blättchen (aus konz. Salzsäure). Zersetzt sich bei 225°. Wird durch Wasser hydrolysiert. Verbindung (C₁₁H₁₀O₄N)_x. B. Neben der Verbindung (C₁₁H₁₀O₄N)_x vom Schmelzpunkt 290° (s. u.) bei der Reduktion von 8-Methoxy-6.7-methylendioxy-carbostyril mit

Verbindung $(C_{11}H_{10}O_4N)_x$. B. Neben der Verbindung $(C_{11}H_{10}O_4N)_x$ vom Schmelzpunkt 290° (s. u.) bei der Reduktion von 8-Methoxy-6.7-methylendioxy-carbostyril mit Natriumamalgam in verd. Alkohol oder verd. Essigsäure (Salway, Soc. 95, 1217). — Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt nicht bis 310°. Unlöslich in Essigester, Chloroform, Alkohol und Ather. Unlöslich in Säuren und Alkalien.

Isomere Verbindung $(C_{11}H_{10}O_4N)_x$ vom Schmelzpunkt 290°. B. s. bei der vorangehenden Verbindung (Salway, Soc. 95, 1217). — Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 290°. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol, leichter in Chloroform.

2.8-Dimethoxy-6.7-methylendioxy-chinolin C_{1s}H₁₁O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 8-Methoxy-6.7-methylendioxy-carbostyril, Methyljodid und Silberoxyd in Chloroform auf dem Wasserbad (Salway, Soc. 95, 1218). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohel). F: 113°. Schwer löslich in heißem Wasser. Löslich in verd. Salzsäure. — Verharzt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr. Geht beim Erhitzen mit Methyljodid

im Rohr auf 120° in 1-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-chinolon-(2) (S. 519) über.

4. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-17} O_4 N$.

1. 8-0 x y-6.7 - methylendlo x y-1-[4-0 x y-phenyl]-1.2.3.4 - tetrahydro-lsochinolin $C_{16}H_{16}O_4N$, s. neben-stehende Formel.

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1-[4-methoxy-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, 1-[4-Methoxy-phenyl]-hydrokotarnin $C_{12}H_{21}O_4N=H_1C_0$ $C_6H(O\cdot CH_3)$ CH_2 CH_2 CH_3 CH_3 C

2. 8-0xy-6.7-methylendioxy-5-[α -oxy-benzyl]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{17}H_{17}O_4N$, s. nebenstehende Formel.

2 - Methyl - 8 - methoxy - 6.7 - methylendioxy - 5 - $[\alpha - 0xy-benzyl]$ - 1.2.3.4 - tetrahydro - isochinolin, 5- $[\alpha - 0xy-benzyl]$ -

hydrokotarnin $C_{12}H_{21}O_4N=H_2C_0$ $C_6(O\cdot CH_2)[CH(OH)\cdot C_6H_5]$ $CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Freund, Z. ang. Ch. 22, 2470; Fr., Fleischer, B. 45 [1912], 1175. — B. Beim Eintragen einer Mischung von 1 Mol Hydrokotarnin und 1 Mol Benzaldehyd in $73^0/_0$ ige Schwefelsäure unter Kühlung mit Kältegemisch (Liebermann, B. 29, 2045; vgl. L., B. 29, 1184). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 240° (Zers.) (L., B. 29, 2045). Leicht löslich in Alkohol; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblicher Farbe (L., B. 29, 2045). — Beständig gegen Phosphoroxychlorid (L., B. 29, 2045).

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-5-[3-nitro- α -oxy-benzyl]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin(?), 5-[3-Nitro- α -oxy-benzyl]-hydrokotarnin(?) $C_{13}H_{30}O_6N_3=H_3CO_0C_6(O\cdot CH_3)[CH(OH)\cdot C_6H_4\cdot NO_3]CH_3\cdot N\cdot CH_3$ (?). B. Beim Erhitzen äquimole-kularer Mengen Hydrokotarnin und m-Nitro-benzaldehyd mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 60—70° (Kebsten, B. 31, 2100). — Gelbliche Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 170° bis 171°. Löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, unlöslich in Ather und Ligroin. Unlöslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonaten. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe. — $2C_{13}H_{30}O_6N_3+2HCl+PtCl_4$. Hellgelber Niederschlag.

5. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-19} O_4 N$.

- 1. Dloxy-Verbindungen $C_{17}H_{15}O_4N$.
 - 2.3-Dioxy-5.6-methylendioxy-noraporphin C₁₇H₁₅O₄N, Formel I.
 2.3-Dimethoxy-5.6-methylendioxy-aporphin, Dicentrin C₂₀H₂₁O₄N, Formel II.

Rechtsdrehende Form, d-Dicentrin. Zur Konstitution vgl. Gadamer, Ar. 249 [1911], 698, 701; R. D. Haworte, Perkin, Rankin, Soc. 127 [1925], 2019; Soc. 1926, 29, 30. — V. In den Rhizomen von Dicentra formosa (Hevi, Ar. 241, 314). Im Kraut von Dicentra pusilla Sieb. et Zucc. (Asahina, Ar. 247, 203). — Daret. Man extrahiert das getrocknete Kraut von Dicentra pusilla mit essigsäurehaltigem 95% igem Alkohol und dampit die alkoh. Lösung ein; den Rückstand rührt man mit essigsäurehaltigem Wasser an und behandelt

die Lösung nach dem Filtrieren mit Äther; dann versetzt man die wäßr. Lösung mit überschüssigem Ammoniak und reinigt das erhaltene Alkaloidgemisch durch wiederholtes Lösen in verd. Essigsäure und Fällen mit Ammoniak; aus dem Gemisch erhält man d-Dicentrin über das Hydrobromid (A.). — Rhombisch bisphenoidische (Zimbo, Ar. 247, 207) Prismen (aus Essigsster). F: 168—169° (A.), 168,5—169° (H.). Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in heißem Alkohol und Essigsäure, schwer in Äther (A.). [α]_D: +62,7° (Chloroform; c = 2) (A.). — Gibt beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat eine Verbindung C₂₂H₂₂O₃N (s. u.) (A.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure zuerst farblos, dann violettrot; die Lösung in 50°/oiger Salpetersäure ist anfangs farblos, dann blaugrün und zuletzt braun (H.; A.). Weitere Farbreaktionen: H.; A. — C₂₀H₂₁O₄N + HCl. Blättchen (aus verd. Alkohol). Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol (A.). — Hydrobromid. Schwach rötliche Nadeln (aus verd. Alkohol) (A.). — C₂₀H₂₁O₄N + HNO₂. Rötliche Nadeln (aus Wasser) (A.). — 2C₂₀H₂₁O₄N + 2HCl + PtCl₄ + H₂O. Gelbliche Krystalle (A.).

Verbindung C₃₂H₅₂O₅N. B. Beim Erhitzen von d-Dicentrin mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat im Paraffinbad (Asahina, Ar. 247, 210). — Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 202°. Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in Äther, Alkohol und Essigester, sehr leicht in Chloroform. Sehr schwer löslich in verd. Säuren. — Beständig beim Kochen mit alkoh. Kalilauge.

d-Dicentrin-hydroxymethylat $C_{91}H_{95}O_5N=(HO)(CH_9)_9NC_{17}H_{12}O_5(O\cdot CH_9)_8$. — Jodid $C_{91}H_{94}O_4N\cdot I$. B. Beim Erhitzen von d-Dicentrin mit überschüssigem Methyljodid im Rohr auf dem Wasserbad (Asahina, Ar. 247, 209). Blättchen mit 1 H_2O (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich teilweise beim Erhitzen über 100° und schmilzt bei 217°. Schmilzt nach dem Trocknen über Schwefelsäure bei 224°. Leicht löslich in heißem verdünntem Alkohol, schwer in kaltem Wasser.

2. 3.4-Dioxy-5.6-methylendioxy-noraporphin C₁₇H₁₅O₄N, Formel I.

4-Oxy-3-methoxy-5.6-methylendioxy-aporphin, Bulbocapnin $C_{10}H_{10}O_4N$, Formel II.

Rechtsdrehende Form, d-Bulbocapnin. Zur Konstitution vgl. GADAMER, Ar. 249 [1911], 504, 510; GA., KUNTZE, Ar. 249, 598, 608; SPÄTH, HOLTER, POSEGA, B. 61 [1928], 322; Sp., Heomatka, B. 61, 1334; Gulland, R. D. Haworth, Soc. 1928, 1132.— V. In den Wurzelknollen von Corydalis tuberosa D.C. (Corydalis cava) (FREUND, JOSEPHI, A. 277, 10; MERCK, Ar. 231, 131; E. SCHMIDT, Ar. 248, 577). Im Kraut von Corydalis tuberosa D.C. und Corydalis solida Sm. (HAARS, Ar. 243, 155). — Darst. Man extrahiert die zerkleinerten Corydalis-Knollen mit Alkohol, versetzt die filtrierte wäßrige Lösung des Alkoholextrakts mit Ammoniak und schüttelt mit Äther aus; nach teilweisem Verdampfen des Äthers krystallisiert ein Gemisch von d-Bulbocapnin und d-Corydalin; hieraus erhält man d-Bulbocapnin durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Alkohol oder besser durch Lösen in Salzsäure, Eintragen in überschüssige verdünnte Natronlauge und Fällen der vom ausgeschiedenen d-Corydaliñ filtrierten alkalischen Lösung mit Kohlendioxyd oder Ammoniumchlorid (F., J.). — Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch bisphenoidisch (TRAUBE, A. 277, 11; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 960). F: 199° (F., J.), 199—200° (SCHM.). Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in den übrigen Lösungsmitteln außer in Wasser (F., J.). Löslich in Alkalilauge mit grünlicher Farbe (F., J.). [α]_D: $+237,1^{\circ}$ (Chloroform; c = 4) (F., J.). Absorptionsspektrum in Alkohol: Dobbie, Lauder, Soc. 83, 625. — Liefert beim Erhitzen mit Essigspektum in Aikonoi: Dobbis, Lauder, 302. — Liefert beim Ernitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat "Diacetylbulbocapnin" (Ergw. Bd. XVII/XIX, S. 779) (Ga., Ku., Ar. 249, 600, 621; vgl. Ziegenbein, Ar. 234, 526). — Physiologische Wirkung: Peters, Ar. Pth. 51, 157; vgl. Ga., Ar. 248, 150; vgl. ferner Winterstein-Trier, Die Alkaloide, 2. Aufl. [Berlin 1931], S. 604. — Löst sich in konz. Schwefelsäure erst farblos, dann schwach orange, beim Erwärmen violett; die Lösung in konz. Salpetersäure ist rotbraun (Harrs). Erstpresstionen mit Alkaloid Recentrien. Harrs — Salpetersäure ist rotbraun (Harrs). Farbreaktionen mit Alkaloid-Reagenzien: HAARS.—Salze: F., J.—C₁₉H₁₉O₄N + HCl. Nadeln (aus Wasser). Färbt sich bei ca. 230° dunkel und ist bei ca. 270° vollständig zersetzt.— C₁₀H₁₀O₄N + HBr. Nadeln. Zersetzt sich bei 250—270°. — C₁₀H₁₀O₄N + HI. Nadeln. Zersetzt sich bei 230—270°. Sehr schwer löslich in Wasser. — C₁₀H₁₀O₄N + HNO₆. Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 230—250°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — C₁₀H₁₀O₄N + H₂SO₄ + 2H₂O. Krystalle. - 2C₁₂H₁₂O₄N + 2HCl + PtCl₂. Krystalle. Zersetzt sich bei 200—230°.

9 ĈH2

10

d-Bulbocapnin-hydroxymethylat $C_{20}H_{23}O_{\xi}N=(HO)(CH_3)_2NC_{17}H_{12}O_2(OH)(O\cdot CH_3)$. — Jodid $C_{20}H_{23}O_4N\cdot I$. B. Beim Erwärmen von d-Bulbocapnin mit überschüssigem Methyljodid auf dem Wasserbad (Freund, Josephi, A. 277, 14; Gadamer, Kuntze, Ar. 249 [1911], 629; vgl. Ziegenbein, Ar. 234, 524). Nadeln (aus Wasser). F: 257° (F., J.). Schwer löslich in heißem Wasser (F., J.). $[\alpha]_0^{\text{DS}}: +173,8^{\text{O}}$ (Alkohol; c=1,5) (G., K.).

∕0-/_s

2. $11.12 - Dio x y - 2.3 - methylendio x y - berbin <math>C_{18}H_{17}O_4N$, s. nebenstehende Formel.

a) Derivate des opt. akt. 11.12-Dioxy-2.3-methylendioxy-berbins, das sterisch dem d-Canadin entspricht.

Rechtsdrehendes 11.12-Dimethoxy - 2.3 - methylendioxy-berbin, d-Canadin $C_{20}H_{31}O_4N=NC_{18}H_{16}O_3(O\cdot CH_3)_2$.

Zur Konfiguration vgl. Leithe, B. 64 [1931], 2829. — Zur Konstitution vgl. Gadamer, Ar. 239, 648; Voss, G., Ar. 248 [1910], 44; Faltis, M. 31 [1910], 557; Perkin, Robinson, Soc. 97 [1910], 321. — B. Durch Spaltung von rac.-Canadinhydrochlorid mit α -Brom-[d-campher]- π -sulfonsaure (G.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 139—140° (G.). [α] $_0^{m}$: + 297,4° (Chloroform; c = 1) (G.).

b) Derivate des opt. akt. 11.12-Dioxy-2.3-methylendioxy-berbins, das sterisch dem l-Canadin entspricht.

Linksdrehendes 11.12 - Dimethoxy - 2.3 - methylendioxy - berbin . l - Canadin $C_{20}H_{21}O_4N=NC_{16}H_{15}O_4(O\cdot CH_3)_2$. Zur Konfiguration vgl. Leithe, B. 63 [1930], 2344; 64 [1931], 2829. — V. In geringer Menge im Rhizom von Hydrastis canadensis L. (SCHMIDT, Ar. 232, 136; vgl. Hale, J. 1873, 819; Burt, J. 1875, 784). — B. Man extrahiert die Wurzel von Hydrastis canadensis mit essigsäurehaltigem Wasser und fällt die Lösung mit Ammoniak; den Niederschlag behandelt man wiederholt mit verd. Schwefelsäure und Salpetersäure und zerlegt das erhaltene Nitrat mit Ammoniak; dann reinigt man l-Canadin durch Umkrystallisieren des Sulfats aus Wasser (SCHM.). Durch Spaltung von dl-Canadinhydrochlorid mit α-Brom-[d-campher]-π-sulfonsaure (Gadamer, Ar. 239, 658). — Nadeln (aus Alkohol). F: 132,5° (SCHM.), 132-133° (G.). Wird am Licht allmählich gelb (SCHM.). Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in heißem Ligroin, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (SCHM.). [x]¹⁰: —298,2° (Chloroform; c = 1) (G.). — Gibt beim Erhitzen mit Jod und Alkohol unter Druck im Dampfbad Berberiniumjodid (SCHM.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelblicher Farbe, die allmählich rotstichig wird; die Lösung in Salpetersäure (D: 1,4) ist gelb (SCHM.). Farbreaktionen mit Alkaloid-Reagenzien: SCHM. Mikrochemischer Nachweis in dem Rhizom und den Wurzeln von Hydrastis canadensis: HERDER, Ar. 244, 128. — Salze: Schm. — $C_{20}H_{21}O_4N + HCl$. Krystalle. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — $C_{20}H_{21}O_4N + HNO_5$. Blättchen. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $C_{20}H_{21}O_4N + H_2SO_4$. Tafeln (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser. Krystallisiert auch aus Wasser in Nadeln mit 1 H_2O . — $C_{20}H_{21}O_4N + HCl + AuCl_3$ (bei 100°). Rotbrauner Niederschlag. — $2C_{20}H_{21}O_4N + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Gelber, amorpher Niederschlag.

Akt. 8 - Methyl - 11.12 - dimethoxy - 2.3 - methylendioxy - berbiniumhydroxyd, l - Canadin - hydroxymethylat $C_{21}H_{25}O_5N=(HO)(CH_3)NC_{18}H_{16}O_2(O\cdot CH_3)_2$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von l-Canadin mit Methyljodid im Rohr auf 100° (Schmidt, Ar. 232, 147). — $C_{21}H_{24}O_4N\cdot I$. Hellgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). Schmidt bei $228-232^{\circ}$. — $2C_{21}H_{24}O_4N\cdot Cl+PtCl_4$. Gelbe Krystalle.

c) Derivate des opt. inakt. 11.12-Dioxy-2.3-methylendioxy-berbins.

Inakt. 11.12-Dimethoxy-2.3-methylendioxy-berbin, dl-Canadin, "Tetrahydroberberin", "Hydroberberin", Tetrahydroanhydroberberin $C_{20}H_{21}O_4N=NC_{18}H_{18}O_2$ (O·CH₃)₂. B. Beim Kochen von Berberin (S. 496) mit Zink, verd. Schwefelsäure und Essigsäure (Hlasiwetz, v. Gilm, A. Spl. 2, 191; Link, Ar. 230, 292). Reinigung durch Umkrystallisieren aus Benzol: L. — Körnige Krystalle oder Nadeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Höfinghoff, C. 1889 II, 249; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 957). F: 167° (L.), 166,5° (Gaze, Ar. 228, 638). Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich schwer in kaltem Alkohol, leicht in Schwefelkohlenstoff und Chloroform (Hl., v. Gi.; Schmidt, Ar. 225, 152). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Dobbie, Lauder, Soc. 83, 618. — Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure in alkoh. Salzsäure (Hl., v. Gi.), mit Brom in Schwefelkohlenstoff (Hl., v. Gi.) oder mit Jod in Chloroform (Bernhemer, G. 13, 346; Schm., Ar. 225, 154) Berberin. Läßt sich über die α -brom-[d-campher]- π -sulfonsauren Salze in d-Canadin und l-Canadin spalten (Gadamer, Ar. 239, 657). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbgrüner Farbe, die

allmählich dunkler wird (HL., v. Gl.). — C₂₀H₂₁O₄N+HCl. Krystalle (aus Wasser), Tafeln (aus verd. Alkohol). Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser (HL., v. Gl.). — Can Hai OaN + HI. Krystalle. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (HL., v. Gr.). — C30H21O4N + HNO3. + 11. Krystalie. Sehr schwer löslich in Wasser (HL., v. Gr.). — $C_{20}H_{21}O_4N + HNO_3$. Blättchen. Sehr schwer löslich in Wasser (HL., v. Gr.). — $2C_{20}H_{21}O_4N + H_2SO_4 + xH_2O$. Krystalle. Leicht löslich in kaltem Wasser (HL., v. Gr.). — $C_{20}H_{21}O_4N + H_2SO_4$. Krystalle (aus Alkohol) (HL., v. Gr.). — $4C_{20}H_{21}O_4N + 3H_2SO_4 + 4H_2O$. Rhomboeder (HL., v. Gr.). Geht beim Umkrystallisieren aus Wasser in das Salz $2C_{20}H_{21}O_4N + H_2SO_4 + xH_2O$ über. — $2C_{20}H_{21}O_4N + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Krystalle. Schwer löslich in Wasser und Alkohol (HL., v. Gr.).

Verbindung $C_{20}H_{21}O_4N+2$ Br. B. Beim Kochen der Verbindung $C_{20}H_{21}O_4N+4$ Br + HBr mit Alkohol (Link, Ar. 230, 298). Gelbbraune Nadeln mit 3 H_2O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 175—178° (Zers.). Geht bei der Reduktion mit Zink und verd. Salzsäure auf dem Wasserbad in Tetrahydroberberin über. Einw. von Salpetersäure: L. Beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad erhält man eine Verbindung C₁₉H₁₈O₄NBr [gelbliche Krystalle (aus Alkohol + Essigester). F: 153-155°; unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol]. — 2[C₁₀H₂₁O₄N+2Br]+2HCl+PtCl₄. Amorpher, gelber Niederschlag. — Verbindung C₂₀H₂₁O₄N+4Br+HBr. B. Bei längerer Einw. von Brom auf eine schwefelsaure Lösung von Tetrahydroberberin (Link, Ar. 230, 297). Aus Tetrahydroberberin und Brom in Chloroform im Kältegemisch (L.). Dunkelbraunes Pulver. Verliert beim Erhitzen auf 100° 2 Atome Brom. Gibt beim Kochen mit Alkohol die Verbindung $C_{20}H_{21}O_4N + 2Br$.

Inakt. 8 - Methyl - 11.12 - dimethoxy - 2.3 - methylendioxy - berbiniumhydroxyd, inakt. 8 - Methyl - tetrahydroberberiniumhydroxyd $C_{21}H_{25}O_5N = (HO)(CH_2)NC_{15}H_{15}O_2$ (O·CH₂). B. Ein Gemisch der Jodide von zwei N-diastereoisomeren dl-Formen entsteht beim Erhitzen von Tetrahydroberberin mit überschüssigem Methyljodid auf dem Wasserbad (PYMAN, Soc. 108 [1913], 825; vgl. BERNHEIMER, G. 13, 343; GAZE, Ar. 228, 639). Die aus den Jodiden bei Umsetzung mit Silberchlorid entstehenden Chloride lassen sich durch ihre verschiedene Löslichkeit in Wasser trennen (Py.). — Das Gemisch der Jodide liefert beim Behandeln mit Silberoxyd in Wasser ein Reaktionsprodukt, dessen wäßrige Lösung beim Eindampfen unter gewöhnlichem Druck die Verbindung I (Ergw. Syst. No.

4441), beim Eindampfen im Vakuum die Verbindungen I und II (Ergw. Syst. No. 4441) gibt (Py.; Freund, Fleischer, A. 409 [1915], 245; vgl. Gaze; Voss, Gadamer, Ar. 248 [1910], 80). — Gemische von N-diastereoisomeren Salzen: Gaze. — Niedrigerschmelzendes Chlorid, α-Chlorid C₂₁H₂₄O₄N·Cl. Nadeln mit 2 H₂O (aus Wasser). Schmilzt lufttrocken bei 144° (korr.; Zers.) und wasserfrei bei 150° (korr., Zers.) (Py.; vgl. Gaze). Löslich in ca. 30 Tln. kaltem Wasser, leicht löslich in heißem Wasser (Py.). — Höherschmelzendes Chlorid, β -Chlorid $C_{21}H_{24}O_4N$ -Cl. Prismen mit $3H_2O$ (aus Wasser). Gibt 2 Mol Wasser bei 100° und das dritte bei 110-120° ab (Pr.). Schmilzt nicht bis 288° (Pr.; vgl. Wasser believe that das attitudes (Px). Schmitzt in the Besser, Py.). — α -Jodid $C_{21}H_{24}O_4N\cdot I$. B. Aus dem α -Chlorid durch Umsetzung mit Kaliumjodid (Px). Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei 251° (korr.) (Px.; vgl. Gaze; Be.). Schwer löslich in heißem, sehr schwer in kaltem Wasser (Px.). — β -Jodid $C_{21}H_{24}O_4N\cdot I$. B. Aus dem β -Chlorid durch Umsetzung mit Kaliumjodid (Px.). Platten (aus Wasser). Zersetzt sich bei 248° (korr.) (Px.; vgl. Gaze; Be.). Schwer löslich in heißem, sehr schwer in kaltem Wasser (Px.).

Inakt. 8 - Äthyl - 11.12 - dimethoxy - 2.3 - methylendioxy - berbiniumhydroxyd, inakt. 8-Åthyl-tetrahydroberberiniumhydroxyd $C_{22}H_{27}O_5N = (HO)(C_2H_2)NC_{18}H_{16}O_2(O\cdot C_2H_3)NC_{18}H_{16}O_2(O\cdot C_2H_3)NC_{18}H_{16}O_2(O\cdot C_2H_3)NC_{18}H_{18}O_2(O\cdot C_2H$ CH₂)₂. B. Ein Gemisch der Jodide von zwei N-diastereoisomeren dl-Formen entsteht beim Erhitzen von Tetrahydroberberin mit überschüssigem Äthyljodid unter Druck auf dem Wasserbad (Voss, Gadamer, Ar. 248 [1910], 49, 62, 68; vgl. Hlasiwetz, v. Gilm, A. Spl. 2, 207; Gaze, Ar. 228, 648; Link, Ar. 230, 308).

— Das Gemisch der Jodide gibt beim Behandeln mit Silber- Hac oxyd in 50% igem Alkohol ein Reaktionsprodukt, das beim Trocknen im Vakuum bei 50-55% oder im Wasserstoffstrom bei 100° in die Verbindung C32H35O4N der nebenstehenden Formel (Ergw. Syst. No. 4441) übergeht (V., GAD.; vgl. GAZE; L.). — Gemische von N-diastereoisomeren Salzen: GAZE: LINK.

3. 11.12-Dioxy-2.3-methylendioxy-9-methyl-berbin $C_{10}H_{10}O_4N$, Formel I (R=H).

11.12-Dimethoxy-2.3-methylendioxy-9-methyl-berbin, "9-Methyl-tetrahydroberberin" $C_{21}H_{23}O_4N$, Formel I ($R=CH_2$). B. Bei der elektrolytischen Reduktion von 9-Methyl-desoxyberberin (S. 492) in $50^{\circ}/_{0}$ iger Schwefelsäure + Alkohol (Freund, Mayer, B. 38, 2653). — Tafeln (aus Alkohol). F: $166-167^{\circ}$ (F., M., B. 38, 2653). — $C_{21}H_{23}O_4N$ +HCl. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 264° (F., M., B. 40, 2608). Löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in heißem Wasser.

4. 11.12 - Dioxy - 2.3 - methylendioxy - 9 - äthyl - berbin $C_{20}H_{21}O_4N$, Formel II (R=H).

11.12-Dimethoxy - 2.3 - methylendioxy - 9 - äthyl - berbin, "9 - Äthyl - tetrahydroberberin" $C_{22}H_{25}O_4N$, Formel II ($R=CH_3$). B. Bei der elektrolytischen Reduktion von 9-Äthyl-desoxyberberin (S. 492) in 30% iger Schwefelsäure und Alkohol (Freund, Mayer, B. 40, 2610). — Blättchen oder Säulen (aus Alkohol). F: 151—152%. — $C_{22}H_{35}O_4N+HCl$. Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 245% (Zers.).

- a) Niedrigerschmelzende Form, "9-Propyl-tetrahydroberberin". B. Bei der elektrolytischen Reduktion von 9-Propyl-desoxyberberin (S. 492) in Schwefelsäure und Alkohol, neben der höherschmelzenden Form (FREUND, MAYER, B. 40, 2612). Trennung der beiden Formen über die Nitrate: F., M. Säulen von schwach grüngelber Fluorescenz (aus Alkohol). F: 111—114°. Hydrochlorid. Nadeln. Zersetzt sich bei 230—240°. Leicht löslich in heißem verdünntem Alkohol. Nitrat. Nadeln. Zersetzt sich bei 203° bis 212°. Leicht löslich in heißem verdünntem Alkohol.
- b) Höherschmelzende Form, "Pseudo-9-propyl-tetrahydroberberin". B. s. bei der niedrigerschmelzenden Form (Freund, Mayer, B. 40, 2612). Tafeln (aus Alkohol + Benzol). F: 177—179°. Hydrochlorid. Blättchen. Zersetzt sich bei ca. 245°. Ziemlich schwer löslich in heißem verdünntem Alkohol. Nitrat. Warzen. Zersetzt sich bei 200°. Schwer löslich in heißem verdünntem Alkohol.

6. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_4 N$.

1. 11.12 - Dioxy-2.3 - methylendioxy-16.17 - didehydro-berbin $C_{18}H_{15}O_4N$, s. nebenstehende Formel (R = H).

11.12 - Dimethoxy-2.3 - methylendioxy - 16.17 - didehydro-berbin, Desoxyberberin, "Dihydroberberin", Dihydroa hydroberberin $C_{20}H_{19}O_4N$, s. nebenstehende Formel (R = CH₃). Zur Konstitution vgl. Freund, Beck, B. 37, 4674; Gadamer, Ar. 248 [1910], 670; Feist, Awe, Ar. 1933, 36. — B. Neben "Oxyberberin" (S. 525) beim Erwärmen von Berberin (S. 496) mit überschüssiger konzentrierter Natronlauge auf dem Wasser-

überschüssiger konzentrierter Natronlauge auf dem Wasserbad (G., Ch. Z. 26, 292; Ar. 243, 34, 36). — Gelbe bis gelbbraune Krystalle (aus Äther). F: 162—164° (G.). Oxydiert sich an der Luft leicht zu Berberin (G.). Löslich in verd. Säuren (G.). — C₂₀H₁₂O₄N + HCl+ 3H₂O. Gelbe Nadeln (G.). Verliert beim Trocknen Wasser und etwas Chlorwasserstoff. Leicht löslich in warmem Wasser.

CH·CH₃

CH₃~CH₃

2. 11.12-Dioxy-2.3-methylendioxy-9-methyl-16.17 - didehydro-berbin C12H17O4N, s. nebenstehende Formel (R = H).

НÖ 11.12 - Dimethoxy - 2.3 - methylendioxy - 9 - methyl-O·R 16.17 - didehydro - berbin. 9-Methyl-desoxyberberin. 0 · R. "9-Methyl-dihydroberberin" $C_{21}H_{21}O_4N$, s. nebenstehende Formel (R = CH₃). Zur Konstitution vgl. Freund, Beck, B. 37, 4674; GADAMER, Ar. 348 [1910], 670; Feist, Awe, Ar. 1933, 36, 39.— B. Bei gelindem Kochen von Berberiniumchlorid mit Methylmagnesiumjodid in Ather (FR., B.; MERCK, D. R. P. 179212; C. 1907 I, 435; Frdl. 8, 1172). — Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 134—135° (Fr., B.; Mr.). — Das Hydrojodid gibt beim Kochen mit Brom in Eisessig oder mit Jod in Alkohol 9-Methyl-berberiniumjodid (Fr., Mayer, B. 40, 2608). Bei der elektrolytischen Reduktion in 50% iger Schwefelsäure und Alkohol entsteht 9-Methyl-tetrahydroberberin (S. 491) (Fr., May., B. 38, 2653). — C₃₁H₃₁O₄N + HI. Hellgelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 249° (Fr., B.; Me.). Schwer löslich in verd. Alkohol.

11.12-Dimethoxy-2.8-methylendioxy-9-trichlormethyl-16.17-didehydro-berbin, 9-Trichlormethyldesoxyberberin, Berberinchloroform, Chloroformber ber in C₂₁H₁₈O₄NCl₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. GADAMER, Ar. 248, 42; FEIST, AWE, Ar. 1938, 45. — B. Beim Schütteln einer alkal. Berberin-Lösung mit Chloroform (SCHMIDT, Ar. 225, 145). - Krystalle (aus

`CH2 CH · CCI2 HC O · CHa O·CHa

Chloroform + Alkohol). Triklin pinakoidal (Hoefinghoff, Ar. 228, 624; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 957). F: 179° (Zers.) (Schm.). Wird bei längerem Aufbewahren, besonders am Licht, gelb (Schm.). Sehr schwer löslich in Alkohol und Wasser, sehr leicht in Chloroform (Schm.). Löslich in heißer konzentrierter Salzsäure unter Bildung von Berberin und teilweiser Zersetzung (SCHM.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelbbrauner Farbe, in konz. Salpetersaure mit blutroter Farbe (SCHM.). — C₃₁H₁₈O₄NCl₂ + CHCl₂. Prismen (aus Chloroform + Alkohol) (Gaze, Ar. 228, 625). Färbt sich am Licht bald dunkler. Verliert beim Aufbewahren, schneller beim Erwärmen Chloroform.

11.12 - Dimethoxy - 2.3 - methylendioxy - 9 - jodmethyl-16.17-didehydro-berbin, 9-Jodmethyl-des- HaC oxyberberin $C_{21}H_{20}O_4NI$, s. nebenstehende Formel. Eine Verbindung der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei Berberin S. 501.

CH₃ CH₃

3. 11.12 - Dioxy - 2.3 - methylendioxy - 9 - äthyl-16.17 - didehydro-berbin C₂₀H₁₂O₄N, s. nebenstehende Formel (R = H).

CH · CaHs HC 11.12 - Dimethoxy - 2.3 - methylendioxy - 9 - athyl-O·R 16.17 - didehydro - berbin, 9 - Athyl - desoxyberberin, "9-Athyl-dihydroberberin" C₂₂H₂₂O₄N, s. nebenstehende

Formel ($R = CH_1$). Zur Konstitution vgl. Feist, Awe, Ar. 1933, 36. — B. Beim Erwärmen von Berberiniumchlorid mit Äthylmagnesiumjodid in Äther auf dem Wasserbad (Freund, Mayer, B. 40, 2609; MERCK, D. R. P. 179212; C. 1907 I, 435; Frdl. 8, 1172). — Hellgelbe Blätter (aus Alkohol). F: 164—165° (Fr., May.; Me.). — C₃₃H₃₅O₄N + HI. Braungelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 223° (Zers.) (Fr., May.; Me.). Schwer löslich in Wasser (Me.).

11.12 - Dimethoxy - 2.8 - methylendioxy-9-[x-jod- $[x-Jod-athyl] - 16.17 - didehydro - berbin, <math>9 - [x-Jod-athyl] - H_{2}$ desoxyberberin C₃₂H₃₂O₄NI, s. nebenstehende Formel. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zu-CH · C2H4I HĊ O.CHa kommt, s. bei Berberin, S. 501. O·CH₂

4. 11.12 - Dioxy - 2.3 - methylendioxy - 9 - pro -CH pyl-16.17 - didehydro-berbin Cat HatO4N, s. HaCC nebenstehende Formel (R = H). CH · CHa · CaHs нč 11.12-Dimethoxy-2.3-methylendioxy-9-propyl-O·B 16.17-didehydro-berbin, 9-Propyl-desoxyberberin, O·B

",9-Propyl-dihydroberberin" $C_{33}H_{34}O_4N$, s. nebenstehende Formel (R = CH₃). Zur Konstitution vgl. Feist, Awe, Ar. 1938, 36. — B. Beim Kochen von Berberiniumchlorid mit Propylmagnesiumjodid in Ather (FREUND, MAYER, B. 40, 2811; MERCK, D. R. P. 179212; C. 1907 I, 435; Frdl. 8, 1172). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 132° (Fr., MAY.; Mr.). — Liefert bei der elektrolytischen Reduktion in Schwefelsäure und Alkohol 9-Propyl-tetrahydroberberin und Pseudo-9-propyl-tetrahydroberberin (S. 491) (Fr., MAY.). — C₂₈H₂₅O₄N + HI. Gelbe Blätter (aus Alkohol). F: 207° (Fr., MAY.).

5. 11.12-Dioxy-2.3-methylendioxy-9-isoamyl-16.17-didehydro-berbin $C_{12}H_{12}O_4N$, Formel I.

11.12-Dimethoxy-2.3-methylendioxy-9-[x-jod-isoamyl]-16.17-didehydro-berbin, 9-[x-Jod-isoamyl]-desoxyberberin $C_{25}H_{28}O_4NI$, Formel II. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei Berberin, S. 502.

7. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-25} O_4 N$.

1. 7.8 - Dioxy - 6'.7'- methylendioxy - [naphtho-1'.2':3.4-isochinolin] 1), 7.8 - Dioxy - 4'.5'- methylendioxy - [benzo-1'.2':1.2-phenanthridin] 1) $C_{18}H_{11}O_4N$, Formel III.

2-Methyl-7.8-dimethoxy-6'.7'-methylendioxy-[naphtho-1'.2': 3.4-isochinolinium-hydroxyd] bezw. 2-Methyl-1-oxy-7.8-dimethoxy-6'.7'-methylendioxy-1.2-dihydro-[naphtho-1'.2': 3.4-isochinolin] bezw. 5.6-Dimethoxy-2-[6.7-methylendioxy-1-methyl-amino-naphthyl-(2)]-bensaldehyd $C_{21}H_{19}O_{\xi}N$, Formel IV bezw. V (R = H) bezw. VI,

$$V. \xrightarrow[CH_3 \cdot \dot{O} \ \dot{O} \cdot R]{} VI. \xrightarrow[CH_3 \cdot \dot{O} \ \dot{O} \cdot R]{} VI. \xrightarrow[CH_3 \cdot \dot{O} \ \dot{O} \cdot CH_3]{} CHO} CH_3$$

Chelerythrin. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Karrer, B. 50 [1917], 212; Helv. 4 [1921], 703; Gadamer, Ar. 258 [1920], 160; Ga., Winterfeld, Ar. 262 [1924], 455, 461, 462; Ga., Stichel, Ar. 262, 490; Späth, Kuffner, B. 64 [1931], 374, 1124, 2034. Über die "verschiedenen Formulierungen (IV, V, VI) vgl. auch den Artikel Berberin, S. 496. — V. In geringer Menge in der Wurzel, den Früchten und dem Kraut des Schöllkrauts (Chelidonium majus L.) (Probst, A. 29, 120; Schmidt, Koenig, Ar. 231, 177). In geringer Menge in der Wurzel von Glaucium luteum Scop. (Pr., A. 31, 250; vgl. R. Fischer, Ar. 239, 429). Chelerythrin findet sich in der Wurzel von Sanguinaria canadensis L. neben Sanguinaria und anderen Alkaloiden (Schm., Koe., Tietz, Ar. 231, 139, 147, 150; Fi., Ar. 239, 410). In der Rinde und dem Holz von Bocconia frutescens Willd. (Battander, C. r. 120, 1277; Bl. [3] 15, 542). In geringer Menge in Bocconia cordata Willd. (Macleya cordata R. Br.) (Murrill, Schlotterberge, Pharm. J. [4] 11, 35; C. 1900 II, 387; B. 33, 2806). In Eschscholtzia californica Cham. (Ba.). — Darst. Aus den Wurzeln von Sanguinaria canadensis L.: Schm., Koe., Tietz, Ar. 231, 146; Fi., Ar. 239, 410. Über die Trennung von Chelerythrin und Sanguinarin vgl. Ga., Sti., Ar. 262, 493; Späth, Ku., B. 64, 1125. — Die freie farblose Carbinolbase (Formel V, R = H) entsteht beim Behandeln der Salze mit Alkalilauge oder Soda-Lösung (Fi., Ar. 239, 413; Ga., Ar. 258, 163). Beim Krystallisieren der Carbinolbase aus Alkohol oder alkoholhaltigem Essigester erhält man ein Alkoholat Cashinolbase aus Alkohol oder alkoholhaltigem Essigester erhält man ein Alkoholat Cashinolbase aus Alkohol oder alkoholhaltigem Essigester erhält man ein Alkoholat Cashinolbase Carbinolbase (Formel V, R = H) entsteht beim Behandeln der Salze mit Alkalilauge oder Carbinolbase aus Alkohol oder alkoholhaltigem Essigester erhält man ein Alkoholat Cashinolbase

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgi. Bd. XVII, S. 1—3.

Äther, Aceton und Essigester mit schwach blauer Fluorescenz; spaltet beim Behandeln mit Benzol oder Toluol sowie beim Erhitzen auf 150° Alkohol ab; wird durch Säuredämpfe, schon durch CO₂ der Luft gelb gefärbt], das nach Ga., Winterfeld, Ar. 262, 461 als Chelerythrinathyläther (Formel V [S. 493], R = C₂H₅) aufzufassen ist (Schm., Koe., Tietz, Ar. 231, 150; Fi., Ar. 239, 412; Wintgen, Ar. 239, 448). Beim Krystallisieren der Carbinolbase aus Toluol bilden sich Krystalle der Zusammensetzung C₄₂H₃₂O₂N₂ + C₂H₅ [F: 257°; das Toluol wird bei 100° abgegeben], die vielleicht als [C₂₁H₁₈O₄N]₂O + C₇H₅ zu formulieren sind (Fi., Ar. 239, 414; vgl. Ga., Winterfeld, Ar. 262, 461). — Farbreaktionen mit Alkaloid-Reagenzien: Schm., Koe., Tietz, Ar. 231, 153. Über mikrochemische Reaktionen von Chelerythrin vgl. Bolland, M. 29, 990. — Zur Zusammensetzung der Salze vgl. Ga., Winterfeld, Ar. 262, 462; Ga., Sti., Ar. 262, 494. — Chlorid. Gelbe Nadeln (aus Wasser) (Schm., Koe., Tietz, Ar. 231, 154). — Chloroplatinat. Gelbe Nadeln (Schm., Koe., Tietz, Ar. 231, 156). — Weitere Salze, die vermutlich Gemische sind: Schm., Koe., Tietz, Ar. 231, 156; Wintgen, Ar. 239, 448.

2. [3.6 - Dioxy-xanthen] - [$\alpha.\beta$ - benzisoxazolin] - spiran - (9.3') $C_{18}H_{18}O_4N$, Formel I.

Sultam des 9 - Amino - 3.6 - dioxy - 9 - [2 - sulfo - phenyl]-xanthens bezw. 6-Oxy-9-[2-sulfamid-phenyl]-fluoron C₁₉H₁₃O₅NS, Formel II bezw. III, Resorcinsaccharein. B. Bei 7-stdg. Erhitzen von Saccharin (S. 168) mit Resorcin bei Gegenwart von Aluminium-chlorid auf 200—220° (Monnet, Koetschet, Bl. [3] 17, 694; Gilliard, M. & Cartier, D. R. P. 100779; C. 1899 I, 718; Frdl. 5, 233). Reinigung über das Triacetylderivat (M., K.; G., M. & C.). — Lachsfarbene Blättchen mit 1 H₂O. F: 265—267°. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol. Leicht löslich in verd. Alkalilaugen mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. Gibt beim Behandeln mit Brom in Alkohol in Gegenwart von Natrium-chlorid ein braunrotes, krystallinisches Bromderivat, das sich in Alkalilaugen mit roter Farbe löst. Analog entsteht mit Jod ein orangerotes, in Alkalilaugen mit violettroter Farbe lösliches Jodderivat. Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid ein Triacetylderivat (s. u.). — Besitzt ähnliche Färbeeigenschaften wie Fluorescein.

Triacetylderivat, Sultam des 9-Acetamino3.6-diacetoxy-9-[2-sulfo-phenyl]-xanthens

C₂₅H₁₉O₈NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen
von Resorcinsaccharein mit Essigsäureanhydrid (Monnet,
Koetschet, Bl. [3] 17, 694; Ğilliard, M. & Cartier,
D. R. P. 100779; C. 1899 I, 718; Frdl. 5, 233). — Krystalle (aus Eisessig + Alkohol).

F: ca. 286°. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol, löslich in heißem Eisessig.
Wird durch alkoh. Kalilauge verseift.

3. α,α' - [2.7 - Dio xy - naphthylen - (1.8)] - difurfurylamin $C_{20}H_{15}O_4N$, Formel IV (R = H). B. Aus 2.7-Dioxy-naphthalin, Furfurol und alkoh. Ammoniak (Beschke, A. 369, 172). — Prismen mit 1 C_2H_0 0 (aus Alkohol). Wird bei 110° alkoholfrei is. Schmiltzt alkoholfrei bei 198°. — $C_{20}H_{15}O_4N + HCl + H_2O$. UV. B.O. B.O. B.O. B.O. B.O. B.O. Cap $H_{15}O_4N + HBr + H_2O$. Goldgelbe Nadeln. F: 232°. — $2C_{20}H_{15}O_4N + H_2SO_4 + 2H_2O$. F: 195—196° (Zers.).

N.N. - Dimethyl - $\alpha\alpha'$ - [2.7 - dimethoxy - naphthy - len - (1.8)] - difurfurylammoniumhydroxyd $C_{24}H_{25}O_5N$, s. nebenstehende Formel. B. Das methylsochwefelsaure Salz entsteht beim Behandeln von $\alpha\alpha'$ - [2.7 - Dioxynaphthylen - (1.8)] - difurfurylamin mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Brschke, A. 369, 174). — $C_{24}H_{24}O_4N$ · Cl. Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 205—206°. — $(C_{24}H_{24}O_4N)_2SO_4$. Krystalle (aus verd. Schwefelsäure). F: 202—203°. — $C_{24}H_{24}O_4N$ · Cl + AuCl . Hellgelbe Krystalle (aus Wasser). F: 158° bis 159°. — $2C_{24}H_{24}O_4N$ · Cl + PtCl . Rot. F: 211°. — Methylschwefelsaures Salz. $C_{24}H_{24}O_4N$ · O·SO . O·CH . Nadeln (aus Wasser). F: 215°. Schwer löslich in kaltem Wasser.

N-Acetyl- $\alpha.\alpha'$ -[2.7 - diacetoxy - naphthylen - (1.8)] - difurfurylamin C₂₆H₂₁O₇N, s. Formel IV auf S. 494 (R = CO·CH₂). B. Beim Kochen von $\alpha.\alpha'$ -[2.7-Dioxy-naphthylen-(1.8)]difurfurylamin mit Essigsäureanhydrid (BESCHKE, A. 369, 173). — Nadeln (aus Alkohol). F: 228°. Schwer löslich in Alkohol.

N-Benzoyl- α . α' -[2.7-dibenzoyloxy-naphthylen-(1.8)] - difurfurylamin $C_{41}H_{22}O_{2}N$, s. Formel IV auf S. 494 (R = CO·C₆H₅). B. Aus α.α'-[2.7-Dioxy-naphthylen-(1.8)]-difurfurylamin und Benzoylchlorid in Alkalilauge unter Kühlung (Beschke, A. 869, 173). — Säulen (aus Alkohol). F: 2110. Sehr schwer löslich in Alkohol.

8. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-29} O_4 N$.

1. 11.12-Dioxy-2.3-methylendioxy-9-phenyl-16.17 - dide hydro-berbin C₈₄H₁₉O₄N, s. nebenstehende Formel (R = H).

11.12 - Dimethoxy - 2.3 - methylendioxy - 9 - phenyl-16.17-didehydro-berbin, 9-Phenyl-desoxyberberin. "9-Phenyl-dihydroberberin" $C_{18}H_{33}O_4N$, s. nebenstehende Formel (R = CH₃). Zur Konstitution vgl. GADAMER, Ar. 248 [1910], 692; FEIST, AWE, Ar. 1933, 36. — B. Bei gelindem Kochen von Berberiniumchlorid 9CH · CaHs

mit Phenylmagnesiumbromid in Äther (FREUND, BECK, B. 37, 4678; MERCK, D. R. P. 179212; C. 1907 I, 435; Frdl. 8, 1172). — Braunlichgelbe Tafeln. F: 1950 (F., B.; M.). — Gibt ein in Wasser schwer lösliches Hydrobromid (F., B.; M.).

2. 11.12 - Dioxy - 2.3 - methylendioxy - 9 - benzyl - 16.17 - didehydro - berbin $C_{2A}H_{21}O_{4}N$, Formel I (R=H).

11.12 - Dimethoxy - 2.3 - methylendioxy - 9 - benzyl - 16.17 - didehydro - berbin, 9-Bensyl-desoxyberberin, "9-Bensyl-dihydroberberin" $C_{27}H_{2b}O_4N$, Formel I ($R=CH_3$).

I.
$$\begin{array}{c} H_2C \stackrel{\bigcirc{}}{\circ} \stackrel{\bigcirc{}}{\circ} CH_2 \\ \stackrel{\bigcirc{}}{\circ} CH \cdot CH_2 \cdot C_0H_5 \\ \stackrel{\bigcirc{}}{\circ} CH \cdot CH_2 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot C_0H_5 \\ 0 \cdot CH_5 \cdot CH_5 \\ 0 \cdot CH$$

Zur Konstitution vgl. Freund, Beck, B. 37, 4674; Feist, Awe, Ar. 1933, 36. — B. Bei der Einw. von Benzylmagnesiumchlorid auf Berberin (S. 496), Berberiniumchlorid oder Berberin-pseudocyanid (S. 530) in Ather (FREUND, BECK, B. 37, 4675; vgl. F., B. 37, 3336; MERCK, D. R. P. 179212; C. 1907 I, 435; Frdl. 8, 1172). — Gelbe Tafeln. Schmilzt nach FREUND, BECK (B. 37, 4676) bei 161—162°, nach Fr., FLEISCHER (A. 411 [1916], 8) bei 163°, nach FEIST, AWE (Az. 1983, 38, 44) bei 136°. — Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid auf 100° das Hydrojodid des "16-Methyl-9-benzyl-dihydroberberins" (Formel II; s. Ergw., Syst. No. 4441) (Fr., BECK, B. 37, 4677; Fr., Fl., A. 397 [1913], 41; 409 [1915], 190; FR., D. R. P. 242573; C. 1912 I, 385; Frdl. 10, 1195). — C₂₇H₂₅O₄N + HCl. Krystalle (aus Alkohol + \ddot{A} ther). F: 165—166° (Fr., B., B. 87, 4677).

C. Trioxy-Verbindungen.

1. Trioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-17} O_5 N$.

8 - 0 x y - 6.7 - methylendlox y - 1 - [2.4 - diox y - phenyl] -1.2.3.4 - tetrahydro-isochinolin C₁₆H₁₅O₅N, s. nebenstehende Formel (R = H).

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1-[2.4-dioxyphenyl] - 1.2.3.4 - tetrahydro - isochinolin, 1 - [2.4 - Dioxyphenyl]-hydrokotarnin, Anhydrokotarninresorcin C₁₈H₁₉O₅N, s. nebenstehende Formel ($R = CH_3$). Zur Konstitution vgl. Öber-LIN, Ar. 265 [1927], 275; AHLUWALIA, NARANG, RÂY, Soc. 1931, 2057; A., KOCHHAR, R.,

J. Indian chem. Soc. 9, 216; C. 1938 I, 62; Dey, Kantam, J. Indian chem. Soc. 12, 421; C. 1935 II, 3919. — B. Aus Kotarnin und Resorcin in Alkohol bei 60° oder in wäßrigalkoholischer Schwefelsäure (Liebermann, Glawe, B. 37, 2743). — Krystalle. F: 220° (Zers.) (L., G.). Leicht löslich in Eisessig, löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser, sehr schwer in Chloroform, Ligroin, Äther und Benzol; löslich in verd. Säuren und in überschüssiger Kalilauge (L., G.). — Wird beim Kochen mit Salzsäure teilweise gespalten (L., G.). — C18H18O8N + HCl. Krystalle. Löslich in Wasser, schwer löslich in Salzsäure (L., G.).

2. Trioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-19} O_5 N$.

7.8.3'-Trioxy-6'.7'-methylendioxy-1.2.3.4.3'.4'-hexahydro-[naphtho-1'.2':3.4-isochinolin]¹) $C_{18}H_{17}O_8N$, s. nebenstehende Formel (R = H).

2 - Methyl - 3' - oxy - 7.8 - dimethoxy - 6'.7' - me-

thylendioxy - 1.2.3.4.3'.4' - hexahydro - [naphtho-1.2':3.4-isochinolin], Homochelidonin $C_{21}H_{12}O_{5}N$, s. obenstehende Formel (R = CH_{3}). Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Gadamer, Ar. 257 [1919], 299; 258 [1920], 160; v. Bruchhausen, Bersch, B. 63 [1930], 2521, 2524; Späth, Kuffner, B. 64 [1931], 374, 1125, 2035. — V. In der Wurzel des Schöllkrauts (Chelidonium majus) (Selle, Ar. 228, 449). — Prismen (aus Essigester). Rhombisch (Lüdecke, Ar. 228, 453). F: 182° (Se.), 181—182° (E. Schmidt, Ar. 238, 405). Sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in Alkohol, Essigsäure und Essigester, sehr schwer löslich in Åther; löslich in verd. Schwefelsäure, Salpetersäure und Salzsäure (Se.). — $C_{21}H_{23}O_{5}N + HCl + 2H_{3}O$. Farbloser Niederschlag. Sehr leicht löslich in Wasser (Se.). — $C_{21}H_{32}O_{5}N + HCl + AuCl_{3}$. Gelbrote Nadeln (aus Alkohol) (Se.). — $2C_{21}H_{32}O_{5}N + 2HCl + PtCl_{4} + 3H_{3}O$. Gelber, amorpher Niederschlag (Se.).

3. Trioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_5 N$.

1. 9.11.12 - Trioxy - 2.3 - methylendioxy - 16.17 - didehydro - berbin $\mathrm{C_{18}H_{16}O_6N}$, Formel I.

9-Oxy-11.12-dimethoxy-2.3-methylendioxy-16.17-didehydro-berbin, Berberinol bezw. 11.12-Dimethoxy-2.3-methylendioxy-8.9.16.17-tetradehydro-berbiniumhydroxyd, Berberiniumhydroxyd bezw. 6.7-Methylendioxy-1-[3.4-dimethoxy-2-formylbenzal]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, Berberinal $C_{10}H_{10}O_{5}N$, Formel II bezw. III bezw. IV, gewöhnlich Berberin genannt. Die angegebene Bezifferung bezieht sich auf die in diesem Handbuch gebrauchten, vom Namen Berberin abgeleiteten Namen (vgl. Feist, Awe, Ar. 1933, 41; A., B. 67, 836).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Literatur.

J. SCHMIDT in E. ABDERHALDEN, Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden, Abt. I, Tl. 9 [Berlin 1920], S. 394; A. TSCHIRCH, Handbuch der Pharmakognosie, Bd. III [Leipzig 1923], S. 657; Fr. CZAPEK, Biochemie der Pflanzen, 3. Aufl., Bd. III [Jena 1925], S. 323ff.; C. Wehmer, Die Pflanzenstoffe, 2. Aufl. [Jena 1929—1931]; E. WINTERSTEIN-G. TRIER, Die Alkaloide, 2. Aufl. [Berlin 1931], S. 575; R. SERA in G. KLEIN, Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. IV [Wien 1933], S. 582. — Ältere Literatur s. a. bei Aug. Husemann-A. Hilger, Die Pflanzenstoffe, 2. Aufl., Bd. I [Berlin 1882], S. 572.

Geschichtliches.

Berberin wurde im Jahre 1824 aus der Wurzel von Berberis vulgaris L. von Brandes (Schweiggers Journ. f. Chem. u. Phys. 42, 469) isoliert und dann von Buchner (Schweigers Journ. f. Chem. u. Phys. 60, 255; Buchner, Buchner, Repertorium f. d. Pharm. 52 [1835], 1; A. 24, 228) näher beschrieben. Im gleichen Jahre wurde von G. F. Hüttenschmid (Dissert. [Heidelberg 1824], S. 15; Magazin für Pharmacie 7 [1824], 287) aus einer Rinde, die vermutlich von einer Xanthoxylon-Art stammte, von Hüttenschmid aber irrtümlich als Rinde von Geoffroys jamaicensis Wright (= Andira inermis Kunth) angesehen wurde (vgl. Hillerbombien, Ar. 230, 517, 527; Ed. Schaer, Zur Geschichte des Berberins, Festschrift des Schweizerischen Apotheker-Vereins [Zürich 1893], S. 142), ein Jamaicin genanntes Alkaloid gewonnen; die Identität von Jamaicin mit Berberin wurde von Gastell (Neues Repertorium f. Pharm. 14 [1865], 211; J. 1866, 480; C. 1866, 383; vgl. a. Buchner, Repertorium f. A. Pharm. 56 [1836], 176) nachgewiesen. 1826 isolierten Chevallier u. Pelletan (Journ. de chim. méd. 2, 314; Berzelius' Jahresber. 7, 266; A. ch. [2] 34, 200) aus der Rinde von Kanthoxylon Clava Herculis L. eine von ihnen Zanthopicrite genannte Substanz, die von Perrins (A. Spl. 2, 175) als Berberin erkannt wurde. — Der Name Berberin stammt von Buchner (Schweigers Journ. f. Chem. u. Phys. 60, 255).

Konstitution und desmotrope Formen des Berberins.

Die heute gültige Formel des Berberins beruht auf den Arbeiten von Perkin, Soc. 55, 63; 57, 992; Gadamer, Ch. Z. 26, 291; Ar. 239, 648; 243, 31; Freund, B. 37, 4673 Anm. 3; P., Robinson, Soc. 97 [1910], 321; Faltis, M. 31 [1910], 559. Synthesen des Berberins sind von Perkin, Rây, Robinson (Soc. 127 [1925], 740) und Späth, Quietensky (B. 58 [1925], 2268) beschrieben worden (vgl. a. Buck, Davis, Am. Soc. 52 [1930], 660).

Berberin existiert nach Gadamer in zwei desmotropen Formen, einer nur in wäßr.

Berberin existiert nach Gadamer in zwei desmotropen Formen, einer nur in wäßr. Lösung bekannten 1), stark alkalisch reagierenden Form und einer wasserunlöslichen gelben Form (Gadamer, Ch. Z. 26, 291, 385; Ar. 239, 661; 243, 31; J. pr. [2] 84 [1911], 817). Die alkalisch reagierende Form ist als Ammonium-Form (Formel III) anzusehen; sie wird Berberiniumhydroxyd genannt (G.). Von ihr leiten sich die Berberiniumsalze ab (G.). Die gelbe Form des Berberins wurde von Gadamer wegen ihres aldehydartigen Verhaltens gegen Alkalilaugen als Aldehyd (Formel IV) angesehen und Berberinal genannt. Tinkler (Soc. 99 [1911], 1340, 1346) gab dieser Form auf Grund ihres optischen Verhaltens 2) die Carbinol-Formel (Formel II), die auch Gadamer schon in Erwägung gezogen hatte, und nannte sie Berberinol (vgl. a. McDavid, Perkin, R. Robinson, Soc. 101 [1912], 1219; G. M. Robinson, R. Robinson, Soc. 111 [1917], 958). Nach einem Vorschlag von Perkin wird diese Form Berberin genannt (Perkin, Soc. 113 [1918], 504).

Vorkommen.

In Coptis trifolia Salisbury (Gross, J. 1874, 914; Gordin, Ar. 240, 149) und in der Wurzel von Coptis Teeta (Perrins, A. Spl. 2, 174). In der Wurzel von Xanthorrhiza apiifolia (Perr., Pharm. J. [2] 3, 567; Go.). In Hydrastis canadensis L. (Mahla, Am. J. Sci. [2] 33, 43; Perr., A. Spl. 2, 173; Go.). In der Wurzel von Berberis vulgaris L. (Brandes u. Buchner, s. o. unter Geschichtlichem; Polex, Ar. 56 [1836], 265; Go.), Berberis Aquifolium (Parsons, J. 1862, 1172; Pharm. J. [3] 13, 46; C. Rüdel, Dissert. [Marburg 1891], S. 30) und Berberis oetnensis (Perrin, Soc. 71, 1198). In Leontice thalictroides (Mayer, J. 1864, 452). Im Columboholz von Menispermum fenestratum (= Coscinium f.) (Perr., A. 63, 276; Stenhouse, Soc. 20, 187; J. 1867, 531; Perrin, Hummel, Soc. 67, 415). In den Wurzeln von Fibraurea chloroleuca (Herder, Ar. 244, 127). In der Rinde von Caelocline polycarpa DC. (St., A. 95, 108; vgl. Daniel, A. 105, 360). In Argemone mexicans (Schlotter-Beck, Am. Soc. 24, 239). In der Rinde von Xanthoxylon Clava Herculis L. (Chevallier, Pelletan u. Perrins, s. o. unter Geschichtlichem). In der Rinde von Evodia meliifolia

¹⁾ Vgl. dazu auch DIETZEL, SÖLLNER, Ar. 268 [1930], 230.

²) TINKLERS Beweisführung leidet daruuter, daß über die Natur des vou ihm aus Wasser "umkrystallisierten" Berberins keine Klarheit besteht.

(Martin, Ar. 213, 337; Squire, Pharm. J. [3] 18, 787; Perk., Hu.). In der Wurzelrinde von Toddalia aculeata (Perk., Hu.). Im "Woodunpar" aus Ober-Assam, in der St.-Johannes-wurzel vom Rio grande und der Rinde des Pachnelo-Baumes aus Bogota (Perr., A. Spl. 2, 173, 174). Zum Vorkommen von Berberin vgl. ferner die Zusammenstellungen bei Flückiger, Ar. 225, 841; Arnaudon, C. 1891 II, 330; G. Klein, l. c. S. 707 ff. u. S. 775 und den anderen oben genannten Handbüchern.

Bildung und Darstellung.

Bildung. Aus 1-Canadin (S. 489) bei der Einw. von Luft und Licht, schneller beim Erwärmen mit alkoh. Jod-Lösung unter Druck auf dem Wasserbad (SCHMIDT, Ar. 232, 148). Aus dl-Canadin (S. 489) beim Behandeln mit Salpetersäure (Hlasuwetz, v. Gilm, A. Spl. 2, 208; Sch., Ar. 225, 154), mit Brom in Schwefelkohlenstoff (Hl., v. G.) oder mit Jod in Chloroform (Bernheimer, G. 13, 346). Aus Acetonberberin (S. 525) beim Erwärmen mit verd. Salzsäure (Gaze, Ar. 228, 608) oder beim Behandeln mit überhitztem Wasserdampf

(GADAMER, Ar. 239, 662).

Darstellung. Man extrahiert die feingemahlene Wurzelrinde von Berberis vulgaris mit Alkohol, dampft den Auszug ein, versetzt mit alkoh. Salzsäure oder verd. Schwefelsäure und krystallisiert das ausgeschiedene Berberiniumsalz aus Alkohol und aus Wasser um (Winterstein-Trier, l. c. S. 577; Vogtherr in F. Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. II [Berlin 1928], S. 290). Zur Darstellung aus der Wurzel von Hydrastis canadensis vgl. Vogtherr in F. Ullmann, l. c. Bd. I [Berlin 1928], S. 215; Schmidt, Ar. 225, 143. Zur Reindarstellung von Berberin durch Überführung in Acetonberberin und Zerlegung dieser Verbindung durch Behandeln mit überhitztem Wasserdampf oder mit Mineralsäuren vgl. Gaze, Ar. 226, 607; Gadamer, Ar. 239, 662.

Bildung der desmotropen Formen und physikalische Eigenschaften.

Berberiniumhydroxyd entsteht beim Versetzen einer wäßr. Lösung von saurem Berberiniumsulfat mit der berechneten Menge Barytwasser oder beim Behandeln einer wäßr. Suspension von Acetonberberin mit überhitztem Wasserdampf (GADAMER, Ch. Z. 26, 291, 385; Ar. 239, 661; 243, 32). Berberiniumhydroxyd scheint nur in waßr. Lösung existenzfähig zu sein (G.). Seine wäßr. Lösung ist dunkel braunrot und reagiert stark alkalisch gegen Lackmus und Phénolphthalein (G.). Es ist leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther und Benzol (G.). Über das Absorptionsspektrum der wäßr. Lösung vgl. Tinkler, Soc. 99, 1342. Beim Eindunsten einer Berberiniumhydroxyd-Lösung im Exsiccator bei Zimmertemperatur verschwindet die alkal. Reaktion, wobei das Berberiniumhydroxyd unter teilweiser Zersetzung in Berberin (von Gadamer Berberinal genannt) übergeht (G.). Berberin entsteht ferner beim Versetzen einer Lösung von Berberiniumhydroxyd oder sulfat mit überschüssiger Natronlauge (G.). — Berberin bildet hellgelbe wasserfreie¹) Krystalle (aus Äther). F: 144° (G.). Ist optisch inaktiv (Henry, A. 115, 132; G., Ar. 239, 651). Über das Absorptionsspektrum der Lösungen in Äther und Chloroform vgl. T., Soc. 99, 1345. Berberin ist unlöslich in Wasser, leicht löslich mit hellgelber Farbe in Äther und leicht in Benzol (G.). An der Luft ist es ziemlich beständig und färbt sich beim Aufbewahren etwas dunkler (G.). Bei längerer Einw. von Wasser auf Berberin bei Zimmertemperatur oder schneller beim Erwärmen von Berberin mit Wasser oder beim Schütteln einer äther. Lösung von Berberin mit Wasser erhält man eine wäßr. Lösung von Berberiniumhydroxyd (G.).

Berberiniumhydroxyd und Berberin geben beim Versetzen mit Säuren die gleichen Berberiniumsalze (G.). Die Salze des Berberins schmecken außerordentlich bitter (Chevallier, Pelletan, Berzelius Jahresber. 7, 267; Polex, Ar. 56 [1836], 268; Perkin, Soc. 55, 68). Absorptionsspektrum von Berberiniumnitrat in wäßr. Lösung im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Dobbie, Lauder, Soc. 83, 619. Über die Absorptionsspektren der Lösungen weiterer

Berberiniumsalze vgl. Tinkler, Soc. 99, 1342.

Chemisches Verhalten.

Berberiniumchlorid liefert beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure auf dem Wasserbad Oxalsäure (Fleitmann, A. 59, 160; Henry, A. 115, 140), Berberonsäure (Bd. XXII, S. 185)

¹⁾ Nach Untersuchungen von Gordin, Merrell (Ar. 239, 626) und Gadamer (Ar. 243, 33) haben frühere Autoren (vgl. z. B. die Arbelten von Buchner, A. 24, 228; Fleitmann, A. 59, 166; Procter, J. 1864, 453; Lloyd, Soc. 38, 169; Prekin, Soc. 55, 68; Gaze, Ar. 228, 615) swar reine Berberiniumsalze, nicht aber reines Berberin in Händen gehabt. Die von ihnen als Berberin angesehenen Substanzen waren unrelnes Berberin, Berberiniumehlorid, Chloroformberberin oder andere Produkte. Es sind daher alle Angaben über Krystallwassergehalt (im allgemeinen wurden 5—6 Mol H₂O angegeben), Schmelzpunkt und Löslichkeit des Berberins aus der früberen Literatur zu streichen.

(Weidel, B. 12, 410; Perkin, Soc. 55, 69) und eine geringe Menge Cinchomeronsäure (Bd. XXII, S. 155) (Mayer, M. 13, 354). Beim Erwärmen mit verd. Salpetersäure auf dem Wasserbad entsteht Berberidinsäure (S. 531) (Dobbie, Lauder, Soc. 81, 157). Berberin liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Kaliumcarbonat-Lösung bei 70° Hemipinsäure (Bd. X, S. 543), Hemipinsäureanhydrid (Bd. XVIII, S. 167), Hydrastsäure (Bd. XIX, S. 286), Berberilsäure (Bd. XIX, S. 360), Anhydroberberilsäure (Bd. XXI, S. 627), Berilsäure (Bd. XXI, S. 627), Berilsäure (Bd. XXI, S. 628), Berilsäure (Bd. XXI, S S. 628), Berberal (S. 504), 6.7-Methylendioxy-hydroisocarbostyril (S. 503), Oxyberberin (S. 525) und Dioxyberberin (S. 526) (Pr., Soc. 55, 71; 57, 1014; vgl. a. SCHMIDT, Ar. 225, 168, 180). Liefert beim Reduzieren mit Zink, Schwefelsäure und Essigsäure dl-Canadin (S. 489) (HLASIWETZ, A. 122, 256; HL., v. GILM, A. Spl. 2, 191; GAZE, Ar. 228, 637; SCHM., Ar. 239, 451). Beim Kochen mit rauchender Jodwasserstoffsäure erhält man Berberolin (S. 501) und 2 Mol Methyliodid (Pr., Soc. 55, 86). Verhalten von Berberin bei der Einw. von Chlor oder Brom in Gegenwart von Wasser: Henry. Berberin liefert beim Behandeln mit Hydroxylamin in Ather + Alkohol Berberinal-oxim (S. 524); analog verläuft die Reaktion mit 4-Aminodimethylanilin (GADAMER, Ar. 248, 37, 40; vgl. indessen G., J. pr. [2] 84 [1911], 818). Gibt beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd bei 180-240° Berberinsäure (Bd. X, S. 418), eine Säure CoHaO5 (S. 501) (HL., v. G., J. 1864, 406; PE., Soc. 55, 88) und Isochinolin(?) (BERNHEIMER, G. 13, 342). Beim Erwärmen von Berberin mit 30% iger Natronlauge auf dem Wasserbad entstehen Oxyberberin (S. 525) und "Dihydroberberin" (S. 491) (Gad., Ch. Z. 26, 292; Ar. 243, 34). Verhalten von Berberin gegen methylalkoholische Kalilauge: Pr., Soc. 55, 69, Berberiniumsalze liefern bei der Einw. von gelbem Schwefelammonium Berberiniumpentasulfid (S. 500), bei der Einw. von gelbbraunem Schwefelammonium Berberiniumhexasulfid (S. 500) (SCHM., Ar. 225, 149; GAZE, Ar. 228, 634; vgl. Fl., A. 59, 176). Beim Schütteln von Berberiniumsalzen mit Chloroform und Natronlauge entsteht Chloroformberberin (S. 492) (SCHM., Ar. 225, 145). Verhalten von Berberiniumsulfat beim Schütteln mit Natronlauge und Bromoform: GAZE, Ar. 228, 622. Beim Behandeln von Berberin mit Methyljodid entsteht Berberiniumjodid (GAD., Ar. 248, 41); dagegen wurde bei der Einw. von Methyljodid auf Berberin-Praparate, in denen vermutlich vorwiegend Berberiniumsalze vorlagen (vgl. die Anm. auf S. 498), die Verbindung C₁₁H₂₀O₄NI (S. 501) erhalten; analoge Produkte entstanden auch bei der Umsetzung mit Äthyljodid bezw. Isoamyljodid (HENRY; B., G. 13, 345; POMME-REHNE, Ar. 233, 166). Beim Schütteln von Berberiniumsulfat mit Natronlauge, Alkohol und Ather entsteht Berberinoläthyläther (S. 502) (GAZE, Ar. 228, 626). Beim Behandeln von Berberiniumsulfat mit Aceton und Alkalilauge entsteht Acetonberberin (S. 525) (SCHREI-BER, Dissert. [Marburg 1888], S. 21; GAZE, Ar. 228, 607). Verhalten von Berberiniumsulfat gegen Benzoyichlorid und Natronlauge: GAD., Ar. 248, 41. Bei der Umsetzung von Berberiniumchlorid mit wäßr. Kaliumcyanid-Lösung entsteht Berberin-pseudocyanid (S. 530) (HENRY; Po., Ar. 238, 161; vgl. Gab., Ar. 248, 43). Berberin gibt beim Behandeln mit Methylmagnesiumjodid 9-Methyl-dihydroberberin (S. 492); analog verlaufen die Reaktionen mit anderen Alkylmagnesiumhaloiden (Freund, B. 37, 3336; Fr., Brck, B. 37, 4674; MERCK, D. R. P. 179212; C. 1907 I, 435; Frdl. 8, 1172).

Physiologische Wirkung.

Die Giftigkeit des Berberins ist nur gering im Vergleich mit anderen Alkaloiden; es wirkt vorwiegend auf das Zentralnervensystem. Giftwirkung auf Bakterien, Pflanzen und Tiere: Mosse, Tautz, C. 1901 II, 786. Über die physiologische Wirkung des Berberins vgl. ferner S. Fränkel, Die Arzneimittel-Synthese, 6. Aufl. [Berlin 1927], S. 434; E. Winterstein-G. Trier, l. c. S. 583; G. Joachimoglu, E. Keeser in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II, 2. Hälfte [Berlin 1934], S. 1128.

Analytisches.

Berberin gibt mit Chlorwasser eine braunrote Färbung (Perkin, Soc. 55, 69); mit Chlorwasser in salzsaurer Lösung entsteht eine kirschrote Färbung (v. Hirschhausen, Fr. 24, 158). Berberin gibt beim Versetzen mit einer geringen Menge Jodkaliumjodid-Lösung einen aus gelbbraunen Krystallen bestehenden Niederschlag (v. H.). Beim Kochen mit konz. Jodwasserstoffsäure und nachfolgenden Versetzen mit Ammoniak entsteht eine intensive schwarzviolette Färbung (P.). Berberin löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die beim Erwärmen in Olivgrün übergeht (P.). Löst sich in Salpetersäure mit gelber Farbe, die beim Erwärmen oder beim Versetzen mit konz. Schwefelsäure in Rotbraun übergeht (Reichard, Ch. Z. 30, 790). Berberin gibt mit Gallussäure in Gegenwart von Schwefelsäure eine grüne Färbung, die nach einiger Zeit in Blau tübergeht (Labat, Bl. [4] 5, 745). Berberiniumsalze geben in wäßr. Lösung mit Caesiumquecksilberjodid-Lösung oder mit Bariumquecksilberjodid-Lösung einen Niederschlag (Empfindlichkeitsgrenze 1:300000 bezw. 1:500000); mit Hilfe dieser Reaktion läßt sich Berberin mikrochemisch in Pflanzen nachweisen (Herder, Ar. 244, 127). Nachweis

von Berberin in Pflanzen durch Überführung in Acetonberberin (Empfindlichkeitsgrenze 1:10000): Gordin, Ar. 240, 147. Zusammenstellung weiterer Nachweisreaktionen: v. H.;

R., P. C. H. 47, 473.

Quantitative Bestimmung von Berberin durch Überführung in saures Berberiniumsulfat, Versetzen mit überschüssiger Kaliumjodid-Lösung und Titrieren der entstandenen Jodwasserstoffsäure mit Natronlauge: Gordin, Ar. 239, 641. Bestimmung durch Versetzen einer Berberiniumsalz-Lösung mit überschüssiger Kaliumjodid-Lösung, Behandeln des entstandenen Berberiniumjodids mit Aceton und Natronlauge und Wägen des so gewonnenen Acetonberberins: G., Ar. 239, 644. Bestimmung durch Titration mit β-naphthalinthiosulfonsaurem Kalium: Troeger, Linde, Ar. 238, 6; vgl. Tr., L., Ar. 239, 128. Bestimmung von Berberin neben Hydrastin in der Wurzel von Hydrastis canadensis: G., Prescott, C. 1899 II, 122.
— Über Nachweis und Bestimmung von Berberin vgl. ferner J. Schmidt in E. Abderhalden, l. c. S. 395; R. Seka in G. Klein, l. c. S. 585.

Saize und additionelle Verbindungen des Berberins.

Über Geschmack und Absorptionsspektren der Berberiniumsalze vgl. S. 498. C₂₀H₁₈O₄N·Cl+2H₂O. Krystalle (aus Alkohol) (GAZE, Ar. 228, 628). — C₂₀H₁₈O₄N·Cl +4H₂O. Goldgelbe bis hellorangegelbe Nadeln (aus Wasser, verd. Alkohol oder aus wäßrigalkoholischer Salzsäure) (Fleitmann, A. 59, 168; Schmidt, Ar. 225, 160; 232, 151; Gaze, Ar. 228, 628 Anm.). Verliert beim Aufbewahren über konz. Schwefelsäure 2H₂O; färbt sich bei weiterem Entwässern bei 100° unter teilweiser Zersetzung dunkel (Perkin, Soc. 55, 70). Löslich in ca. 500 Tln. Wasser; fast unlöslich in kaltem Alkohol, Äther und Chloroform (Lloyd, Soc. 38, 169). An einem Berberiniumchlorid-Präparat, dessen Krystallwassergehalt nicht angegeben wurde, ist die Dichte zu Die 1,397 bestimmt worden (Clarke, B. 12, 1399). $C_{50}H_{18}O_4N \cdot Br + ca. 3H_5O$ (im Vakuum getrocknet). Gelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol) (Perrins, A. Spl. 2, 182; vgl. a. Henry, A. 115, 133). Wird bei 100° wasserfrei und färbt sich hierbei orangegelb (Perrins). Leicht löslich in Alkohol und Wasser (Henry), unlöslich in Kaliumbromid-Lösung (Perrins). — C₂₀H₁₈O₄N·Br + Br₂. Hellbraun (GAZE; Link, Ar. 230, 294). Geht beim Erwärmen mit Alkohol in Berberiniumbromid über (GAZE). — C₂₀H₁₈O₄N·Br+2Br₂+1(?)H₂O. Rotbraun, amorph (Gaze). Gibt beim Behandeln mit kaltem Alkohol (Gaze) oder bei vorsichtigem Erwärmen auf 1000 (Link) 2 Atome Brom ab. $-C_{20}H_{10}O_4N\cdot I$. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol) (Perrins; Perrin, Soc. 55, 66; Schmidt, Ar. 232, 150). Fast unlöslich in Alkohol; löslich in ca. 2130 Tln. Wasser bei Zimmertemperatur (Henry). — $C_{20}H_{10}O_4N\cdot I+2I$. Braune bis rotbraune Prismen (aus Alkohol) (Perrins; Jörgensen, J. pr. [2] 3, 331; Perrin, Soc. 55, 70). Sehr schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (Perrins; Jö.). Über ein in grünen Krystallen krystallisierendes Perjodid vgl. Perrins; Jö.; Perein. — $(C_{90}H_{18}O_{4}N)_{4}S_{5}$. B. Durch Einw. von gelbem Schwefelammonium auf ein Berberiniumsalz in wäßrig-alkeholischer Lösung (Gaze, Ar. 228, 634; vgl. Gadamer, Ar. 243, 42). Rotbraune Nadeln (aus verd. Alkohol). Leichter löslich in verd. Alkohol als das Hexasulfid (GAZE). — (C₂₀H₁₈O₄N)₂S₆. B. Aus Berberiniumchlorid oder -sulfat und gelbbraunem Schwefelammonium in warmem verdünntem Alkohol (SCHM., Ar. 225, 149; GAZE, Ar. 228, 631, 635; vgl. GAD., Ar. 248, 42). Braune Nadeln. Unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol (SCHM.). Ziemlich unbeständig; zersetzt sich langsam beim Aufbewahren unter Bildung von Berberiniumsulfat (SCHM.). Beim Versetzen mit Salzsäure erhält man Berberiniumchlorid und Wasserstoffpersulfid (Schm.). — C₂₀H₁₈O₄N·ClO₂. Grünlichgelbe Krystalle (aus Alkohol) (Fl.). Verpufft beim Entzünden, starken Reiben und Schlagen. Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr schwer in verd. Kaliumchlorid- und Kaliumchlorat-Lösung. — $C_{50}H_{15}O_4N \cdot HSO_5$. Hellgelbe Krystalle (aus Wasser) (Perkin, Soc. 57, 1097; vgl. Gad., Ar. 243, 43; Tineler, Soc. 99 [1911], 1344). Sehr schwer löslich (Perkin). Läßt sich aus verd. Kaliumcarbonat - Lösung unverändert umkrystallisieren (Perkin). (C₂₀H₁₈O₄N)₄SO₄ + 3 H₂O. Hellgelbes Pulver. In Wasser viel leichter löslich als das saure Sulfat (Pommerehne, Ar. 233, 158). — C₂₀H₁₈O₄N·HSO₄. Gelbe Nadeln (aus Wasser) (FL.; Schm., Ar. 225, 157). Löslich in ca. 100 Tln. Wasser bei 21° (LL., Soc. 38, 169). — CaoH18O4N·HCrO4. Hellgelber Niederschlag oder orangegelbe Nadeln (FL.; Perrins, A. Spl. 2, 180). Sehr schwer löslich in Wasser (FL.; Perrins). — $C_{90}H_{18}O_4N\cdot NO_8$. Hellgelbe Krystalle (aus Wasser) (FL.; Henry, A. 115, 138; Perrins). Zersetzt sich bei 155° (Schm., Krystalle (aus Wasser) (FL.; HENRY, A. 110, 135; FERMINS). Lersetzt sich dei 130° (Culm., Ar. 225, 157). Leicht löslich in heißem Wasser (PERKIN, Soc. 55, 65), schwer in Alkohol (SCHM.), sehr schwer in verd. Salpetersäure (PERRINS). Liefert beim Versetzen mit Ammoniak eine Verbindung C₈₀H₂₀O₂N₂ (goldgelbe Tafeln) (PERKIN). — C₂₀H₁₀O₄N·H₂PO₄ + H₂PO₄ + H₂PO₄ + H₂PO₄ + H₂PO₄ + Ag₂S₂O₃. Gelbe Prismen. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und wäßr. Na₂S₂O₃-Lösung (PERRINS). — C₂₀H₁₉O₄N·Cl + AuCl₂. Kastanienbraune Nadeln (aus wäßrig-alkoholischer Salzsäure) (PERRINS, A. Spi. 2, 178). Sehr schwer löslich in Alkohol und Wasser (SCHM., Ar. 225, 162); sohwer löslich in siedender konzantrierter Salzsäure (HENRY. A. 115. 134). — 2C₂₂H₁₀O₃N·Cl + HoCl₂. in siedender konzentrierter Salzsäure (Henry, A. 115, 134). — $2C_{20}H_{10}O_4N\cdot Cl + HgCl_2$. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in heißem Wasser (Hinterberger, A. 82, 315). Liefert bei der

Einw. von heißem Wasser das nachfolgende Quecksilbersalz. — $C_{20}H_{18}O_4N \cdot Cl + HgCl_8$. Krystalle (aus Wasser) (Hin.). — $2C_{20}H_{18}O_4N \cdot Cl + Hg(CN)_2$. Gelbe Nadeln. Unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol (Kohl., Swoboda, A. 83, 340; J. pr. [1] 58, 268). — Ferrocyanid ($C_{20}H_{18}O_4N)_4[Fe(CN)_6]$. Grünlichbraune Nadeln (aus Alkohol oder Wasser) (Henry). Schwer löslich in warmem Alkohol. Löslich in ca. 1250 Tln. Wasser bei Zimmertemperatur. — Ferricyanid ($C_{20}H_{18}O_4N)_4[Fe(CN)_6]$. Apfelgrün (Henry). — $2C_{20}H_{18}O_4N \cdot Cl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (FL.; Perrins; Henry). D!*: 1,758 (Clarke, B. 12, 1399). Sehr schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln (FL.; Perrin, Soc. 55, 67; Schm., Ar. 225, 163).

Pikrat C₂₀H₁₈O₄N·O·C₆H₄(NO₂)₂. Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol) (Henry, A. 115, 135). — Berberin-pseudocyanid s. S. 530. — Oxalat C₂₀H₁₈O₄N·O·CO·CO₂H. Bräunliche Nadeln (Henry). — Succinat C₂₀H₁₈O₄N·O·CO·CH₂·CH₂·CO₂H. Bräunliche Nadeln (Henry). — Succinat C₂₀H₁₈O₄N·O·CO·CH₂·CH₂·CO₂H. Bräunliche Nadeln (aus Wasser). Löslich in Alkohol (Henry). — Carbonat C₂₀H₁₈O₄N·HCO₂ + 2 H₂O. Gelbe Nadeln (Pommerehne, Ar. 233, 160; vgl. H. Schreiber, Dissert. [Marburg 1888], S. 10; Gaze, Ar. 238, 618; Gadamer, Ar. 239, 662). — Rhodanid C₂₀H₁₈O₄N·S·CN. Gelbe Nadeln (aus Alkohol), bräunlichgelbe Nadeln (aus Wasser). Löst sich bei Zimmertemperatur in 4500 Tln. Wasser und in 470 Tln. Alkohol (Henry). — Tartrat C₂₀H₁₈O₄N·O·CO·CH(OH)·CH(OH)·CO₂H + H₂O. Gelbe Nadeln. Löslich in 130 Tln. kaltem Wasser und in der gleichen Menge kaltem Alkohol (Henry). — Salz der Antimonyl weinsäure (Stenhouse, A. 129, 26). — Salz der Benzolthiosulfonsäure C₂₀H₁₈O₄N·S·SO₂·C₆H₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol) (Troeger, Linde, Ar. 238, 7; 239, 126). — Salz der p-Toluolthiosulfonsäure C₂₀H₁₈O₄N·S·SO₂·C₆H₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol) (Troeger, Linde, Ar. 238, 7; 239, 126). — Salz der p-Toluolthiosulfonsäure C₂₀H₁₈O₄N·S·SO₂·C₆H₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol) (Troeger, Linde, Ar. 238, 7; 239, 126). — Salz der p-Toluolthiosulfonsäure C₂₀H₁₈O₄N·S·SO₂·C₆H₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol) (Troeger, Linde, Ar. 238, 7; 239, 126). — Salz der p-Toluolthiosulfonsäure C₂₀H₁₈O₄N·S·SO₂·C₆H₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol) (Troeger, Linde, Ar. 238, 7; 239, 126). — Salz der p-Toluolthiosulfonsäure C₂₀H₁₈O₄N·S·SO₂·C₆H₃. Gelbe Nadeln. Sehr schwer löslich in heißem Wasser, leichter in heißem Alkohol. — Salz der β-Naphthalinthiosulfonsäure C₂₀H₁₈O₄N·S·SO₂·C₁₀H₇. Gelbe Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser (Tr., L.). — Salz der Benzol-bis-thiosulfonsäure-(1.3) (C₂₀H₁₈O₄N·S·SO₂)₂C₆H₄. Gelber Niederschag (Tr., Me

Umwandlungsprodukte ungewisser Konstitution aus Berberin.

Berberolin $C_{18}H_{18}O_4N(?)^{1}$). B. Beim Kochen von Berberin mit rauchender Jodwasserstoffsäure (Perkin, Soc. 55, 87). — $2C_{18}H_{18}O_4N + H_8SO_4 + 2H_8O$. Orangefarbene, amorphe Flocken. Gibt mit Chlorwasser einen dunkelvioletten, amorphen Niederschlag. Beim Behandeln mit Salpetersäure entsteht eine violette Färbung, die später in Rotbraun übergeht. Löst sich in Alkalien mit schwarzvioletter Farbe.

Säure C₂H₂O₅(?). B. Entsteht in kleiner Menge neben Berberinsäure beim Schmelzen von Berberin mit Kaliumhydroxyd (Hlasiwetz, v. Gilm, J. 1864, 407). — Blättchen oder Nadeln mit 1 H₂O. Leicht löslich in Alkohol, kaum in Äther. — Reduziert Silber-Lösung, aber nicht alkal. Kupfer-Lösung. — Gibt mit Eisenchlorid eine intensiv violette Färbung. — PbC₂H₆O₆. Weißer Niederschlag.

Verbindung C₂₁H₂₀O₄NI, s. nebenstehende Formel (R = CH₂I). Zur Konstitution vgl. Gadamer, Ar. 243, 43. — B. Eine Verbindung, der vielleicht nebenstehende Formel zukommt, entsteht beim Erwärmen von Berberin 1 mit Methyljodid in Methanol oder ohne Lösungsmittel auf dem Wasserbad (Bernheimer, G. 13, 345; Pommerehne, Ar. 233, 166). — Nach Pommerehne ist

die Einheitlichkeit der Verbindung fraglich; beim Erwärmen mit Silberchlorid in verdünnter wäßrig-alkoholischer Salzsäure auf dem Wasserbad wurde Berberiniumchlorid erhalten.

Verbindung $C_{23}H_{23}O_4NI$, s. obenstehende Formel ($R=C_2H_4I$). Zur Konstitution vgl. Gadamer, Ar. 243, 43. — B. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, entsteht beim Erwärmen von Berberin²) oder Berberiniumcarbonat mit Äthyljodid unter Druck auf dem Wasserbad (Gaze, Ar. 228, 629; Pommerehne, Ar. 233, 169; vgl. a. Henry, A. 115, 139). Beim Schütteln von Berberiniumsulfat mit Natronlauge und Äthyljodid bei

¹⁾ Berberolin hat vermutlich die nebenstehende Konstitution. Vgl. hiersu die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] veröffeutlichte Arbeit von OBERLIE, Ar. 265 [1927], 261, 271 (Beilstein-Redaktion).

³⁾ Über das als Ausgangematerial angewandte "Berberin" vgl. die Anmerkung auf S. 498.

Zimmertemperatur (G., Ar. 228, 628). — Gelbbraune Krystalle (aus verd. Alkohol). — Beim Erwärmen mit Silberchlorid in verdünnter wäßrig-alkoholischer Salzsäure auf dem Wasserbad entsteht Berberiniumchlorid (P.).

Verbindung $C_{48}H_{48}O_4NI$, s. die Formel auf S. 501 ($R=C_4H_{16}I$). Zur Konstitution vgl. Gadamer, Ar. 243, 43. — B. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, entsteht beim Erwärmen von Berberin 1) mit Isoamyljodid unter Druck auf dem Wasserbad (GAZE, Ar. 228, 630; POMMEREHNE, Ar. 233, 171). — Gelbbraune Krystalle (aus verd, Alkohol). — Beim Erwärmen mit Silberchlorid in verdünnter wäßrig-alkoholischer Salzsäure auf dem Wasserbad entsteht Berberiniumchlorid (P.).

Berberinol - äthyläther, "Berberinäthyläther" $C_{2q}H_{2g}O_{z}N$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution $H_{2}O_{z}N$ vgl. GADAMER, Ar. 248, 42. - B. Eine Verbindung, der vermutlich die nebenstehende Konstitution zukommt, entsteht beim Schtitteln von Berberiniumsulfat mit Natronlauge, Alkohol und Äther (Gaze, Ar. 228, 626). -Gelb, krystallinisch (GAZE). - Wird durch Wasser zerlegt (GAZE).

2. 9.11.12-Trioxy-2.3-methylendloxy-9-methyi-16.17-didehydro-berbin $C_{10}H_{17}O_{5}N$, s. nebenstehende Formel (R = H).

9 - Oxy - 11.12 - dimethoxy - 2.3 - methylendioxy-9 - methyl - 16.17 - didehydro - berbin, 9-Methyl-berberin $C_{21}H_{21}O_2N$, s. nebenstehende Formel (R = CH₂), bezw. desmotrope Formen (vgl. Berberin, S. 496). — Jodid $C_{21}H_{20}O_4N \cdot I$. B. Beim Erwärmen

CH3 C(CH₂)·OH НĊ O.B.

von 9-Methyl-dihydroberberin (S. 492) mit Jod und Alkohol auf dem Wasserbad (FREUND, MAYER, B. 40, 2608). Beim Kochen von 9-Methyl-dihydroberberin-hydrojodid mit 2 Mol Brom in Eisessig (F., M.). Goldgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 255—260°. Schwer löslich in verd. Alkohol. — Nitrat C₂₁H₂₀O₄N·NO₂ (bei 140°). Hellgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 240-260°. Löslich in Wasser.

3. 9.11.12 - Trloxy - 2.3 - methylendioxy -9-āthyl-16.17-didehydro-berbin CasH1.O.N, s. nebenstehende Formel (R = H).

CH₃~CH₃ C(CaHs) · OH ΗÜ 9 - Oxy - 11.12 - dimethoxy - 2.3 - methylendioxy-O.B. 9-äthyl-16.17-didehydro-berbin, 9-Äthyl-berberin

 $C_{33}H_{33}O_{4}N$, s. nebenstehende Formel ($R = CH_{3}$), bezw. desmotrope Formen (vgl. Berberin, S. 496). — Jodid C. H. O. N. I. B. Beim Erwärmen von 9-Athyl-dihydroberberin (S. 492) mit Jod und Alkohol auf dem Wasserbad (FREUND, MAYER, B. 40, 2610). Beim Kochen von 9-Athyl-dihydroberberin-hydrojodid mit 2 Mol Brom in Eisessig (F., M.). Goldgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Wird bei 230° dunkel und zersetzt sich bei 248°. Verhalten gegen wäßrig-alkoholische Alkalilauge: F., M. — Nitrat C22 H22 O4N·NO2. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich von 240° an. Ist in Wasser leichter löslich als das Jodid.

4. 9.11.12-Trioxy-2.3-methylendioxy-CH3~ CH2 9-propyl-16.17-didehydre-berbin Hack $C_{n1}H_{n1}O_{n}N$, s. nebenstehende Formel (R=H). C(CH2 · CH2 · CH2) · OH ΗĊ 9-Oxy-11.12 - dimethoxy-2.8 - methylen-O.B. dioxy - 9 - propyl - 16.17 - didehydro - berbin, 9-Propyl-berberin C₂₂H₂₂O₂N, s. nebenstehende Formel (R = CH₂), bezw. desmotrope Formen (vgl. Berberin, S. 496). — Jodid C₂₂H₂₄O₂N·I. B. Beim Kochen von 9-Propyl-dihydroberberin-hydrojodid (S. 492) mit 2 Mol Brom in Eisessig (Freund, Mayrer, B. 40, 2613). Goldgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Bräunt

sich bei 230°, zersetzt sich bei 246°.

¹⁾ Über das als Ausgangsmaterial angewandte "Berberin" vgl. die Anmerkung auf S. 498.

D. Pentaoxy-Verbindungen.

Pentaoxy-Verbindung $C_{24}H_{25}O_7N = HNC_{10}H_7O_2(OH)[CH(OH)\cdot C_4H_4\cdot OH]_2$.

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-x.x-bis-[2. α -dioxy-bensyl]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, x.x-Bis-[2. α -dioxy-bensyl]-hydrokotarnin $C_{16}H_{17}O_{7}N=CH_{5}\cdot NC_{16}H_{7}O_{2}(O\cdot CH_{5})[CH(OH)\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH]_{2}$. B. Aus Hydrokotarnin (S. 470) und Salicylaldehyd in rauchender Salzsäure (Kersten, B. 31, 2100). — Graue Flocken (aus salzsaurer Lösung mit Soda gefällt). Löslich in Alkohol, unlöslich in Ährer, Chloroform, Ligroin, Benzol, Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen. Löslich in konz. Schwefelsäure mit braunroter Farbe. — 2 $C_{26}H_{17}O_{7}N+2HCl+PtCl_{4}$. Ziegelroter, flockiger Niederschlag.

III. Oxo-Verbindungen.

A. Monooxo-Verbindungen.

1. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-9}O_3N$.

Oxo-Verbindung C₆H₃O₃N, s. nebenstehende Formel.

o: No

Verbindung $C_8H_{16}ON_2S_2 = (HO)(CH_2)_2N:C_6H_2 < S > S$. Als Chlorid dieser Verbindung ist vielleicht das Methylenrot (Bd. XIII, S. 74) aufzufassen.

2. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-11} O_8 N$.

1. $5-0\times 0-3$ -methyl-4-furfuryliden-isoxazoiin, 3-Methyl-4-furfury-iiden-isoxazoion-(5) $C_2H_7O_3N= {HC\cdot O\cdot C\cdot CH: C-C\cdot CH_2 \atop HC-C\cdot C}$. B. Aus Acetessigsäure-äthylester-oxim und Furfurol in Gegenwart von Eisessig (SCHIFF, BETTI, B. 80, 1340). — Grünlichgelb. F: 112—113°. Leicht löslich in fast allen Lösungsmitteln unter geringer Zersetzung. Die Lösung in Wasser ist gelb; löst sich in Alkohol mit roter Farbe mit grünem Reflex, in Äther mit roter Farbe und grüner Fluorescenz.

2. Oxo-Verbindungen $C_{10}H_{\bullet}O_{3}N$.

1. 6.7 - Methylendioxy - 2 - oxo - 1.2.3.4 - tetrahydro-chinolin, 6.7 - Methylendioxy - hydrocarbostyril

C₁₀H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion des

Methylesters oder Äthylesters der β-[6-Nitro-3.4-methylendioxy-phenyl]-acrylsäure (Bd. XIX, S. 279) mit Zinn und alkoh. Salzsäure (Perkin, Soc. 59, 158). — Krystalle (aus verd. Alkohol). Schmilzt gegen 235°. Leicht löslich in Alkohol, Methanol und Chloroform, schwer in Benzol und Ligroin.

2. 6.7 - Methylendioxy - 1-oxo - 1.2.3.4 - tetrahydro-isochinolin, 6.7 - Methylendioxy - hydroisocarbostyril, Mrcroxyhydrastinin Cl₀H₁O₂N, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen von 6-[β-Amino-āthyl]-piperonylsäure auf 181—1826 (Peren, Soc. 57, 1058). Beim Kochen von Berberal (S. 504) mit 10% jeer Schwefelsäure (P., Soc. 57, 1077). Die Verbindung mit Pseudoopiansäure (S. 504) entsteht beim Erwärmen von Berberal mit methylalkoh. Kalilauge (P., Soc. 57, 1075). Neben anderen Produkten bei der Oxydation von Berberin mit Kaliumpermanganat bei 706 (P., Soc. 57, 1013). — Tafeln (aus Wasser). F: 181—1826 (P., Soc. 57, 1013). — Sehr leicht löslich in warmem Methanol, in Chloroform und Eisessig, leicht in heißem Wasser, kochendem Benzol, Xylol oder Toluol und in Alkohol, schwer in Äther, sehr schwer in kaltem Wasser, fast unlöslich in Ligroin;

unlöslich in siedender Kalilauge, leicht löslich in konz. Mineralsäuren (P., Soc. 57, 1013). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Dobbie, Lauder, Soc. 83, 622. — Verbindung mit Pseudoopiansäure C₁₀H₂O₅N + C₁₀H₂O₅. B. s. S. 503. Entsteht auch aus den Komponenten in heißem Wasser (P., Soc. 57, 1080). Nadeln (aus Wasser). F: 149°. Leicht löslich in kochendem Wasser, in Methanol, Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin und Schwefelkohlenstoff. Wandelt sich bei 180° in Berberal um. Wird durch Alkalilaugen leicht zerlegt. — Verbindung mit Opiansäure C₁₀H₂O₅N + C₁₀H₁₀O₅. B. Aus den Komponenten in heißem Wasser (P., Soc. 57, 1083). Nadeln (aus Wasser). Schmilzt unter Zersetzung gegen 130—132°. Mäßig löslich in kaltem Wasser, äußerst leicht in Alkohol, schwer in Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Ligroin und Benzol. Wandelt sich bei 190° in Isoberberal um. — Verbindung mit Hemipinsäure C₁₀H₂O₅N + C₁₀H₁₀O₆. B. Findet sich unter den Oxydationsprodukten des Berberins durch Kaliumpermanganat (P., Soc. 55, 77, 84; 57, 1099). Tafeln (aus Wasser). F: 180°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, reichlich in heißem Wasser. Wird durch heiße Soda-Lösung in die Komponenten zerlegt. — Verbindung mit Hemipinsäure 2C₁₀H₂O₅N + C₁₀H₁₀O₆ + H₂O. B. Bei der Oxydation von Berberin mit Kaliumpermanganat (P., Soc. 57, 1101). Gelbe Krystalle (aus Wasser). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 187—189°. Schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Benzol. Wird durch heiße Soda-Lösung in die Komponenten zerlegt.

2-Methyl-6.7-methylendioxy-1-oxo-1.2.8.4-tetrahydro-isochinolin, "Oxyhydra-CH. CH.

stinin" C₁₁H₁₁O₂N = H₂CO_OC₆H₂CH₂CH₃ CH₂ B. Aus 6-[β-Chlor-āthyl]-piperonyl-säure-methylester beim Erhitzen mit alkoh. Methylamin-Lösung auf 100—130° und Kochen des Reaktionsprodukts mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge (Perein, Soc. 57, 1034). Neben Hydrohydrastinin (S. 464) bei kurzem Kochen von Hydrastinin (S. 465) mit 33°[6]ger Kalilauge (Freund, Will, B. 20, 2401). Bei der Oxydation von Hydrastinin mit Kalium-permanganat in alkal. Lösung (F., B. 22, 457, 1158; F., Lachmann, B. 22, 2322). — Nadeln (aus Petrolāther). F: 97—98° (F., W.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Essigester, Schwefelkohlenstoff und Benzol (F., W.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Dobbis, Lauder, Soc. 83, 623. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung Hydrastininsäure (Bd. XIX, S. 315) (F., B. 22, 1158; F., Lachmann, B. 22, 2322; F., A. 271, 371). Reagiert nicht mit Methyljodid (F., W.). — C₁₁H₁₁O₃N + HCl. Krystalle. F: 138° (F., W.). Hygroskopisch; wird durch Wasser und Alkohol sehr leicht zerlegt. — C₁₁H₁₁O₃N + HBr. Krystalle. F: 200° (F., A. 271, 318). — 2C₁₁H₁₁O₃N + 2HCl + AuCl₃. Schmilzt etwas oberhalb 100°, zersetzt sich bei ca. 150° (F., W.). — Chloroplatinat. Gelbe Krystalle (aus verdunstendem Alkohol). F: 160° (F., W.). Leicht löslich in Alkohol.

2-Äthyl-6.7-methylendioxy-1-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{12}H_{13}O_3N = H_2C C_{0}C_6H_2 C_{12}C_{13}$. B. Beim Erhitzen von 6-[β -Chlor-āthyl]-piperonylsäuremethylester mit alkoh. Äthylamin-Lösung auf 100—130° und β -Chlor-āthyl]-piperonylsäuremethylester mit alkoh.

mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge (Perkin, Soc. 57, 1035). — Flüssig. In kleinen Mengen fast unzersetzt destillierbar.

2-Phenyl-6.7-methylendioxy-1-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{16}H_{19}O_3N=H_2C_0$ C_6H_2 C_6H_2 B. Man erhitzt 6-[β -Chlor-āthyl]-piperonylsäure-methylester mit Anilin in Alkohol, destilliert den Alkohol ab, erhitzt den Rückstand auf 170—180° und kocht sodann mit alkoh. Kalilauge (Perkin, Soc. 57, 1036). — Prismen (aus Alkohol). F: 157°. Äußerst leicht löslich in Chloroform, sehr leicht in heißem Alkohol, Benzol und Xylol, schwer in Wasser, kaltem Alkohol, Ligroin und Schwefelkohlenstoff.

2 (?)-Acetyl-6.7-methylendioxy-1-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{12}H_{11}O_4N=H_2C\bigcirc C_6H_3 CO_N \cdot CO \cdot CH_2$ (?). B. Beim Kochen von 6.7-Methylendioxy-1-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin mit Essigsäureanhydrid (Perkin, Soc. 57, 1016). — Nadeln (aus Essigsäureanhydrid). F: 128—130°.

2-[4.5-Dimethoxy-phthalidyl-(3)]-6.7-methylendloxy-1-oxo-1.2.8.4-tetra-hydro-isochinolin, Berberal C₂₀H₁₇O₇N, s. nebenstehende Formel. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt (Perring

Soc. 55, 83). — B. Beim Erhitzen von 6.7-Methylendioxy-1-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-iso-chinolin mit Pseudoopiansäure auf 180—210° (P., Soc. 57, 1079). Neben anderen Produkten bei der Oxydation von Berberin mit Kaliumpermanganat - Lösung (P., Soc. 55, 81;

57, 1062). — Tafeln (aus Alkohol); krystalliaiert aus Eisessig zuweilen in essigsäurehaltigen Prismen. F: 148—150° (P., Soc. 57, 1079). Leicht löslich in Methanol, Alkohol und Benzol in der Hitze, schwer in der Kälte; schwer löslich in kochendem Wasser (P., Soc. 55, 82). Die Lösungen der nicht ganz reinen Substanz fluorescieren lebhaft (P., Soc. 55, 82). — Zerfällt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure in 6.7-Methylendioxy-1-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-iso-chinolin und Pseudoopiansäure; beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge entsteht zunächst die additionelle Verbindung aus diesen beiden Verbindungen (S. 504) (P., Soc. 57, 1075, 1077). Beim Erhitzen mit salzsaurem Phenylhydrazin (+ Natriumacetat) in verd. Alkohol im Rohr auf 130° entsteht eine Verbindung C2:H2:O3N4(?), die aus Isoamylalkohol in gelben Nadeln krystallisiert und bei 250° noch nicht schmilzt (P., Soc. 57, 1077). — Die Krystalle werden durch konz. Salzsäure gelb gefärbt; die alkoh. Lösung wird auf Zusatz eines Tropfens Salzsäure gelblich und nimmt blau-grüne Fluorescenz an; konz. Salpetersäure löst mit orangeroter, warme Schwefelsäure mit violettschwarzer Farbe (P., Soc. 55, 83).

2 - [6.7 - Dimethoxy - phthalidyl - (3)] - 6.7 - methylendioxy - 1 - oxo - 1.2.3.4 - tetrahydro-isochinolin, Isoberberal $C_{20}H_{17}O_7N$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Opiansäure mit 6.7-Methylendioxy-1-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin auf 210—2150

(PERKIN, Soc. 57, 1081). — Tafeln (aus Toluol). F: 185°. Sehr leicht löslich in Eisessig, löslich in siedendem Alkohol, Xylol, Toluol oder Benzol, sehr schwer löslich in Ligroin. Fluoresciert in Lösung wie Berberal. — Wird durch Säuren und Alkalien leicht gespalten.

2-Nitroso-6.7-methylendioxy-1-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{10}H_8O_4N_2=H_2CO_N\cdot CH_2\cdot CH_2$. B. Bei der Einw. von Natriumnitrit auf 6.7-Methylendioxy-1-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin in verd. Salzsäure unter guter Kühlung (Perkin, Soc. 57, 1018). — Gelbe Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). Schmilzt bei 194—195° unter Zersetzung. Fast unlöslich in Wasser und Ligroin, leicht löslich in heißem Alkohol, Chloroform und Benzol. Löst sich in verdünnter warmer Natronlauge unter Übergang in 6-[β -Oxy-āthyl]-piperonylsäure (Bd. XIX, S. 297).

6.7-Brommethylendioxy-1-oxo-1.2.8.4-tetrahydro-isochinolin (?) $C_{10}H_2O_3NBr = BrHCOC_3H_3CO_NH$ (?). B. Aus 6.7-Methylendioxy-1-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin und Bromdampf am Sonnenlicht (Perkin, Soc. 57, 1017). — Hellgelbe, federartige Krystalle (aus Isoamylalkohol). F: 238—240°. Leicht löslich in Chloroform, Isoamylalkohol und siedendem Eisessig, löslich in heißem Xylol und Alkohol, sehr schwer löslich in Schwefelschlenstoff, Benzol und Ligroin. Silbernitrat in salpetersaurer Lösung scheidet schon in der Kälte Silberbromid aus.

5 (oder 8) - Nitro - [2 - methyl - 6.7 - methylendioxy - 1 - oxo - 1.2.3.4 - tetrahydro-isochinolin], "Nitro-oxyhydrastinin" $C_{11}H_{10}O_5N_2=H_2C \bigcirc_O C_6H(NO_2) \bigcirc_{CO-N\cdot CH_2} CH_2 \cdot B$. Beim Erhitzen von Oxyhydrastinin (S. 504) mit verd. Salpetersäure (Freund, Will, B. 20, 2406). — Krystalle (aus Eisessig). F: 271°. Unlöslich in Salzsäure, Ammoniak und Soda-Lösung, löslich in warmer Natronlauge.

3. 6.7 - Methylendioxy - 1 - acetonyi - 1.2.3.4 - tetra - hydro-isochinolin C₁₂H₁₈O₂N, s. nebenstehende Formel.

2 - Methyl-6.7 - methylendioxy - 1 - acetonyl - 1.2.3.4 - tetra - hydro-isochinolin, 1 - Acetonyl - hydrohydrastinin, An-hydrohydrastininaceton C₁₄H₁₉O₂N = H₂C C₄CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂ CH₂ CH₂ N·CH₃ Durch Behandeln von Hydrastinin mit Aceton bei Gegenwart von Natriumcarbonat-Lösung (Liebermann, Kroff, B. 37, 214). — Krystalle (aus Ligroin). F: 72°. — 2C₁₄H₁₉O₂N + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Flocken. F: 196—198°.

¹⁾ Zu dieser Formnlierung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von Hope, Robinson, Soc. 103, 361; Oberlie, Ar. 265, 276.

3. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-15} O_8 N$.

2.4'-Dimethyi-[cumarine-8'.7':4.5-oxazei]¹), O.N-Äthenyi[8-amine-4-methyl-umbeiliferen] C₁₂H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 8-Nitro-7-acetoxy4-methyl-cumarin (Bd. XVIII, S. 33) in Eisessig-Suspension mit
Zinnchlorür und Salzsäure bei 40—45° (v. Pechmann, Obermiller, B. 34, 664, 672).
Man erhitzt 8-Acetamine- oder 8-Diacetylamine-7-oxy-4-methyl-cumarin (Bd. XVIII, S. 625) über den Schmelzpunkt und destilliert sodann im Vakuum (v. P., O.). — Nadeln (aus Benzel), die sich in der Mutterlauge in schwer lösliche, sechsseitige Prismen umwandeln.
F: 202—203°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, sehr leicht löslich in Chloroform. —
Geht durch Erwärmen mit Salzsäure in 8-Acetamine-7-oxy-4-methyl-cumarin über.

4. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-19} O_8 N$.

- 1. Oxo-Verbindungen C₁₄H_eO₃N.
- 1. 5-0xo-3-phenyl-4-furfuryliden-isoxazolin, 3-Phenyl-4-furfuryliden-isoxazolon-(5) $C_{14}H_{9}O_{2}N = HC \cdot O \cdot C \cdot CH : C C \cdot C_{4}H_{5}$. B. Aus Furfurol und 3-Phenylisoxazolon-(5) in siedender alkoholischer Lösung (Wahl, Meyer, C. r. 146, 638; Bl. [4] 3, 952). Braune Tafeln (aus Alkohol). F: 132—133° (Zers.).
- 2. 5-Oxo-2-phenyl-4-furfuryliden-oxazolin, 2-Phenyl-4-furfuryliden-oxazolon-(5) C₁₄H₉O₂N = HC·O·C·CH:C—N
 HC—CH OC·O·C·C₄H₅. B. Beim Erwärmen von Furfurol und Hippursäure in Gegenwart von Natriumacetat und Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (ERLENMEYER, STADLIN, A. 387, 283). Goldgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 171°. Leicht löslich in Alkohol, heißem Ligroin, Eisessig und Benzol, sehr leicht in Chloroform, schwer in Äther, sehr schwer in Wasser. Liefert beim Erwärmen mit verd. Natronlauge Furfurylidenhippursäure (Bd. XVIII, S. 409), mit alkoh. Natronlauge deren Ester, mit Ammoniak das Amid, mit Piperidin Furfurylidenhippursäurepiperidid (Bd. XX, S. 78).
- furyliden-nortropinen $C_{17}H_{18}O_2N$, s. nebenstehende Formel $H_2C_-CH_-C_1CH_-C_2CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C_3CH_-C$

2. 2.4-Difurfuryliden-nortropanon-(3), 2.4-Difur-

Durch Kondensation von Furfurol mit Tropinon (Bd. XXI, S. 258) unter Einw. von Natriumäthylat in absolut-ätherischer Lösung (Willstätter, B. 30, 2715). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 138°. Sehr schwer löslich in heißem, unlöslich in kaltem Wasser, sehr leicht löslich in Chloroform und Eisessig, ziemlich schwer in Ather. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit intensiv violetter Farbe. Leicht löslich in verd. Säuren. C₁₈H₁₇O₂N + HCl. Prismen. F: 237—238° (Zers.). Sehr leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in heißem Alkohol.

Hydroxymethylat $C_{19}H_{21}O_4N=(HO)(CH_3)_2NC_7H_4O(:CH\cdot C_4H_5O)_2.$ — Jodid $C_{19}H_{20}O_2N\cdot I$. B. Bei Zusatz von Methyljodid zu einer Lösung von 2.4-Difurfuryliden-tropinon in Benzol (WILLSTÄTTER, B. 30, 2716). Gelbe Tafeln (aus Wasser). F: 281° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol in der Wärme, sehwer in der Kälte. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Natronlauge unter Harzbildung.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

3. 6.7 - Methylendioxy - 1 - phenacyl - 1,2,3,4-tetrahvdro-isochinolin C18H17O2N, s. nebenstehende Formel.

CHa-CO-CaHs

2 - Methyl - 6.7 - methylendioxy - 1 - phenacyl - 1.2.3.4 tetrahydro-isochinolin, 1-Phenacyl-hydrohydrastinin,

Anhydrohydrastininacetophenon $C_{18}H_{18}O_{3}N =$

CeH CH CH(CH₂·CO·C₆H₅)·N·CH₃ 1). B. Aus Hydrastinin und Acetophenon in Alkohol bei Gegenwart von Natriumcarbonat-Lösung (Liebermann, Kropf, B. 37, 215). — Prismen. F: 74°. Leicht löslich in Alkohol zu einer fluorescierenden Lösung. — 2C₁₈H₁₉O₂N+ $2 HCl + PtCl_{\bullet}$.

5. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_8 N_n$

1. 0×0 -Verbindungen $C_{16}H_{11}O_{8}N$.

- 1. 3-Oxo-2-piperonyliden-indolin, 2-Piperonyliden-indoxyl, Piperonalindogenid O₁₀H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Indoxyl und Piperonal beim Kochen mit verd. Salzsäure unter Luftabschluß (PERKIN, THOMAS, Soc. 95, 796; vgl. NOELTING, C. 1903 I, 34). — Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 223—2246 (P., Th.), 221º (N.). Schwer löslich in Äther mit grüner Fluorescenz (P., Th.).
- 2. 2-Oxo-3-piperonyliden-indolin, 3-Piperonyliden - oxindol, Piperonalisoindogenid 1) C₁₈H₁₁O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Durch 6—8-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen Oxindol und Piperonal in Alkohol unter Zusatz von 1 Tropfen Piperidin pro Stunde (WAHL, BAGARD, C. r. 148, 717; Bl. [4] 5, 1037). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 228-229°.

2. $4-0\times0-2-[3.4-methylendioxy-\beta-phenäthyl]-1.4-dihydro-chinolin,$ 2-Homopiperonyi-chinoion-(4) $C_{18}H_{15}O_{2}N$, Formel I (R = H).

1-Methyl-2-homopiperonyl-chinolon-(4), Isocusparin C₁₂H₁₇O₂N, Formel I (R = CH₈). Zur I.

Zusammensetzung und Konstitution vgl. Troeger,

Beck, Ar. 251 [1913], 281; Troeger, Müller, Ar. 252 [1914], 460; Späth, Brunner,

B. 57 [1924], 1245.—B. Aus Cusparin-jodmethylat oder -jodäthylat (S. 484) durch Einw. von Kalilauge bezw. Natronlauge (BECKURTS, Ar. 233, 418, 422).—Nadeln (aus Alkohol). F: 193° bis 194° (BECKU., FRERICHS, Ar. 243, 481). Unlöslich in kaltem Benzol, Ligroin und Äther, leicht löslich in heißem Benzol, heißem Alkohol, kaltem Eisessig und kaltem Chloroform (Becku., F., Ar. 243, 481). — $C_{12}H_{17}O_3N + HCl$ (T., M., Ar. 252, 480). Gelbe Nadeln (aus Wasser) (Becku., Ar. 233, 419; Becku., F., Ar. 243 482). — $C_{12}H_{17}O_3N + HBr + H_3O$ (T., M., Ar. 252, 479). Gelbliche Blättchen (Becku., Ar. 233, 419). — $2C_{12}H_{17}O_3N + HCl + AuCl_3$ (T., M., Ar. 252, 482). Rotbraune Krystalle (Becku., F., Ar. 243, 482). — $2C_{12}H_{17}O_3N + HCl + AuCl_3$ (T., M., Ar. 252, 482). Rotbraune Krystalle (Becku., F., Ar. 243, 482). — $2C_{12}H_{17}O_3N + HCl + AuCl_3$ (T.) (Becku., F., Ar. 243, 482). — $2C_{12}H_{17}O_3N + HCl$ +2HCl+PtCl₄ (bei 105°) (T., BECK, Ar. 251, 285, 288). Hellgelbe Nadeln. F: 186° (Zers.) (BECKU., F., Ar. 243, 482).

Isocusparin-hydroxymethylat (?) $C_{20}H_{21}O_4N = -\frac{1}{2}O_4N$

 $C_{\mathbf{a}}\mathbf{H}_{\mathbf{a}}\underbrace{\overset{\mathrm{CO}}{\overset{\mathrm{CH}}{\overset{\mathrm{CO}}{\overset{\mathrm{CH}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{H}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}}{\overset{\mathrm{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}$

Isocusparin mit Methyljodid im Rohr auf dem Wasserbad (BECKURTS, Ar. 233, 420). Gelbe Nadeln (aus Wasser), von intensiv bitterem Geschmack. Färbt sich am Licht dunkler. F: 185°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.

2) Zur Bezeichnung "Indogenid" vgl. BAEYER, B. 16, 2204.

2) Zur Bezelchnung "Isoindogenid" vgl. CZAPLICKI, v. KOSTANECKI, LAMPE, B. 42, 835;

WAHL, BAGARD, Bl. [4] 5, 1035.

¹⁾ Zu dleser Formnlierung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von Hope, Robinson, Soc. 103, 361; Oberlin, Ar. 265, 276.

⁴⁾ Es erscheint möglich, daß dlese Verbindung mit Cusparin-jod methylat (S. 484) identisch ist, da quartare N-Derivate von Pyridonen nicht bekannt sind; vgl. dazu die bei 4-Methoxy-pyridinhydroxymethylat (Bd. XXI, S. 49) zitierte Literatur und MEYER-JACOBSON, Lehrhuch der organ. Chemie, Bd. II, Teil 3 [Berlin-Leipzig 1923], S. 965 (Beilstein-Redaktion).

6. Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-23}O₃N.

7. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-29} O_3 N$.

 $0x_0$ -Verbindungen $C_{20}H_{11}O_8N$.

- 1. 3-[6-Oxo-4.5-benzo-1.2-oxazinyl-(3)]-diphenylenoxyd, Anhydro-[3-(α-oximino-2-carboxy-benzyl)-diphenylenoxyd] C₂₀H₁₁O₃N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-[2-Carboxy-benzoyl]-diphenylenoxyd (Bd. XVIII, S. 448), salzsaurem Hydroxylamin und Kaliumhydroxyd in siedender wäßriger Lösung (Stümmer, M. 421). Nadeln (aus Alkohol). F: 203—206°. Leicht löelich in Methylalkohol, Alkohol, Eisessig und Benzol.
- 2. 2-Phthalldylidenmethyl-fnaphtho-1'.2':4.5-oxazol/1 CmH₁₁O₈N, s. nebenstehende Formel.
- **2-Phthalidylidenmethyl-[naphtho-1'.2':4.5-thiasol]** 1) $C_{90}H_{11}O_{9}NS = C_{10}H_{6} < N > C \cdot CH : C < C_{0}H_{4} > CO$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 69.

0 C.CH:C OCO

B. Dioxo-Verbindungen.

1. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-3}O_4N$.

1. 3.5-Dioxo-1.2.4-dioxazolidin $C_2HO_4N = \frac{OC-NH}{O \cdot O \cdot O}$.

3-Imino - 5 - phenylimino - 1.2.4 - dithiazolidin, Phenylthiuret (früher auch als Thiuret bezeichnet) C₈H₇N₈S₈ = HN:C—NH S.S.C.N.C.H. bezw. desmotrope Formen. B. Bei der Oxydation von \omega-Phenyl-dithiobiuret (Bd. XII, S. 404) mit Jod in Alkohol oder mit Ferrichlorid oder Wasserstoffperoxyd und Salzsäure (FROMM, A. 275, 43; BAYER & Co., D. R. P. 68697; Frdl. 8, 991). — Krystallwasserhaltige Krystalle (aus Wasser); gelbe, leicht verwitternde, krystallalkoholhaltige Krystalle (aus verdunstendem Alkohol). F: 146° (Zers.)
(B. & Co.). — Liefert bei der Reduktion mit Zink und verd. Salzsäure ω-Phenyl-dithiobiuret (Fr.). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 165° entsteht Benzthiazolon-imid (S. 182) (Fr.). Liefert bei der Einw. von verd. Alkalilaugen ω-Phenyl-dithiobiuret, Anilin, Ammoniak, Schwefel (Fr.) und N-Phenyl-N'-cyan-thioharnstoff (Hantzsch, Wolvekamp, A. 881, 277). Zersetzt sich beim Kochen mit Alkohol unter Bildung von w-Phenyl-dithiobiuret und Schwefel (FE.; B. & Co.). Salzsaures Phenyl-thiuret gibt mit Anilin auf dem Wasserbad Thiocarbanilid, mit 2 Mol Anilin in siedender alkoholischer Lösung N-Phenyl-N'-anilinothioformyl-guanidin (Bd. XII, S. 404) (Fr., Vetter, A. 856, 180). Gibt bei der Einw. von p-Toluidin N-Phenyl-N'-p-tolyl-N''-aminothioformyl-guanidin (Bd. XII, S. 944) (Fr., Wellér, A. 361, 309). Bei kurzem Erhitzen mit 2 Mol Phenylhydrazin in wenig Alkohol zum Sieden erhält man N-Phenyl-N'-anilinoguanyl-thioharnstoff (Bd. XV, S. 291) und geringe Mengen einer isomeren Verbindung (Fr., V., A. 356, 192; FANTL, SILBERMANN, A. 467 [1928], 277, 284). — $C_2H_1N_3S_2+HCl+3H_2O$. Krystalle (aus Wasser) (Fr.). — $C_6H_1N_3S_2+HCl+C_9H_6$ ·OH. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 214° (Fr.). — Hydrobromid. F: 253° (Fr.). — $C_2H_1N_2S_2+HI+CH_3$ ·OH. Krystalle (aus Methanol). F: 110° (Fr.). — $C_3H_1N_3S_3+HI+C_6H_6$ ·OH. Krystalle (aus Alkohol).

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- F: 104° (Zers.) (Fr.). Löslich in kaltem Alkohol zu 3°/0, in kaltem Wasser zu 0,5°/0 (B. & Co.). Borat. F: 144° (Fr.; B. & Co.). Salicylat. F: 76° (Fr.; B. & Co.). o-Kresotinat. F: 756 (FR.; B. & Co.). - p-Phenolsulfonat. F: 2150 (FR.), 215-2160 (B. & Co.).
- 3-Imino-5-o-tolylimino-1.2.4-dithiasolidin, o-Tolylthiuret (,,o-Methylthiuret") $C_2H_9N_3S_2 = HN:C-NH$ thiuret") $C_2H_0N_3S_2=\frac{1}{S}\cdot S\cdot C:N\cdot C_5H_4\cdot CH_3$. B. Bei der Oxydation von ω -o-Tolyl-dithiobiuret mit Jod in heißer alkoholischer Lösung (Fromm, Schneider, 4. 348, 171) oder mit Ferrichlorid oder Wasserstoffperoxyd in verd. Salzsäure (BAYER & Co., D. R. P. 68697; Frdl. 3, 991). — Hellgraue Krystalle (aus Alkohol). F: 87° (B. & Co.). Leicht löslich in Alkohol (B. & Co.). — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 170° 2-Amino-4-methyl-benzthiazol (S. 193) (F., Sch.). — Hydrochlorid. Blättchen. F: 135° (B. & Co.). Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Hydrojodid. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 1180 (B. & Co.). — C₂H₂N₃S₂ + HI + C₂H₃·OH. Gelbe Nadeln (aus Alkohol-Äther). F: 153° (F., Sch.). — Borat. Niederschlag. F: 123°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (B. & Co.). — Salicylat. Flocken. F: ca. 90°. Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol (B. & Co.). — o-Kresotinat. Flockiger Niederschlag. F: 101° (B. & Co.).
- **3-Imino-5-p-tolylimino-1.2.4-dithiazolidin**, p-Tolylthiuret (,,p-Methylthiuret") $C_9H_9N_3S_2 = HN:C-NH$ S · S · C : N · C₆H₄ · CH₂. B. Bei der Oxydation von ω -p-Tolyldithiobiuret (Bd. XII, S. 950) mit Jod in siedendem Alkohol (FROMM, SCHNEIDER, A. 348, 168; BAYER & Co., D. R. P. 68697; Frdl. 3, 993), mit Ferrichlorid in siedender verdünnter Salzsäure (Fr., Weller, A. 361, 304; B. & Co.) oder mit Wasserstoffperoxyd in verd. Salzsäure Salzsäure (Fr., Weller, A. 361, 304; B. & Co.) oder mit Wasserstoffperoxyd in verd. Salzsäure (B. & Co.). — Blaßgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 101° (B. & Co.). — Gibt beim Erhitzen mit Anilin in alkoh. Lösung Schwefel, N-Phenyl-N'-p-toluidinothioformyl-guanidin (Bd. XII, S. 950) und N-Phenyl-N'-p-tolyl-N'-aminothioformyl-guanidin (Bd. XII, S. 944), mit p-Toluidin N-p-Tolyl-N'-p-toluidinothioformyl-guanidin (Fr., W.). Liefert bei der Einw. von Phenylhydrazin in siedendem Alkohol N-p-Tolyl-N'-[N-amino-N-phenyl-guanyl]-thioharnstoff (Bd. XV, S. 278) (Fr., W.). — C₂H₂N₃S₂ + HCl (Fr., W.). Prismen. F: 200° (B. & Co.), 194° (Fr., W.). Ziemlich leicht löslich in Wasser (B. & Co.). — C₂H₂N₃S₂ + HI. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 218° (Zers.) (B. & Co.), 221,5° (Fr., SCH.). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser (B. & Co.). — Salicylat. Schwer löslicher Niederschlag. F: 114° (B. & Co.). — o-Kresotinat. F: 116° (B. & Co.).
- **3-Imino-5-[2.4-dimethyl-phenylimino]-1.2.4-dithiazolidin,** [2.4-Dimethyl-phenyl]-thiuret $C_{10}H_{11}N_2S_3 = HN:C-NH$ $\frac{d}{d}S_1 \frac{d}{d}N_1GH_1GH_2GH_3.$ *B.* Aus ω -[2.4-Dimethyl-phenyl]-thiuret $C_{10}H_{11}N_2S_3 = HN:C-NH$ phenyl]-thiuret $C_{10}H_{11}N_2S_2 = \frac{S \cdot S \cdot C : N \cdot C_6H_2(CH_2)_2}{S \cdot S \cdot C : N \cdot C_6H_2(CH_2)_2}$. B. Aus ω -[2.4-Dimethylphenyl]-dithiobiuret (Bd. XII, S. 1122) durch Oxydation mit Jod in siedendem Alkohol (Fromm, Schneider, A. 348, 173; Bayer & Co., D. R. P. 68697; Frdl. 3, 993) oder mit Ferrichlorid oder Wasserstoffperoxyd in verd. Salzsäure (B. & Co.). — Krystalle (aus Alkohol). F. 990 (B. & Co.). — Hydrochlorid. Hellgelbbraune Krystalle. F.: 170° (B. & Co.). Zienlich leight Eglich in Wasser—C. H. N. S. HULE Son Collective Research (aus Alkohol). leicht löslich in Wasser. — $C_{10}H_{11}N_3S_3 + HI(F., Sch.)$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 121° (B. & Co.), 146° (unscharf) (F., Sch.). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Wasser (B. & Co.). — Salicylat. Krystalle (aus Wasser). F: 83° (B. & Co.). — o-Kresotinat. Krystalle (aus Wasser). F: 87° (B. & Co.).
- 3-Imino-5- β -naphthylimino-1.2.4-dithiazolidin, β -Naphthylthiuret $C_{12}H_{2}N_{2}S_{3}=$ HN:C-NH
- $S \cdot S \cdot C : N \cdot C_{10}H_7$. Hydrochlorid $C_{12}H_0N_2S_2 + HCl.$ B. Beim Kochen von $\omega \cdot \beta$ -Naphthyl-dithiobiuret mit Ferrichlorid und verd. Salzsäure (FROMM, WELLER, A. 361, 347). Krystalle (aus verd. Salzsaure). F: oberhalb 300°.
- 3-Imino-5-[2-äthoxy-phenylimino]-1.2.4-dithiasolidin, [2-Äthoxy-phenyl]thiuret $C_{10}H_{11}ON_2S_2 = HN:C NH$ thiuret $C_{10}H_{11}ON_3S_3 = \frac{11.5 \cdot 1}{8 \cdot 8 \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5}$. B. Bei der Oxydation von ω -[2-Athoxy-phenyl]-dithiobiuret (Bd. XIII, S. 377) mit Jod in siedendem Alkohol oder mit Ferrichlorid in siedender Salzsäure (Fromm, Schneider, A. 348, 173). — Hydrochlorid. Hellgelbe Nadeln. F: 205°. — C₁₀H₁₁ON₂S₂ + HI. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 181—182°.
- 8-Imino-5-[4-äthoxy-phenylimino]-1.2.4-dithiazolidin, [4-Äthoxy-phenyl]-HN:C-NH S.S.C.: $N \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Bei der Oxydation von ω -[4-Åththiuret $C_{10}H_{11}ON_2S_2 =$ oxy-phenyl]-dithiobiuret (Bd. XIII, S. 483) mit Ferrichlorid in Salzsaure (Fromm, Vetter,

A. 356, 185). — Liefert mit Anilin in siedender alkoholischer Lösung N-[4-Åthoxy-phenyl]-N'-phenylguanyl-thioharnstoff (Fr., V.). Gibt bei Einw. von Phenylhydrazin N-[4-Äthoxy-phenyl]. N'-anilinoguanyl-thioharnstoff (bezw. Isomeres, s. Bd. XV, S. 292) und N-[4-Äthoxyphenyl]-N'-[N-amino-N-phenyl-guanyl]-thioharnstoff (bexw. Isomeres, s. Bd. XV, S. 278) (Fr., V., A. 356, 194, 195; Fr., A. 394, 272). — $C_{10}H_{11}ON_{8}S_{8} + HCl + H_{8}O$. Krystalle (aus Wasser). F: 137°.

8-Imino-5-[4-dimethylamino-phenylimino]-1.2.4-dithiazolidin, [4-Dimethylamino-phenyl]-thiuret $C_{10}H_{11}N_4S_8 = HN:C-NH$ amino-phenyl]-thiuret $C_{10}H_{12}N_4S_8 = \frac{1}{S \cdot S \cdot C : N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_8}$. B. Aus ω -[4-Dimethylamino-phenyl]-dithioburet und Jod in alkoh. Lösung (Fromm, Weller, A. 361, 348). — $C_{16}H_{18}N_4S_4 + 2HI + C_6H_5$ OH. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 1759.

5-Imino-8-phenylhydrasono-1.2.4-dithiasolidin, Anilinothiuret CaHaNaSa == HN:C-NH

 $S \cdot S \cdot C : N \cdot NH \cdot C_gH_g$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Phenylhydrazin und Isopersulfocyansaure, neben anderen Produkten (Fromm, Schweider, A. 348, 182). — Gelbes Krystallpulver (aus verd. Salzsäure). F: 224—227°. Bildet kein Hydrochlorid. — Gibt beim Kochen mit Natriumplumbit Schwefelwasserstoff ab. Reduziert nicht. Bildet kein Keturet. Liefert beim Erwärmen mit Benzylchlorid in wäßrig-alkoholischer Natronlauge 1-Phenyl-3-benzylmercapto-5-imino-1.2.4-triazolin (Bd. XXVI, S. 264).

4-Methyl-5-oxo-8-methylimino-1.2.4-dithiasolidin $C_4H_4ON_8S_3= \begin{array}{c} OC -N \cdot CH_8 \\ S \cdot S \cdot C : N \cdot CH_4 \end{array}$ Zur Konstitution vgl. Hantzsch, Wolveramp, A. 331, 279. — B. Das Tribromid enteteht bei der Einw. von Brom auf Methylsenföl in Chloroform + Alkohol; man zerlegt es durch Soda-Lösung (Freund, Asbrand, A. 285, 166, 168). — Säulen (aus Alkohol). F: 108. Siedet fast unzersetzt. Flüchtig mit Wasserdampf. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Ather, sehr leicht in Chloroform. — Bei der Reduktion mit alkoh. Ammoniumsulfid entsteht N.N'-Dimethyl-thioharnstoff. Mit alkoh. Ammoniak entstehen N.N'-Dimethyl-thioharnstoff und Methylthioharnstoff(?). Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 200° in Schwefelwasserstoff und Methylamin. Beim Kochen mit Anilin entsteht N.N'.N''- Triphenyl - monothiobiuret. Schwefelwasserstoff zerlegt das Tribromid unter Bildung von 4-Methyl-5-methylimino-3-thion-1.2.4-dithiazolidin (S. 512).—C₄H₈ON₈S₈+3Br. Orangefarbene Säulen (aus Nitrobenzol). F: 158°2. Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln. Raucht an der Luft. — $C_4H_6ON_9S_2 + HCl.$ F: 223°. — $C_4H_6ON_9S_2 + HBr.$ B. Aus dem Tribromid und Wasser, Alkohol oder Schwefeldioxyd (Fr., A.). Grünlichgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 227°. Unlöslich in Chloroform, schwer in Alkohol, löslich in Wasser. — $C_4H_6ON_9S_2$ + HCl + AuCla. Gelbes Krystallpulver. F: 182°. — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. F: 216°.

4-Äthyl-5-oxo-8-äthylimino-1.2.4-dithiasolidin (Äthylsenföloxyd) C_eH_{is}ON_eS_e S.S.C.:N.C.H. Zur Konstitution vgl. HANTZSCH, WOLVEKAMP, A. 381, 279. — B. OC-N·C.H.

Das Tribromid entsteht bei der Einw. von Brom auf Äthylsenföl in Chloroform-Alkohol unter Kühlung; man führt das Tribromid durch Kochen mit Alkohol in das Hydrobromid tiber und zerlegt dieses durch Soda-Lösung (FREUND, BACHRACH, A. 285, 184). Man läßt Chlor auf eine ather. Lösung von Athylsenföl einwirken und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Natronlauge (SELL, B. 6, 322). — Krystallisiert aus verd. Alkohol in Nadeln oder Tafeln und Saulen. F: 45° (F., B.), 42° (S.). Siedet unzersetzt; flüchtig mit Wasserdampf (F., B.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Ligroin und Nitrobenzol, äußerst leicht in Chloroform (F., B.). — Bei der Reduktion mit Zink + alkoh. Salzsäure, beim Stehenlassen mit alkoh. Ammoniak wie auch beim Erwärmen mit Schwefelammonium entsteht N.N'-Di-äthyl-thioharnstoff (F., B.). Beim Kochen mit Anilin entsteht N.N'.N''-Triphenyl-monosatyr-thiobiuret (F., B.). — Salze: F., B. — $C_6H_{10}ON_2S_2+Br_2$. Orangerote Prismen (aus Nitrobenzol). F: 180—181° (Zers.). Unlöslich in Benzol, Ligroin, Chloroform und Äther. — $C_6H_{10}ON_2S_2+HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 185°. — $C_6H_{10}ON_2S_2+HBr$. Nadeln (aus Alkohol). F: 202°. — $C_6H_{10}ON_2S_2+HI$. Schuppen (aus Alkohol). F: 145°. — $2C_8H_{10}ON_2S_2+HCl$. Nadeln (aus alkoh. Salzssure). F: 167,5°. — $2C_8H_{10}ON_2S_2+HCl$ + 3 $HgCl_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 131—132°.

279. — B. Das Hydrobromid entsteht beim Kochen des aus Phenylsenföl durch Einw. von Brom in Chloroform-Alkohol erhaltenen bromhaltigen Produkts vom Schmelzpunkt 1920: man zersetzt es durch anhaltendes Kochen mit Alkohol (Freund, Bachrach, A. 285, 196). Man löst das bei Einw. von Chlor auf Phenylsenföl in Chloroform entstandene chlorhaltige Produkt in warmem Alkohol (Helmers, B. 20, 786). — Blaßgelbe Nadeln. F: 118° (H.), 117—118° (F., B.). Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser (F., B.). — Liefert bei der Reduktion mit alkoh. Schwefelammonium sowie mit Zink und Salzsäure N.N'-Diphenyl-thioharnstoff (F., B.). Beim Kochen mit Anilin erhält man N.N'.N'. Triphenyl-monothiobiuret (F., B.). Gibt mit Phenylhydrazin in siedender alkoholischer Lösung 1.4-Dimonotonouncet (F., B.). Gibt internenyinydrazin in siedender alkonolischer Losing 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 295) und andere Produkte (Fromm, Heyder, B. 42, 3802). Zerfällt bei Einw. von alkoh. Kalilauge in N.N'-Diphenyl-harnstoff, Schwefel und Schwefelwasserstoff (Fromm, Heyder, B. 42, 3802). — $C_{14}H_{10}ON_2S_2 + HCl$. Nadeln. F: 175° (F., B.). — $C_{14}H_{10}ON_2S_2 + HBr$. Nadeln. F: 203° (F., B.).

 $S \cdot S \cdot C : N \cdot C_8 H_4 \cdot CH_8$. B. Man läßt auf p-Tolylsenföl in Chloroform Brom einwirken und zersetzt das erhaltene Bromadditionsprodukt (Blättchen aus Eisessig; zersetzt

sich gegen 210° unter Aufschäumen) durch Erhitzen mit Alkohol (Helmers, B. 20, 790). Beim Auflösen des durch Einw. von Chlor auf p-Tolylsenföl in Chloroform entstandenen chlorhaltigen Produkts in verd. Alkohol (H., B. 20, 787). — Nadeln. F: 139°.

5-Imino-3-thion-1.2.4-dithiasolidin, "Isopersulfocyansäure" (Xanthanwasserstoff) C₂H₂N₂S₃ = HN:C NH bezw. desmotrope Formen. B. Neben anderen Produkten

durch Zersetzung von Rhodanwasserstoff in konz. wäßr. Lösung bei Abwesenheit eines größeren Überschusses von Mineralsäuren (Wöhler, Gilberts Annalen d. Physik 69, 273; Völckel, A. 43, 76, 83; Hermes, J. pr. [1] 97, 468; Than, A. Spl. 5, 237; Klason, J. pr. [2] 35, 406; 36, 57, 58; 38, 368, 383; Stokes, Cain, Am. Soc. 29, 445). Durch Einw. von 11 35—40 $^{\circ}$ iger Salzsaure auf eine Lösung von 1 kg Ammoniumrhodanid in 650 g Wasser (Kr., J. pr. [2] 38, 368). Durch Einw. von 100 Tln. Schwefelsaure (D: 1,44) auf 100 Tle. Kaliumrhodanid in 60 Tln. Wasser in der Kälte und Umkrystallisation des nach einigen Tagen abfiltrierten, rohen Produkts aus heißem Wasser (Chattaway, Stevens, Soc. 71, 607, 610). Beim Auflösen von Trithioallophansäure in konz. Schwefelsäure unter schwachem Erwärmen (ROSENHEIM, LEVY, GRÜNBAUM, B. 42, 2926). Zur Reinigung führt man die Isopersulfocyansaure in das Bariumsalz der Persulfocyansaure (Syst. No. 4560) über und behandelt dieses mit Salzsaure (Kr., J. pr. [2] 38, 369) oder man löst das Rohprodukt in konz. Schwefelsäure und fällt mit Wasser (Hantzsch, Wolvekamp, A. 331, 294). — Gelbe Prismen (aus 60% iger Essigsäure). Schmilzt bei mäßigem Erhitzen nicht (CHATTAWAY, STEVENS, Soc. 71, 610). Löslich in Pyridin (durch Zusatz von Wasser fällbar) (Ha., Wo., A. 331, 294). Löst sich in Wasser, Alkohol oder Äther etwa im Verhältnis 1:400; leichter löslich in heißer 60°/siger Essigsäure (KL., J. pr. [2] 38, 368, 372). 1 l 89°/siger Alkohol löst bei 12,5° 1,58 g, beim Kochen 12,77 g (ATKINSON, Soc. 32, 255). Unzersetzt löslich in konz. Schwefelsäure (Vö.).

Wird von Jod nicht oxydiert (Klason, J. pr. [2] 38, 372). Bei Einw. von warmer Salpetersäure bilden sich Kohlendioxyd, Ammoniak und Schwefelsäure (Völckel, A. 43, 84). Liefert beim Kochen mit Zinn und Salzsaure oder mit Phosphor, Jod und Wasser Thioharnstoff, Schwefelkohlenstoff sowie wenig Schwefelwasserstoff und Kohlendioxyd (Chattaway, Stevens, Soc. 71, 833; vgl. Glutz, B. 3, 343; A. 154, 40). Gibt beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 200° Ammoniumrhodanid, kohlendioxyd, Schwefelwasserstoff, Schwefel und Wasserstoffpersulfid (CHA., St., Soc. 71, 611). Zerfällt beim Kochen mit konz. Salzsäure zum Teil in Ammoniak, Schwefelwasserstoff, Kohlendioxyd und Schwefel (Vö.). Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure erhält man Thioharnstoff, Rhodanwasserstoffsäure, Schwefeldioxyd, Kohlendioxyd und Ammoniak (CHA., St., Soc. 71, 612). Liefert beim Behandeln mit Alkalilaugen zunächst unter Abspaltung von Schwefel die Salze der N-Cyan-dithiocarbamidsäure (Bd. III, S. 216), sodann beim Erwärmen unter Aufnahme des Schwefels die Salze der Persulfocyansaure (Syst. No. 4560) (Fleischer, A. 179, 204; Kl., J. pr. [2] 38, 366, 373; Ha., Wo., A. 331, 266, 283, 290; ROSENHEIM, LEVY, GRÜNBAUM, B. 42, 2923). Auch bei der Umsetzung mit Schwermetallsalzen entstehen Salze der N-Cyan-dithiocarbamidsäure und Schwefel (Ha., Wo., A. 331, 295; vgl. dazu Vö.; Atkinson, Soc. 32, 254; 37, 228). Gibt beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge in der Kälte das Kaliumsalz der Trithioallophansäure (Bd. III, S. 217) (Ro., Le., Ge.; vgl. Kl., J. pr. [2] 38, 378). Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge und Athylenbromid die Verbindungen C₄H₄N₂S₂ und C₅H₆N₄S₃ (S. 512) (Parenti, G. 20, 179).

Beim Kochen mit Acetanhydrid erhält man Acetylisopersulfocyansäure (DE CLEEMONT, Bl. [2] 25,525). Geht beim Eindampfen mit Kaliumcyanid-Lösung in Kaliumrhodanid über (STEINEE, B. 15, 1603). Liefert mit 2 Tln. Anilin auf dem Wasserbad ω-Phenyl-dithiobiuret (Bd. XII, S. 404) und wenig Thiocarbanilid; letzteres wird Hauptprodukt bei der Einw. von 4 Tln. Anilin (Fromm, A. 275, 34; vgl. Glutz, A. 154, 44). Beim Erwärmen mit Methylanilin auf 110° entsteht ω-Methyl-ω-phenyl-dithiobiuret (Bd. XII, S. 421) (Fromm, Junius, B. 28, 1099); Athylanilin liefert ω-Āthyl-ω-phenyl-dithiobiuret (Fromm, Baumhauer, A. 361, 319). Beim Erwärmen mit Dimethylanilin erhält man 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenyl-sulfid (Bd. XIII, S. 538) (Tursini, B. 17, 586). Beim Erhitzen mit p-Toluidin auf dem Wasserbad entsteht ω-p-Tolyl-dithiobiuret (Bd. XII, S. 950) (Tursini, B. 17, 585; Fr., Schneider, A. 348, 167); ο-Phenetidin liefert ω-[2-Āthoxy-phenyl]-dithiobiuret (Bd. XIII, S. 377) (Fr., Sch., A. 348, 173). Bei der Einw. von Phenylhydrazin entstehen 1-Phenyl-3-amino-5-thion-1.2.4-triazolidin (Bd. XXVI, S. 211), 1-Phenyl-3.5-dithion-1.2.4-triazolidin (Bd. XXVI, S. 218) und Anilinothiuret (S. 510) (Fr., Sch., A. 348, 174—193).

Verbindung C₄H₄N₂S₃. B. Entsteht neben der Verbindung C₈H₈N₄S₃ (s. u.) bei 5-stdg. Kochen von Isopersulfocyansäure mit 1 Mol Åthylenbromid, 2 Mol Kaliumhydroxyd und Alkohol; man verdampft die filtrierte Lösung zur Trockne und kocht den Rückstand mit Wasser aus, wobei sich nur die Verbindung C₄H₄N₃S₃ löst (Parenti, G. 20, 179). — Prismen (aus Wasser). F: 149—150°. Unlöslich in Ather und Benzol, schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, löslich in Chloroform und Schwefelkohlenstoff. — Wird durch Ferrichlorid nicht gefärbt. Beim Erhitzen mit Kalilauge entsteht Kaliumrhodanid.

Verbindung $C_8H_8N_4S_3$. B. s. o. die Verbindung $C_4H_4N_3S_3$. — Krystalle. F: 137—140° (Parenti, G. 20, 179). Unlöslich in Wasser.

 $\textbf{5-Acetimino-8-thion-1.2.4-dithiasolidin, ,,Acetylisopersulfocyansäure"} (Acetyl-xanthanwasserstoff) \\ C_4H_4ON_5S_8 = \\ \frac{CH_3 \cdot CO \cdot N \cdot C}{S \cdot S \cdot CS} \cdot Zur Konstitution vgl. Hantzsch,$

WOLVEKAMP, A. 331, 276. — B. Beim Erwärmen von trocknem Ammoniumrhodanid mit Eisessig oder Acetanhydrid auf höchstens 80° (NENCKI, LEPPERT, B. 6, 902). Beim Kochen von Isopersulfocyansäure mit Acetanhydrid (DE CLERMONT, Bl. [2] 25, 525). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). 100 Tle. Wasser lösen bei 15° 0,08 Tle., bei 100° 0,41 Tle. Substanz (DE CL.); leichter [Oslich in Alkohol und Äther (N., L.; DE CL.). Die Lösungen reagieren sauer und geben mit den meisten Metallsalzen amorphe Niederschläge (N., L.; vgl. dazu H., W., A. 331, 296). — Liefert beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure oder mit Eisenfeile und Essigsäure Thioharnstoff (N., L.). Gibt mit verd. Ammoniak ein Ammoniumsalz, wird dagegen von Kalilauge zersetzt unter Abscheidung von Schwefel und Bildung des Kaliumsalzes der N-Cyandthiocarbamidsäure (H., W., A. 331, 295). Beim Erhitzen mit Ammoniak in Rohr auf 120° entstehen Ammoniumacetat, Ammoniumsulfid und Ammoniumrhodanid (DE CL.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{4-Methyl-5-methylimino-8-thion-1.2.4-dithiasolidin} & C_4H_6N_3S_3 = \\ CH_3 \cdot N : C & N \cdot CH_3 \\ \hline 1 & 1 & ... \\ \end{array} . & B. \text{ Aus N-Methyl-dithiocarbamids aure (Bd. IV, S. 72) in alkoholisch-waß-1} \\ \end{array}$

riger Lösung und Brom in Caloroform (Freund, Asbrand, A. 285, 175). Aus N.N'-Dimethylthiuramdisulfid (Bd. IV, S. 72) und Brom in Chloroform (F., A.). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die Lösung des Tribromids des 4-Methyl-5-oxo-3-methylimino-1.2.4-dithiazolidins (S. 510) (F., A.). Aus 2.4-Dimethyl-3.5-dithion-1.2.4-thiodiazolidin (Syst. No. 4560) beim Kochen mit konz. Bromwasserstoffsaure oder beim Lösen in konz. Schwefelsaure (F., A.). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 86°. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol, in Ather und Benzol, sehr leicht in Chloroform. — Addiert 3 Atome Brom. Geht beim Erhitzen sowie beim Erwärmen mit alkoh. Ammoniak in 2.4-Dimethyl-3.5-dithion-1.2.4-thiodiazolidin über. Gibt beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,16) Methylamin. Bei der Reduktion mit Zink und alkoholisch-wäßriger Schwefelsäure entsteht N.N'-Dimethyl-thioharnstoff. — C4H4N3S3+Brg. Dunkelorange. Leicht zersetzlich. — C4H4N3S3+HCl. Gelbe Krystalle. F: 227°.— C4H4N3S3+HBr. Gelbe Krystalle. F: 248°.— C4H3N3S3+HDR. Grünlichgelbe Nadeln. F: 130—132° (Zers.).— C4H4N3S3+H3SO4. Säulen. F: 221°.

C₂H₃·N:C₂H₃
S·S·C

8. Aus N-Äthyl-dithiocarbamidsäure (Bd. IV, S. 119) in wäßrigalkoholischer Lösung und Brom in Chloroform (Fraund, Asbrand, A. 285, 192). Bei der
Einw. von Brom auf eine Lösung von Äthylsenföl in Liggein (F. A.). Aug N. N. Distabel.

4 - Athyl - 5 - athylimino - 8 - thion - 1.2.4 - dithiasolidin CaHiaNaSa =

Einw. von Brom auf eine Lösung von Äthylsenföl in Ligroin (F., A.). Aus N.N'-Diäthylthiuramdisulfid (Bd. IV, S. 193) und Brom in Chloroform (F., A.). — Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 29,5°. Siedet unzersetzt. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig

und Chloroform, unlöslich in Wasser. — Bei der Reduktion mit alkoh. Schwefelammonium entsteht N.N'-Diäthyl-thioharnstoff. Zerfällt bei der Einw. von konz. Bromwasserstoffsäure bei 150—160° in Schwefel, Schwefelwasserstoff und Äthylamin. — $C_6H_{10}N_2S_3+HCl$. Gelbe Nädelchen (aus alkoh. Salzsäure). F: 175°. Wird durch Wasser schon in der Kälte zersetzt. — $C_6H_{10}N_2S_3+HBr$. Gelbe Säulen (aus bromwasserstoffhaltigem Alkohol). F: 207°. Beständiger als das Hydrochlorid. — $C_6H_{10}N_2S_3+HNO_3$. Gelbe Nädelchen. F: 70—72°. — $C_6H_{10}N_2S_3+H_2SO_4$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 176—178°.

4-Phenyl-5-phenylimino-8-thion-1.2.4-dithiazolidin (Phenylsenfölsulfid) $C_{14}H_{10}N_3S_8 = \frac{C_0H_5\cdot N\cdot C_0-N\cdot C_0H_5}{S\cdot S\cdot CS}$. B. Bei der Oxydation eines Gemenges von Anilin und Schwefelkohlenstoff mit Jod oder Kaliumpersulfat (v. Braun, B. 35, 825). Beim Kochen des aus Phenylsenföl und Brom in Chloroform erhaltenen orangeroten Reaktionsprodukts mit Alkohol oder Essigsäure (Proskauer, Sell, B. 9, 1262). Aus Phenylsenföl bei allmählicher Einw. von Chlorsulfonsäure in der Wärme, neben der Verbindung C,H,O,NS, (Bd. XII, S. 459) (Pawlewski, B. 22, 2200) oder beim Erwarmen mit Aluminiumchlorid in Benzol auf dem Wasserbad und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser (FRIEDMANN, GATTERMANN, B. 25, 3525; G., J. pr. [2] 59, 575). Beim Erwärmen von Thiocarbanilid mit Thiophosgen in Benzol, neben N.N'-Diphenyl-S.N-thiocarbonyl-isothioharnstoff (S. 232) und N.N'.N"-Triphenyl-guanidin (Freund, Wolf, B. 25, 1463). Aus dem Ammoniumsalz der Phenyl-dithio-carbamidsäure (Bd. XII, S. 415) bei Einw. von Brom in Ligroin und Kochen des Reaktionsprodukts mit Alkohol (FREUND, BACHRACH, A. 285, 200) oder in geringer Menge bei Einw. von alkoh. Jod-Lösung (Losantisch, B. 24, 3023; Freund, Ba.). — Tiefgelbe Nadeln (aus Alkohol), Krystalle (aus Eisessig). F: 156° (Freund, W.), 154° (Freed, G.), 152° (Pr., S.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol (Pr., S.), löslich in Äther, Benzol, Toluol, Schwefelkohlenstoff und warmem Eisessig; unzersetzt löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (Freund, W.). — Bei Einw. von alkoh. Schwefelammonium-Lösung erhält man N.N'-Diphenyl-thioharnstoff (Freund, Ba.). Beim Erhitzen mit konz. Kalilauge erhält man Phenylsenföl, Anilin, Kohlendioxyd und Schwefelwasserstoff (FREUND, W.), bei gelindem Erwärmen mit alkoh. Kalilauge das Phenylthiourethan vom Schmelzpunkt 68—72° (Bd. XII, S. 386) (FREUND, BA.). Wird von konz. Bromwasserstoffsäure oder alkoh. Salzsäure (FREUND, BA.) sowie durch Kochen mit Acetanhydrid oder Anilin (FREUND, W.) nicht angegriffen.

 $\begin{array}{lll} \textbf{4-p-Tolyl-5-p-tolylimino-3-thion-1.2.4-dithiazolidin} & (p-Tolylsenfölsulfid)\\ \textbf{C}_{16}\textbf{H}_{16}\textbf{N}_{2}\textbf{S}_{3} = & \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{N}:\textbf{C}-\textbf{N}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_{3}\\ & \textbf{S}\cdot\textbf{S}\cdot\textbf{CS} & \textbf{Zur} & \textbf{Konstitution} & \textbf{vgl.} & \textbf{Hantzsch}, & \textbf{Wolve-Kamp}, & \textbf{A. 331}, & 279. & --- & \textbf{Beim Erhitzen} & \textbf{von p-Tolylsenföl mit Aluminiumchlorid} & \textbf{auf dem} \\ \textbf{Wasserbad} & \textbf{und Zersetzen} & \textbf{des} & \textbf{Reaktionsprodukts} & \textbf{mit} & \textbf{Wasser} & \textbf{(Friedmann, Gattermann, B. 25, 3527; G., J. pr. [2] 59, 577). & -- & \textbf{Gelbe Krystalle} & \textbf{(aus Aceton), gelbe Nadeln} & \textbf{(aus Eisessig).} & \textbf{F: 175--176}^{\circ} & \textbf{(F., G.), 183--184}^{\circ} & \textbf{(G.).} & \textbf{(G.)} & \textbf$

2. Dioxo-Verbindung $C_5H_7O_4N = H_1C < \stackrel{CH_1}{CH_2} \cdot \stackrel{O \cdot CO}{O \cdot CO} > NH$.

N^b-Phenyl-S¹.S²-trimethylen-isodithiobiuret (zur Stellungsbezeichnung vgl. Johnson, Am. 30, 171) $C_{11}H_{12}N_8S_8 = H_2C < CH_2 \cdot S \cdot C(:NH) > N \cdot C_6H_5$. B. Durch 24-stdg. Erwärmen von 5 g Trimethylendirhodanid und 3 g Anilin auf dem Wasserbad (Wheeler, Merriam, Am. Soc. 24, 446). — Tafeln (aus Alkohol + Äther). F: 173° (sintert bei 168°).

2. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-5} O_4 N$.

Verbindung $C_bH_bO_4N = OC < \frac{CH_2-O}{O \cdot N : C(CH_3)} > CO(?)$, s. Bd. XVII, S. 413.

3. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-7} O_4 N$.

[5-0x0-2.2-dimethyl-tetrahydrofuryl-(3)]-[5-0x0-3-methyl-isoxazo-linyl-(4)]-methan $C_{11}H_{18}O_4N= \begin{array}{c} H_2C - CH - CH_2 - HC - C \cdot CH_3 \\ OC \cdot O \cdot C(CH_3)_3 & OC \cdot O \cdot N \end{array}$ bezw. desmotrope Formen.

a) Rechtsdrehende Form. B. Aus linksdrehender β-Isopropenyl-γ-[5-imino-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-buttersaure (8, 340), ihrem Lactam (Syst. No. 4547) oder aus der rechtsdrehenden Form des [5-0xo-2.2-dimethyl-tetrahydrofuryl-(3)]-[5-imino-3-methyl-isoxarechtsdrehenden Form des [5-Uxo-2.2-dimethyl-tetrahydrofuryl-[3]]-[5-imino-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-methans (g. u.) beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure (LAFWORTE, WECHSLER, Soc. 91, 989, 1919, 1921). — Rechtwinklige Tafeln (aus Chloroform + Benzol). Die Krystalle sind krystallwasserhaltig und geben das Wasser nur schwer ab (L., W., Soc. 91, 1921). F: 70² bis 72° (L., W., Soc. 91, 989). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Chloroform und Eisessig, schwer in kaltem Wasser, Tetrachlorkohlenstoff, Benzol und Schwefelkohlenstoff (L., W., Soc. 91, 989). [2]: +37,6° (Alkohol; c = 3) (L., W., Soc. 91, 989). — Neutralisiert beim Kochen 2 Mol NaOH (L., W., Soc. 91, 990). Zersetzt Carbonate (L., W., Soc. 91, 990). Reduziert ammoniakalische Silber-Lösung, aber nicht Fehlungsche Lösung; Kaliumpermanganat-Lösung wird sofort entfärbt (L., W., Soc. 91, 990). Beim Kochen mit Ferrochlorid und Natronlauge erhält man rechtsdrehendes Methoäthylhentanonolid (Bd. XVII. S. 428) und Natronlauge erhält man rechtsdrehendes Methoäthylheptanonolid (Bd. XVII, S. 428) und Ammoniak (L., W., Soc. 91, 1924). Ferrichlorid färbt die wäßr. Lösung vorübergehend dunkelblau (L., W., Soc. 91, 990). Liefert bei der Einw. von Brom in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat [5-0xo-2.2-dimethyl-tetrahydrofuryl-(3)]-[4-brom-5-oxo-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-methan (s. u.) (L., W., Soc. 91, 1923). Gibt nach L., W., Soc. 91, 990 beim Kochen mit konz. Salzsaure 2.3.6-Trimethyl-benzoesaure.

Rechtsdrehendes [5-Oxo-2.2-dimethyl-tetrahydrofuryl-(8)]-[5-imino-8-methylisoxasolinyl-(4)]-methan bezw. [5-Oxo-2.2-dimethyl-tetrahydrofuryl-(8)]-[5-amino-H₂C CH CH₂ HC C CH₃ bezw. bezw. weitere desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. Lapworth, Wzchsleb, Soc. 91, 1921. — B. Aus linksdrehender β-Isopropenyl-γ-[5-imino-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-buttersäure (S. 340) oder ihrem Lactam (Syst. No. 4547) bei Einw. von konz. Salzsäure (L., W., Soc. 91, 985, 987). — Nadeln (aus Wasser). F: 122—123° (L., W., Soc. 91, 986). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig und Aceton, schwer in Äther und Benzol (L., W., Soc. 91, 985). [a]^B: +6,6° (Alkohol; c = 4) (L., W., Soc. 91, 986). — Entfärbt Brom-Lösung und Kaliumpermanganat-Lösung; sehr beständig gegen Natronlauge (L., W., Soc. 91, 986). Spaltet beim Erwärmen mit alkal. Ferrosalz-Lösung Ammoniak ab (L., W., Soc. 91, 986). Liefert mit salpetriger Säure die Verbindung C₂₁H₂₂O,N₄ (s. u.) (L., W., Soc. 91, 987). Gibt beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure [5-Oxo-2.2-dimethyltetrahydrofuryl-(3)]-[5-oxo-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-methan, rechtsdrehendes Methoäthylheptanonolid (Bd. XVII, S. 428) und Hydroxylamin (L., W., Soc. 91, 1925). Liefert beim Erhitzen mit Benzaldehyd auf dem Wasserbad [5-Oxo-2.2-dimethyl-tetrahydrofuryl-(8)]-[5-benzalamino - 3 - methyl - isoxazolyl - (4)] - methan (L., W., Soc. 91, 1926). — C₁₁H₁₆O₂N₂

+HCl. Nadeln (L., W., Soc. 91, 986).

Verbindung C₂₁H₂₂O₇N₄. B. Aus der vorangehenden Verbindung und Natriumnitrit in salzsaurer Lösung (Lapworth, Wechsler, Soc. 91, 987). — Gelber Niederschlag. Zersetzt sich bei ca. 98°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig und Chloroform, unlöslich in Wasser und Petroläther. Löslich in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage in Natronlauge mit tiefgelber Farbe, durch Säuren wieder zullage zu zullage zu zu zullage zu zul fällbar; löslich in Natriumcarbonat-Lösung. — Reduziert ammoniakalische Silber-Lösung in der Kälte. Gibt intensive Rotfärbung mit konz. Schwefelsäure und Phenol oder konz. Salzsäure und β -Naphthol. Bei langem Aufbewahren der Lösung in konz. Salzsäure entsteht

die Verbindung C₂₁H₂₀O₂N₃.

Verbindung C₂₁H₂₀O₂N₃. B. Aus der Verbindung C₂₁H₂₀O₇N₄ bei langem Aufbewahren der Lösung in konz. Salzsäure (Lapworth, Wechsler, Soc. 91, 988). — Krystalle (aus Alkohol). Löslich in heißem Alkohol, in Eisessig und siedendem Wasser mit gelber Farbe; die Lösung in siedendem Benzol ist farblos. Die Lösung in wäßr. Alkalilaugen ist gelb und wird beim Ansäuern farbles.

Rechtsdrehendes [5 - Oxo - 2.2 - dimethyl - tetrahydrofuryl-(8)]-[5-methylimino- H_2C —CH— CH_4 —HC— $C \cdot CH_4$ 8-methyl-isoxasolinyl-(4)]-methan $C_{13}H_{18}O_{3}N_{3} =$ bezw. desmotrope Formen. B. Bei der Einw. von konz. Salzsaure auf β Isopropenyl- γ -[5-methylimino-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-buttersaure (8. 341) (Larworth, Wechsler, Soc. 91, 992). — Krystalle (aus Wasser). F: 129—130°. [α]:: +7,1° (Alkohol; α): -2,6). Verdünnte Sauren spalten beim Erwärmen in [5-Oxo-2.2-dimethyl-tetrahydrofuryl-(3)]-[5-oxo-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-methan und Methylamin.

[5 - Oxo - 2.2 - dimethyl - tetrahydrofuryl - (8)] - [4-brom-5-oxo-8-methyl-isoxasolinyl-(4)]-methan $C_{11}H_{14}O_{4}NBr = H_{3}C - CH - CH_{3} - BrC - C \cdot CH_{3}$. B. Bei der Einw. OC.O.C(CH.). OC·O·N

von Brom auf rechtsdrehendes [5-Oxo-2.2-dimethyl-tetrahydrofuryl-(3)]-[5-oxo-3-methylisoxazolinyl-(4)]-methan in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat (LAPWORTH, WECHSLER, Soc. 91, 1923). — Krystalle (aus Alkohol). F: 153° (Zers.). Unlöslich in Alkalilaugen.

b) Derivat der inaktiven Form.

[5-Oxo-2.2-dimethyl-tetrahydrofuryl-(3)]-[5-imino-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-

H₂C—CH—CH₂—C·CH₃ bezw. weitere desmotrope Formen. Zur Konstitution OC·O·C(CH₂)₃ H_1 N·C·O·N bezw. weitere desmotrope Formen. Zur Konstitution vgl. Lapworth, Wecheler, Soc. 91, 1922. — B. Neben der rechtsdrehenden Form bei der Einw. von Salzsäure auf das Lactam der β-Isopropenyl-γ-[5-imino-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-buttersäure (Syst. No. 4547) (L., W., Soc. 91, 987). — Krystalle (aus Wasser). F: 157—1580; leicht löslich in heißem Alkohol, Aceton und Eisessig, löslich in heißem Wasser, schwer labelte aus Alkohol. Aceton und Eisessig, löslich in heißem Vasser, schwer labelte aus Alkohol. Chloroform. Rangel cider Athen unlöslich in Petroläther (L. W. löslich in kaltem Alkohol, Chloroform, Benzol oder Äther, unlöslich in Petroläther (L., W., Soc. 91, 987). — Liefert bei der Hydrolyse mit verd. Schwefelsäure inakt. Methoäthylheptanonolid (Bd. XVII, S. 429) (L., W., Soc. 91, 1926).

4. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-11} O_4 N$.

- 1. 2.4-Dioxo-5-furfuryliden-oxazolidin $C_3H_3O_4N = \frac{HC-CH-OC-NH}{HC\cdot O\cdot \dot{C}\cdot CH: \dot{C}\cdot O\cdot \dot{C}O}$.
- 4-Oxo-2-thion-5-furfuryliden-thiazolidin, 5-Furfuryliden-rhodanin C.H.O.NS.= $HC \cdot O \cdot C \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$. B. Aus Rhodanin (S. 242) und Furfurol in siedendem Eisessig HC-CH OC-NH (Andreasch, Zipser, M. 26, 1201) oder durch Kondensation mit Natronlauge in alkoh. Lösung (BARGELLINI, R. A. L. [5] 15 I, 43; G. 36 II, 141). — Gelbe oder braune Nadeln (aus Alkohol). Sintert und zersetzt sich nach A., Z. bei 204°, beginnt nach B. bei 220° unter Zersetzung zu schmelzen und ist bei 230° geschmolzen. Leicht löslich in Alkohol, Essigsäure, Aceton, Äther und Chloroform, schwer in Benzol und heißem Wasser, unlöslich in Ligroin (A., Z.; B.).
- 3-Phenyl-5-furfuryliden-rhodanin $C_{14}H_9O_2NS_3 = \frac{HC CH}{HC \cdot O \cdot C \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS}$ HC-CH OC-N·C₆H₅ Aus Furfurol und N-Phenyl-rhodanin beim Erhitzen in Eisessig (Andreasch, Zipser, M. 26, 1201). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 183°. Löslich in Alkohol und Aceton, sehr schwer löslich in heißem Wasser.

 $\textbf{3-o-Tolyl-5-furfuryliden-rhodanin} \quad C_{15}H_{11}O_{5}NS_{3} = \frac{HC - CH \quad OC - N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}}{HC \cdot O \cdot C \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS}$

B. Beim Erhizten äquivalenter Mengen N-o-Tolyl-rhodanin und Furfurol in Eisessig, (STUCHETZ, M. 26, 1212). — Braune Nadeln mit blauem Glanz (aus Alkohol). F: 1440. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol, leichter in Äther und Aceton.

HC-CH OC-N·C₆H₄·CH₂ **8-p-Tolyl-5-furfuryliden-rhodanin** $C_{16}H_{11}O_{2}NS_{2} = H_{C\cdot O\cdot C\cdot CH\cdot C\cdot S\cdot CS}$

- B. Aus N-p-Tolyl-rhodanin und Furfurol in siedendem Eisessig (STUCHETZ, M. 26, 1215).

 Grüngelbes, krystallinisches Pulver. F: 186°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol.
 - HC—CH OC—N·C₁₀H₂ 8- β -Naphthyl-5-furfuryliden-rhodanin $C_{12}H_{11}O_{2}NS_{2} =$ HC-O-C-CH:C-S-CS
- B. Aus N- β -Naphthyl-rhodanin oder aus β -Naphthyl-dithiocarbamidsäure-carbathoxymethylester (Bd. XII, S. 1296) und Furfurol in siedendem Eisessig (WAGNER, M. 27, 1241). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 208°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig, Aceton und Benzol, löslich in Alkohol und Äther.
- $3 [4 Athoxy phenyl] 5 furfuryliden rhodanin <math>C_{19}H_{18}O_{2}NS_{2} =$ HC CH OC N·C,H4·O·C,H3 B. Aus N-[4-Äthoxy-phenyl]-rhodanin und Furfurol HC-O-C-CH:C-S-CS in siedendem Eisessig (WAGNER, M. 27, 1244). — Gelbe Nadeln. F: 1970.
 - HC-CH OC-N·NH·C₆H₅ 8-Anilino-5-furfuryliden-rhodanin $C_{14}H_{10}O_8N_2S_2 =$ HC.O.C.CH.C.S.CS
- B. Aus N-Anilino-rhodanin und Furfurol beim Erhitzen in Eisessig (Andreasch, M. 27,

1217). — Bernsteingelbe Nadeln mit blauem Glanz (aus Alkohol). F: 168°. Unlöslich in Wasser und Petroläther, löslich in warmen organischen Lösungsmitteln mit gelber Farbe. sehr leicht löslich in kaltem Aceton.

2. Verbindung
$$C_{10}H_9O_4N=\frac{C_6H_6\cdot HC\cdot O\cdot CO}{H_9C\cdot O\cdot CO}NH$$
.

 N^b - Ph_{nyl}^0 - $S^1.S^3$ - [phenyläthylen] - isodithiobiuret $C_{16}H_{15}N_3S_2$ =

C₆H₅·HC·S·C(:NH) N·C₆H₅ (zur Stellungsbezeichnung vgl. Johnson, Am. 30, 171). — H₂C·S·C(:NH) B. Beim Erwärmen von Phenyläthylendirhodanid (Bd. VI, S. 908) mit Anilin auf dem Wasserbad (Wheeler, Merriam, Am. Soc. 24, 446). — Platten (aus Alkohol + Ather). F: 2050.

5. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-13} O_4 N$.

Dioxo-Verbindungen C.H.O.N.

1. 5.6 - Methylendioxy - 2.3 - dioxo - indolin, 5.6-Me-1. 5.6-Metnytenatoxy-2.3-dioxo-inaotin, 5.6-Methylendioxy-isatin C₂H₂O₄N, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. B. Beim Kochen von 5.6.5'.6'-Bis-methylendioxy-indigo (Syst. No. 4669) mit verd. Salpetersäure (Herz, B. 38, 2857). — Dunkelrote Nadeln (aus Wasser). F: 280° (Zers.). Leicht löslich in Eisessig, ziemlich schwer in Wasser und Alkohol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau.

Methylendioxyindophenin C₂₆H₁₄O₆N₂S₂ (zur Konstitution des Indophenins vgl. Bd. XXI, S. 438). — B. Aus 5.6-Methylendioxy-isatin, Thiophen und Schwefelsäure (Herz, Bassen 2858). — Blauer Niederschlag.

B. 38, 2858). — Blauer Niederschlag.

2. 5.6-Methylendioxy-1.3-dioxo-isoindolin, [4.5-Methylendioxy - phthalsaure] - imid, Hydrastsaureimid, H₂C 0 Hydrastimid C₂H₅O₄N, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen des sauren Ammoniumsalzes der Hydrastsäure (Bd. XIX, S. 286) (Freund, A. 271, 381). — Tafeln (aus Eisessig). F: 275—277°. Ziemlich leicht löslich in Aceton, schwerer in Chloroform und Wasser. Die Lösungen fluorescieren schwach.

 $\label{eq:continuous} \textbf{[4.5-Methylendioxy-phthalsäure]-methylimid,} \quad \textbf{Hydrastsäure-methylimid} \\ \textbf{C}_{10}\textbf{H}_7\textbf{O}_4\textbf{N} = \textbf{H}_2\textbf{C} < \\ 0 \\ > \textbf{C}_6\textbf{H}_2 < \\ \textbf{CO} \\ > \textbf{N} \cdot \textbf{CH}_3. \quad \textit{B.} \quad \text{Aus Hydrastininsäure (Bd. XIX, S. 315)} \\ \textbf{S. 315)} \\ \textbf{S.$ beim Kochen mit verd. Salpetersäure oder Chromsäure-Lösung (Freund, B. 22, 1160; F., LACHMANN, B. 22, 2323; F., A. 271, 373). — Nadeln (aus Eisessig). F: 227—228° (F.). Unlöslich in Benzol und Ligroin, schwer löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol (F.).

6. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-17} O_4 N$.

3-Methyl-4-phthalidyliden-isoxazolon-(5) $C_{19}H_7O_4N = C_6H_4 < C_0 > O C_1O N$. B. Aus Phthalylacetessigester (Bd. XVIII, S. 476) und

Hydroxylamin-hydrochlorid in wäßr. Lösung bei Gegenwart von Anilin (Bülow, B. 38, 1913). — Nadeln (aus Eisessig oder wenig Benzol + Ligroin). F: 203°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin; unlöslich in Kalilauge.

7. Dioxo-Verbindungen C_n H_{2n-23} O₄ N.

4.5 - Dioxo - 3 - phenyl - 2 - [3.4 - methylendioxy - phenyl] - Δ^2 - pyrrolin $C_{17}H_{11}O_4N = \frac{OC}{OC} \cdot NH \cdot C \cdot C_6H_5 < O > CH_5$ $C_{17}H_{12}O_4N = \frac{OC}{OC} \cdot NH \cdot C \cdot C_6H_5 < O > CH_5$ $C_{17}H_{12}O_4N = \frac{OC}{OC} \cdot NH \cdot C \cdot C_6H_5 < O > CH_5$ $C_{17}H_{12}O_4N = \frac{OC}{OC} \cdot NH \cdot C \cdot C_6H_5 < O > CH_5$ $C_{17}H_{12}O_4N = \frac{OC}{OC} \cdot NH \cdot C \cdot C_6H_5 < O > CH_5$ $C_{17}H_{12}O_4N = \frac{OC}{OC} \cdot NH \cdot C \cdot C_6H_5 < O > CH_5$ $C_{17}H_{12}O_4N = \frac{OC}{OC} \cdot NH \cdot C \cdot C_6H_5 < O > CH_5$ $C_{17}H_{12}O_4N = \frac{OC}{OC} \cdot NH \cdot C \cdot C_6H_5 < O > CH_5$ $C_{17}H_{12}O_4N = \frac{OC}{OC} \cdot NH \cdot C \cdot C_6H_5 < O > CH_5$

(Bd. XIX, S. 270) mit Phenylpropiolsäure-äthylester (Ruhemann, Soc. 95, 1608). — Schwarze Tafeln (aus Alkohol). F: 237-238°. Schwer löslich in Ather, löslich in heißem Alkohol.

5-Oxo-4-phenylhydrazono-3-phenyl - 2 - [3.4 - methylendioxy - phenyl] - pyrrolin $C_{23}H_{17}O_{3}N_{3} = \frac{C_{5}H_{5}\cdot NH\cdot N:C-C_{6}H_{5}}{OC\cdot NH\cdot C-C_{6}H_{3}}$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus

der vorhergehenden Verbindung und Phenylhydrazin in siedendem Alkohol (RUHEMANN, Soc. 95, 1609). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 250—251° (Zers.). Löslich in siedendem Alkohol.

8. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-25} O_4 N$.

2-Phenyl-4-phthalidyliden-oxazolon-(5) $C_{17}H_{\bullet}O_{a}N =$ OC O C C C H . Zur Konstitution vgl. Erlenmeyer, B. 33, 2039; A. 337, 267. — B. Bei kurzem Erhitzen von Phthalsäureanhydrid mit Hippursäure, Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (E., A. 275, 1). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Erweicht und bräunt sich bei 240°. Sehr schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, in der Wärme ziemlich leicht löslich in Nitrobenzol und Phenol.

9. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-35} O_4 N$.

1. Di-[phthalidyl-(3)]-[chinolyl-(2)]-methan, $\omega.\omega$ -Di-[phthalidyl-(3)]-chinaldin $C_{26}H_{17}O_4N$, s. nebenstehende Formel. B. Neben ω-[Phthalidyl-(3)]-chinaldin beim Erhitzen von Phthalaldehydsäure mit Chinaldin in Gegenwart von Zinkchlorid auf dem Wasserbad (Nencki, B. 29, 189). — Nadeln (aus Alkohol). F. 192°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leichter in Benzol, unlöslich in Ather und in verd. Säuren.

2. Di-[phthalidyl-(3)]-[6.8-dimethyl-chi- CH_3 noly[-(2)] - methan $C_{28}H_{21}O_4N$, s. nebenstehende Formel. B. Neben 6.8-Dimethyl-2-[phthalidyl-(3)-methyl]chinolin (S. 227) aus Phthalaidehydsäure und 2.6.8-Trimethyl-chinolin beim Erwärmen in Gegenwart von Zinkchlorid auf dem Wasserbad (Nencki, B. 29, 190). — Krystalle (aus Eisessig), F: 224°, Unlöslich in Alkohol, Äther und Chloroform, etwas löslich in Benzol,

C. Trioxo-Verbindungen.

säure-nitril, Bd. III, S. 316.

D. Tetraoxo-Verbindungen.

 $\begin{array}{l} \textbf{0.0-Phthalyl-d-tartrimid} \ \, C_{12}H_7O_6N = C_6H_4 & \begin{array}{c} CO \cdot O \cdot CH \cdot CO \\ CO \cdot O \cdot CH \cdot CO \end{array} \\ \text{N-Methyl-O.O-phthalyl-d-tartrimid} \ \, C_{13}H_2O_6N = C_6H_4 & \begin{array}{c} CO \cdot O \cdot CH \cdot CO \\ CO \cdot O \cdot CH \cdot CO \end{array} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH \cdot CO \\ \end{array}$ B. Beim Erhitzen von N-Methyl-d-tartrimid (Bd. XXI, S. 623) mit Phthalylchlorid auf 100° (Kling, B. 30, 3041). — Flockiger Niederschlag (aus Aceton + Ather). F: 180° (Zers.). Unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln außer Aceton und Essigester.

E. Oxy-oxo-Verbindungen.

1. Oxy-oxo-Verbindungen mit 4 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-7}O_4N$.

 $\begin{array}{lll} [5-0\,x\,o-2.2-d\,i\,m\,e\,t\,h\,y\,l-t\,e\,t\,r\,a\,h\,y\,d\,r\,o\,f\,u\,r\,y\,l-(3)] - [5-0\,x\,y-3-m\,e\,t\,h\,y\,l-i\,s\,o\,x\,a\,z\,o-l\,y\,l-(4)] - m\,e\,t\,h\,a\,n & \mathrm{C}_{11}\mathrm{H}_{18}\mathrm{O}_4\mathrm{N} = \frac{\mathrm{H}_2\mathrm{C}-\mathrm{CH}-\mathrm{CH}_2-\mathrm{C}-\mathrm{C}\cdot\mathrm{CH}_2}{\mathrm{OC}\cdot\mathrm{O}\cdot\mathrm{C}(\mathrm{CH}_2)_2} & \mathrm{HO}\cdot\mathrm{C}\cdot\mathrm{O}\cdot\mathrm{N} \end{array} \\ & \text{ist} & \text{desmotrop mit} \\ [5-0\,x\,o-2.2-\mathrm{dimethyl-tetrahydrofuryl-(3)}] - [5-0\,x\,o-3-methyl-i\,s\,o\,x\,a\,z\,o\,l\,i\,y\,l-(4)] - m\,e\,t\,h\,a\,n, \\ & \text{S. 513.} \end{array}$

b) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-11}O_4N$.

- 1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_9O_4N$.
- 1. 8-Oxy-6.7-methylendioxy-2-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin, 8-Oxy-6.7-methylendioxy-hydrocarbostyril $C_{10}H_{*}O_{4}N$, Formel I.
- 1-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-2-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin, 1-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-hydrocarbostyril, "Oxyisokotarnin" $C_{11}H_{13}O_4N$, Formel II. B. Bei der Reduktion von 1-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-

chinolon-(2) (S. 519) mit Natriumamalgam in verd. Alkohol (Salway, Soc. 95, 1219). — Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 113°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer in heißem Wasser. Schwache Base.

- 2. $8 Oxy 6.7 methylendioxy 1 oxo 1.2.3.4 tetrahydro isochinolin, 8-Oxy-6.7-methylendioxy-hydroisocarbostyril <math>C_{10}H_{\bullet}O_{4}N$, Formel III.

(WULFF, C. 1900 I, 1030; FREUND, W., B. 35, 1738). — B. Neben saurem kotarnsaurem Kalium (Bd. XIX, S. 304), Kotarnsaure-methylimid (S. 520) und anderen Produkten bei der Oxydation von Kotarnin (S. 475) mit wäßr. Kaliumpermanganat-Lösung in Gegenwart von etwas Alkali (W.; Fr., W.). — Prismen mit 1 H₂O (aus Wasser oder sehr verd. Alkohol). Schmilzt wasserhaltig bei 69—70°, wasserfrei bei 108° (W.; Fr., W.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, leicht in Wasser und Benzol, ziemlich schwer in Ather, schwer in Ligroin (Fr., W.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit purpurroter Farbe (W.). Eine konzentrierte wäßrig Lösung von Oxykotarnin gibt mit Alkali einen Niederschlag (Fr., W.). — Gibt bei der Einw. von Bromwasser Bromoxykotarnin (s. u.) (W.; Fr., W.). — Chloroaurat. Gelbe Krystalle. F: 160° (W.; Fr., W.). — 2C₁₂H₁₃O₄N + 2HCl + PtCl₄ (Fr., W.). Orangefarbene Tafeln. F: 179—180° (Zers.) (W.; Fr., W.). Sehr schwer löslich (W.).

2-Methyl-5-brom-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, "Bromoxykotarnin" C₁₂H₁₂O₄NBr, s. nebenstehende Formel. B. Aus Oxykotarnin (s. o.) beim Behandeln mit Bromwasser (WULFF, C. 1900 I, 1030; FREUND, W., B. 35, 1738).—Nadeln. F: 125—126° (W.; FR., W.). Sehr schwer-löslich in Wasser (FR., W.).

2. 8-0xy-6.7-methylendioxy-1-acetonyl-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{1a}H_{1a}O_aN$, Formel I.

2 - Methyl - 8 - methoxy - 6.7 - methylendioxy - 1 - acetonyl - 1.2.3.4 - tetrahydro-isochinolin, 1-Acetonyl - hydrokotarnin, Anhydrokotarninaceton $C_{16}H_{19}O_4N$, Formel II 1).

So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von Hope, Robinson, Soc. 108 [1913], 361. — B. Aus Kotarnin (S. 475) und Aceton in Gegenwart von konz. Soda-Lösung (Liebermann, Kropf, B. 37, 212). — Prismen (aus wäßr. Aceton). F: ca. 83° (L., K.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol; unlöslich in überschüssiger Soda-Lösung, leicht löslich in verd. Salzsäure (L., K.). — Gibt bei der Einw. von Methyljodid Anhydro-[methylkotarnin-aceton]-jodmethylat 3) (Bd. XIX, S. 354) (L., K.). Beim Behandeln mit Benzoylchlorid in 10°/øiger Natronlauge erhält man Anhydro-[benzoylkotarnin-aceton] 3) (Bd. XIX, S. 355) (K., B. 37, 2750). — C₁₈H₁₉O₄N + HCl. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 171° (Zers.) (L., K.). — 2C₁₈H₁₉O₄N + 2HCl + PtCl₄. Gelber Niederschlag (L., K.). Ziemlich leicht löslich in Wasser.

3. 8-0xy-6.7-methylendioxy-1-[β -oxo-n-amyl]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{1s}H_{1s}O_4N$, Formel III.

2 - Methyl - 8 - methoxy-6.7-methylendioxy-1- $[\beta$ -oxo-n-amyl]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, Anhydro-[kotarnin-methylpropylketon] $C_{17}H_{22}O_4N$, Formel IV. Zu dieser

Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienene Arbeit von Hope, Robinson, Soc. 103, 361. — B. Aus Kotarnin (S. 475) und Methylpropylketon bei gelindem Erwärmen mit Soda-Lösung (LIEBERMANN, KROPF, B. 37, 214). — Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt unscharf zwischen 86° und 92° (L., K.). Sehr leicht löslich in Alkohol (L., K.). — 2C₁₇H₂₁O₄N + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Flocken (L., K.).

c) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-18} O_4 N$.

8 - 0 xy - 6.7 - methylendioxy - chinolon - (2), 8 - 0 xy - 6.7 - methylendioxy-carbostyrii $\rm C_{10}H_7O_4N,\ Formel\ V.$

8-Methoxy-6.7-methylendioxy-chinolon-(2) (8-Methoxy-6.7-methylendioxy-carbostyrii) C₁₁H₂O₄N, Formel VI, ist desmotrop mit 2-Oxy-8-methoxy-6.7-methylendioxy-chinolin, S. 486.

1-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-chinolon-(2), 1-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-carbostyril C₁₃H₁₁O₄N, Formel VII. B. Beim Erhitzen von 2-Oxy-8-methoxy-6.7-methylendioxy-chinolin (S. 486) mit überschüssigem Methyljodid und Natriummethylat-Lösung (Salway, Soc. 95, 1218). Entsteht auch beim Erhitzen von 2.8-Dimethoxy-6.7-methylendioxy-chinolin (S. 486) mit überschüssigem Methyljodid im Rohr auf 120° (Sal.). — Nadeln (aus Alkohol) . F: 179°. Unlöslich in kalter verdünnter Salzsäure. — Bei der Reduktion mit Natriumamsigam in verd. Alkohol erhält man eine bei 280° schmelzende Verbindung (schwer löslich in heißem Alkohol) und Oxyisokotarnin (S. 518).

1) Diese Verbindung ist uach DEY, KANTAM, J. Indian chem. Soc. 12, 430; C. 1985 II, 3921 Biz·[6-methoxy-4.5-methylendioxy-2-(β-methylamino-āthyl)-benzal]-aceton, s. nebeustehende Formel.

2) Zur Konstitution dieser Verbindung vgl. die usch dem Literatur-Schiußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienene Arbeit von DEY, KANTAM, J. Indian chem. Soc. 12, 480; C. 1985 II. 3921.

d) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-19}O₄N.

8-0xy-6.7-methylendioxy-1-phenacyl-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin

C14H17O4N, Formel I.

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1-phenacyl-1.2.3.4-tetrahydro-iso-chinolin, 1-Phenacyl-hydrokotarnin, Anhydrokotarninacetophenon $C_{20}H_{21}O_4N$, Formel II. Zur Konstitution vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Hand-

buchs [1. I. 1910] HOPE, ROBINSON, Soc. 103, 361; DEY, KANTAM, J. Indian chem. Soc. 12, 421; C. 1935 II, 3920. — B. Aus äquimolekularen Mengen von Kotarnin und Acetophenon in wäßrig-alkoholischer Soda-Lösung (Liebermann, Kropf, B. 37, 215). — Prismen (aus Alkohol). F: 126° (L., Kr.). Leicht löslich in Benzol (L., Kr.). Löst sich in 4—5 Tln. heißem Alkohol (L., Kr.). — Gibt.bei der Einw. von überschüssigem Methyljodid in kaltem Methanol Anhydro-[methylkotarnin-acetophenon]-jodmethylat (Bd. XIX, S. 355) (Kr., B. 27, 2748). Bei Einw. von Methyljodid ohne Kühlung erhält man das nachfolgend beschriebene Jodmethylat (Kr.). — 2C₃₀H₃₁O₄N + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe Flocken (L., Kr.).

Hydroxymethylat $C_{21}H_{25}O_5N = H_2CC_0^0>C_5H(0\cdot CH_3)<\frac{CH_2}{CH(CH_3\cdot CO\cdot C_6H_5)}>N(CH_3)_2\cdot OH^1)$. — Jodid $C_{21}H_{24}O_4N\cdot I$. B. Bei der Einw. von Methyljodid auf Anhydrokotarninacetophenon unter Erwärmung (Kroff, B. 37, 2749). Nadeln. F: 171°. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol. Liefert beim Behandeln der wäßr. Lösung mit Natriumcarbonat Anhydro-[methylkotarnin-acetophenon] (Bd. XIX, S. 355).

2. Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-13} O_5 N$.

1. [3-0xy-4.5-methylendioxy-phthalsäure]-imid, Kotarnsäure-imid $C_9H_5O_8N$, Formel III.

[3-Methoxy-4.5-methylendioxy-phthalsäure]-methylimid, Kotarnsäuremethylimid $C_{11}H_9O_5N$, Formel IV. B. Neben saurem kotarnsaurem Kalium (Bd. XIX,

S. 304), Oxykotarnin (S. 518) und anderen Produkten bei der Oxydation von Kotarnin (S. 475) mit wäßr. Kaliumpermanganat-Lösung in Gegenwart von etwas Alkali (WULFF, C. 1900 I, 1029; FREUND, W., B. 35, 1739). — Krystalle (aus Alkohol). Sublimiert bei 190—195° und schmilzt bei 205—206° (W.; Fr., W.). Sehr schwer löslich in Wasser (Fr., W.). — Liefert beim Erhitzen mit Alkali Kotarnsäure und Methylamin (W.; Fr., W.).

2. 8-0xy-6.7-methylendioxy-1-diacetylmethyl-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{1a}H_{12}O_{a}N$, Formel V.

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1-diacetylmethyl-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, 1-Diacetylmethyl-hydrokotarnin, Anhydro-[kotarnin-acetylaceton]

 $C_{17}H_{11}O_5N$, Formel VI. Zur Konstitution vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] Hope, Robinson, Soc. 103, 361. — B. Bei kurzem Erwärmen

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von Hofe, Robinson, Soc. 108, 363, 371.

äquimolekularer Mengen von Kotarnin (S. 475) und Acetylaceton in Alkohol mit etwas konz. Soda-Lösung (Kroff, B. 37, 2745). — Säulen (aus verd. Alkohol). F: 98—99° (K.). — $C_{17}H_{21}O_5N + HCl$. Hygroskopische Nadeln (aus Alkohol + Äther) (K.). — $2C_{17}H_{21}O_5N + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (K.). Löslich in warmem Wasser.

3. 8-0xy-6.7-methylendioxy-1-[γ -oxo- α -acetyl-butyl]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{16}H_{19}O_5N$, Formel I.

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1- $[\gamma$ -oxo- α -acetyl-butyl]-1.2.3.4-tetra-hydro-isoohinolin, Anhydro-[kotarnin-acetonylaceton] $C_{18}H_{18}O_5N$, Formel II. Zur

Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienene Arbeit von Hope, Robinson, Soc. 103, 361. — B. Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von Kotarnin (S. 475) und Acetonylaceton in Alkohol mit etwas konz. Soda-Lösung auf dem Wasserbad (Krope, B. 37, 2746). — Krystallpulver (aus Äther). F: 147° bis 149°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — $C_{18}H_{23}O_5N + HCl$. Zerfließliche Nadeln (aus Alkohol und Äther) (Kr.). — $2C_{18}H_{23}O_5N + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelbe Flocken (Kr.).

b) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-19} O_5 N$.

$0xy-oxo-Verbindungen C_{18}H_{17}O_{5}N.$

1. 11.12 - Dioxy - 2.3 - methylendioxy - 17 - oxo - 8.17 - des - dihydro - berbin $C_{18}H_{17}O_5N$, Formel III.

8-Methyl-11.12-dimethoxy-2.3-methylendioxy-17-oxo-8.17-des-dihydro-berbin, Allokryptopin (" β - bezw. γ -Homochelidonin") $C_{21}H_{28}O_8N$, Formel IV. Zur Konstitution

vgl. Gadamer, Ar. 257 [1919], 299, 301; 258 [1920], 148; R. D. Haworth, Perkin, Soc. 1926, 445, 448. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch in Chloroform bestimmt (Hoffgartner, M. 19, 201). — V. Findet sich in den Wurzeln und dem Kraut von Eschscholtzia californica Cham. (R. Fischer, Ar. 239, 423; Fi., Tweeden, C. 1903 I, 345), in der Wurzel von Sanguinaria canadensis L. (E. Schmidt, Koenig, Tietz, Ar. 231, 145, 164, 169; Fi., Ar. 239, 409, 417), in der Wurzel des Schöllkrauts (Chelidonium majus L.) (Schm., Selle, Ar. 228, 443; Wintgen, Ar. 239, 449), in den Stengeln und Wurzeln von Macleya cordata R. Br. (Bocconia cordata Willd.) (Hoffgartner, M. 19, 179, 198; Murrill, Schlotterbeck, C. 1900 II, 387; B. 33, 2806; Schlo., Blome, C. 1905 II, 1683) sowie in den Stengeln und Wurzeln von Adlumia cirrhosa Raf. (Schlo., Watkins, C. 1903 I, 1142). — Darst. Man extrahiert die Wurzeln von Chelidonium majus mit essigsäurehaltigem Alkohol, destilliert den Alkohol unter Wasserzusatz ab, macht ammoniakalisch und schüttelt mit Chloroform aus; nach dem Abdestillieren des Chloroforms werden durch wenig salzsäurehaltigen Alkohol Protopin und Chelidonin abgeschieden. Das Filtrat verdünnt man nach dem Entfernen des Alkohols mit salzsäurehaltigem Wasser, macht ammoniakalisch und entzieht der Lösung durch Chloroform das Allokryptopin (Schm., Selle, Ar. 228, 461). Isolierung aus Sanguinaria canadensis: Sch., Koe., Tietz, Ar. 231, 146, 149, 164, 169.

Existiert in zwei Formen, die sich schon durch Änderung der Krystallisations-

Existiert in zwei Formen, die sich schon durch Änderung der Krystallisationsbedingungen ineinander überführen lassen (E. SCHMIDT, Ar. 239, 404; R. FISCHER, Ar. 239, 448, 458, 161)

418; vgl. Gadamer, Ar. 257, 298; 258, 148, 156).

a) α -Allokryptopin (,, β -Homochelidonin"). Prismen oder Nadeln (aus Essigester). Monoklin (Schwantke, Ar. 239, 450). F: 160—161° (Wintgen, Ar. 239,

449), 159° (unkorr.) (R. FISCHER, Ar. 289, 423), 158,5° (korr.) (MURRILL, SCHLOTTERBECK. B. 88, 2806, 3469). Lagert sich beim Schmelzen oder beim Umkrystallisieren aus Alkohol zum Teil in β-Allokryptopin um (E. Schmidt, Ar. 239, 404; Fi., Ar. 239, 419, 423; Wi.: vgl. HOPFGARTNER, M. 19, 199). Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Essigsäure. schwerer in Alkohol, Schwefelkohlenstoff, Essigester und Benzol, unlöslich in Wasser; leicht löslich in Mineralsäuren; mäßig löslich in verd. Ammoniak, namentlich bei Gegenwart von Ammoniumchlorid, unlöslich in Kalilauge (Ho.; Schm., Selle, Ar. 228, 445). Frischgefälltes α-Allokryptopin löst sich in Äther leicht, krystallisiertes nur schwer (Ho.).

b) β-Allokryptopin (,,γ-Homochelidonin"). Tafeln mit ½, C₄H₂O₂ (aus Alkohol + Essigester), Nadeln mit ½, C₄H₂O₃ (aus Essigester), Prismen mit ½ C₄H₂O (aus gewöhnlichem Alkohol) oder lösungsmittelfreie Krystalle (durch Umkrystallisation aus absol. Alkohol Color Resident Carlos Resident Carlos Resident Carlos Resident Carlos Resident Resid

eine in heißem Wasser lösliche Verbindung, aus deren wäßr. Lösung Ammoniak oder Natriumdicarbonat einen in Natronlauge löslichen Niederschlag fällt (Schlotterbeck, Blome, C. 1905 II, 1683). Liefert beim Erhitzen im Rohr mit Phosphorpentschlorid und Chloroform auf 90-100° ein bei 198° schmelzendes Hydrochlorid einer chlorfreien Base (SCEL., BL.; vgl. Gadamer, Ar. 258 [1920], 156). — Physiologische Wirkung: H. Meyer, Ar. 281, 143. Gibt mit konz. Schwefelsäure erst allmählich eine violette Färbung, die in ein helles Gelbbraun übergeht (E. Schmidt, Selle, Ar. 228, 445; Schm., Ar. 231, 166; Hoffgartner, M. 19, 209). Farb- und Fällungsreaktionen mit Alkaloid-Reagenzien: Schm.; Schm.; M. 19, 209). Faro- und Falungsreaktionen mit Akaloid-Reagenzien: SCHM., SE.; SCHM.; Ho. — Zur Konstitution der Salze vgl. Gadamer, Ar. 257 [1919], 302; 258 [1920], 152. — $C_{21}H_{22}O_5N + HCl + 1.5H_2O$ (Ho.; vgl. SCHM., SE.). Nadeln. Löst sich bei 11° in 27 Tln. Wasser. — $C_{21}H_{22}O_5N + HBr + 1.5H_2O$ (Ho.). — $C_{21}H_{23}O_5N + HI + H_2O$ (Ho.). — $C_{21}H_{23}O_5N + HNO_3 + 1.5H_2O$. Nadeln. Löslich in Alkohol und heißem Wasser (Ho.). Löst sich bei 9.5° in 83 Tln. Wasser. — $C_{21}H_{22}O_5N + HCl + AuCl_2$ (Wintgen, Ar. 239, 450; vgl. Schm., SE.; SCHM., Ar. 231, 167). Rote Krystallwarzen (aus Alkohol). F: 187° (Wi.). — $2C_{21}H_{23}O_5N + 2HCl + PtCl_4 + aq$ (Wi.; SCHM., SE.; SCHM.; Ho.). Hellgelber Niederschlag.

Hydroxymethylat $C_{23}H_{27}O_0N = H_2C<_0>C_0H_2<_0CH_2\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_2(OH)\cdot CH_2>C_0H_2(O\cdot CH_3)_3$. B. Aus Allokryptopin (8. 521) beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid unter Druck auf 100° und Behandeln des entstandenen Jodids mit feuchtem Silberoxyd (E. SCHMIDT, Ar. 231, 168). — Sirupartige Masse. Leicht löslich in Wasser. Reagiert stark alkalisch. — Zieht aus der Luft Kohlendioxyd an. — Jodid $C_{22}H_{26}O_5N\cdot I+2^1/_2H_3O$. Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). — Chloroplatinat $2C_{22}H_{26}O_5N\cdot Cl+PtCl_4+4H_3O$. Hellgelbes, amorphes Pulver.

 $2. \quad extbf{2.3-Dioxy-11.12-methylendioxy-17-oxo-8.17-des-dihydro-berbin}$ C₁₈H₁₇O₈N, Formel I.

8-Methyl-2.3-dimethoxy-11.12-methylendioxy-17-oxo-8.17-des-dihydro-berbin, Kryptopin C₁₁H₂₂O₂N, Formel II. Zur Konstitution vgl. Perkin, Soc. 109 [1916], 828,

831; 115 [1919], 713; R. D. HAWORTH, PE., Soc. 1926, 1770, 1779. — V. Im Opium (T. SMITH, H. SETTH, Pharm. J. [2] 8, 595, 716; J. 1867, 523). Der Gehalt des Opiums an Kryptopin [1910], 13311). — Prismen oder Krystallkörner (aus Alkohol). F: 217° (Hz., A. Spl. 8, 303), 220—221° (korr.) (Ha., Pz.). Fast unlöslich in Wasser und Ather (T. S., H. S.; Hz., A. Spl. 8, 302). Löslich in Chloroform, ziemlich schwer löslich in siedendem Alkohol, sehr schwer

¹⁾ Nach Priv.-Mitt. der Chem. Fabrik MERCK enthält Handelspapaverin schon seit längerer Zeit kein Kryptopin mehr.

in siedendem Benzol und Petroläther; sehr schwer löslich in Alkalilaugen und Ammoniak (He., A. Sgl. 8, 302). D: 1,351 (Schröder, B. 13, 1075). — Gibt bei der Oxydation mit Permanganat-Lösung 4.5-Dimethoxy-phthalsäure (Brown, Pe., B. 25 Ref., 748). Bei 8-stdg. Einw. von verd. Salpetersäure (D: 1,06) bei 50—60° erhält man Nitrokryptopin (s. u.) (He., A. Spl. 8, 311). — Über die physiologischen Wirkungen vgl. Starkenstein in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie [Berlin 1924], Bd. II², S. 1012; Winterstein-Trier, Die Alkaloide [Berlin 1931], S. 557. — Die Lösung in Schwefelsäure (3 Vol. konz. Schwefelsäure + 1 Vol. Wasser) ist in der Kälte farblos und wird beim Erwärmen olivgrün (He., A. 222, 221 Anm.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelviolett (He., A. Spl. 8, 303). Weitere Farbreaktionen: Kau. — Salze. Die Salze des Kryptopins scheiden sich aus ihren Lösungen anfänglich meist gallertartig ab (T. S., H. S.; He., A. Spl. 8, 303). — Ca₁H₁₂O₅N + HCl + 5 H₂O. B. Aus dem Oxalat (s. u.) bei der Einw. von Calciumchlorid in geringem Überschuß (He., A. Spl. 8, 305). — C₂H₂₃O₅N + HCl + 6 H₂O. B. Aus Kryptopin in saurer Lösung bei der Einw. von Salzsäure in der Wärme (He.). Prismen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther; sehr schwer löslich in Salzsäure. — 2C₂₁H₂₃O₅N + H₂O₇O₇ (bei 100°). Krystallpulver. Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser (He.). — C₂₁H₂₃O₅N + HCl + HgCl₂ + H₂O. Gelbes Krystallpulver (He.). — 2C₂₁H₂₃O₅N + HCl + PtCl₄ + H₂O. Gelbes Krystallpulver (He.). — 2C₂₁H₂₃O₅N + 2HCl + PtCl₄ + H₂O. Gelbe Prismen (aus Alkohol). Sehr schwer löslich in heißem Wasser (He.). — Saures Oxalat C₂₁H₂₃O₅N + C₂H₂O₅N + C₄H₂O₅N + C₆H₂O₇N₃ + H₂O. Prismen. Sehr leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol (He.). Löst sich bei 10° in 167 Tln. Wasser. — Verbindung mit Mekonsäure C₂₁H₂₂O₅N + C₇H₂O₇N + C₇H₂O₆N + C₇H₂O₇N + C₇H₂O₇N + C₇H₂O₇N + C₇H₂O₇N + C₇H₂O

Nitrokryptopin C₃₁H₃₂O₇N₃ = O₂N·C₃₁H₃₂O₅N. B. Bei 8-stdg. Erwärmen von Kryptopin mit verd. Salpetersäure (D: 1,06) auf 50—60° (Hesse, A. Spl. 8, 311). — Hellgelbe Tafeln und Prismen (aus Alkohol). F: 185°. Leicht löslich in Chloroform, löslich in siedendem Alkohol und Äther, unlöslich in kaltem Wasser; leicht löslich in Ammoniak, unlöslich in Kalilauge. Die alkoh. Lösung reagiert gegen Lackmus alkalisch. Schmeckt schwach bitter. — Konz. Schwefelsäure erteilt Nitrokryptopin eine blutrote Färbung und löst es dann mit braungelber Farbe, die beim Erhitzen über Dunkelviolett nach Schwarzbraun umschlägt. — C₃₁H₃₂O₇N₃ + HCl+3 H₂O. Hellgelbe Prismen oder gelatinöser Niederschlag. Sehr leicht löslich in heißem Wasser. — C₃₁H₃₂O₇N₃ + HNO₃. Dunkelgelbe Krystallkörner oder Prismen. Verpufft beim Erhitzen über 100°. Etwas löslich in kaltem Wasser. — 2C₃₁H₃₂O₇N₃ + 2 HCl + PtCl₄ + 10 H₃O. Dunkelgelbe Krystallkörner. Schwer löslich in heißem, unlöslich in kaltem Wasser. — Oxalat 2C₃₁H₃₂O₇N₃ + C₂H₂O₄ + 12 H₃O. B. Aus dem sauren Oxalat (s. u.) beim Neutralisieren mit Ammoniak in der Wärme (HE.). Dunkelgelbe Prismen (aus Alkohol). Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol. Löst sich bei 16° in 148 Tln. Wasser. Verliert beim Trocknen im Exsiccator 11 H₃O, den Rest bei 100—110°. — Saures Oxalat C₃₁H₃₃O₇N₃ + C₂H₃O₄ + 3 H₃O. B. Aus Nitrokryptopin bei Einw. von überschüssiger Oxalsäure (HE.). Hellgelbe Prismen. Verliert beim Trocknen im Exsiccator 2 H₄O, den Rest bei 110—115°.

c) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-21}O₅N.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{18}H_{15}O_{5}N$.

1. 6.7 - Methylendioxy - 1 - [3.4 - dioxy - 2 - formyl - benzal] - 1.2.3.4 - tetrahydro-isochinolin $C_{18}H_{18}O_8N$, Formel I.

6.7-Methylendioxy-1-[3.4-dimethoxy-2-formyl-bensal] -1.2.8.4 - tetrahydro-isochinolin, Berberinal $C_{ao}H_{10}O_{a}N$, Formel II. Vgl. Berberin, S. 496.

Berberinal - [4 - dimethylamino - anil] C₂₈H₂₉O₄N₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. a. GADAMER.

mel. Zur Konstitution vgl. s. Gadamer,
J. pr. [2] 84 [1911], 818. — B. Aus

CH. CeH. (O. CH.) 1. CH. N. CeH. N. (CH.) 2.

Berberinal (S. 496) bei der Einw. von p-Amino-dimethylanilin in Ather (Gadamer, Ar. 243, 40). — Grünlichgelbe Krystalle. F: 128°.

Berberinaloxim C₉₀H₉₀O₈N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. a. Gadamer, J. pr. [2] 84 [1911], 818. — B. Aus Berberinal und Hydroxylamin in alkoholisch-ätherischer Lösung (Gadamer, Ar. 243, 37). — Krystalldrusen. F: 168—169° (Zers.). — Zersetzt sich schon beim Kochen mit Benzol. Gibt bei Einw. von verd. Salzsäure Berberiniumchlorid (S. 500).

2. 6.7 - Dioxy - 3 - [4.5 - methylendioxy - 2 - äthyl - benzal] - phthalimidin $C_{18}H_{18}O_5N$, Formel I.

- 6.7 Dimethoxy 3 [4.5 methylendioxy 2 $(\alpha.\beta$ dibrom äthyl)-benzal]-phthalimidin (P), Bromid des "Hydrastonsäureimids" $C_{20}H_{17}O_5NBr_3$, Formel II. B. Beim Verdunsten einer Lösung aus Hydrastonsäureimid (s. u.) und überschüssigem Brom in Chloroform (Freund, Philips, B. 23, 2915; Fr., A. 271, 365). Hellgelbe Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 158°.
- 2. 6.7 Methylendioxy 1 [3.4 dioxy 2 acetylbenzal] 1.2.3.4 tetrahydro-isochinolin $C_{19}H_{17}O_{5}N$, s. nebenstehende Formel (R=H).
- 6.7 Methylendioxy 1 [3.4 dimethoxy 2 acetylbensal]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{21}H_{21}O_5N$, s. nebenstehende Formel (R = CH₃). Vgl. 9-Methyl-berberin, S. 502.
- 3. 6.7 Methylendioxy 1 [3.4 dioxy 2 propionyl benzal] 1.2.3.4 tetrahydro-isochinolin $C_{so}H_{1s}O_sN$, s. nebenstehende Formel (R=H).
- 6.7 Methylendioxy 1 [8.4-dimethoxy 2-propionylbensal] -1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{22}H_{23}O_5N$, s. nebenstehende Formel (R = CH₃). Vgl. 9-Äthyl-berberin, S. 502.

4. 6.7-Methylendioxy-1-[3.4-dioxy-2-butyrylbenzal] - 1.2.3.4 - tetrahydro-isochinolin $C_{s1}H_{s1}O_sN$, s. nebenstehende Formel (R = H).

6.7-Methylendioxy-1-[3.4-dimethoxy-2-butyrylbensal] - 1.2.3.4 - tetrahydro - isochinolin $C_{23}H_{26}O_5N$, s. nebenstehende Formel (R = CH₃). Vgl. 9-Propyl-berberin, S. 502.

d) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-23} O_5 N$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{18}H_{13}O_5N$.

1. 6.7 - Dioxy - 3 - [4.5 - methylendioxy - 2 - vinyl - benzall - phthalimidin $C_{18}H_{18}O_5N$, HO $C_{18}H_{18}O_5N$ cH C_{1

6.7-Dimethoxy-3-[4.5-methylendioxy-2-vinyl-benzal]-phthalimidin, "Hydra-stonsäureimid"("Hydrastphthalimidin")
C₁₀H₁₇O₅N, s. nebenstehende Formel. B.

Beim Kochen von Methylhydrastimid-jodmethylat (S. 536) oder Allylhydrastimid-jod-allylat (S. 537) mit starker Kalilauge (Freund, Hem., B. 28, 2904; Fr., Philips, B. 23, 2913; Fr., A. 271, 364). — Gelbe Krystalle (aus verd. Essigsäure). F: 226°. — Gibt bei der Einw. von überschüssigem Brom in Chloroform 6.7-Dimethoxy-3-[4.5-methylendioxy-2-(α.β-dibrom-āthyl)-benzal]-phthalimidin(?) (s. o.).

2. 11.12 - Dioxy - 2.3 - methylendioxy - 9-oxo-16.17 - didehydro - berbin, "Noroxyberberin" C₁₀H₁₀O₅N, s. nebenstehende Formel (R = H).

11.12 - Dimethoxy - 2.3 - methylendioxy - 9 - oxo-16.17 - didehydro - berbin, Berberinon - (9), "Oxyberberin" $C_{80}H_{17}O_5N$, s. nebenstehende Formel ($R=CH_3$). B. Beim Erwärmen von Berberin (S. 496) mit 30^9 /oiger Natronlauge auf dem Wasserbad (GADAMER, Ch.~Z.~26, 292; Ar.~243, 34). Neben anderen Produkten bei der

Oxydation von Berberin mit Kaliumpermanganat-Lösung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in der Wärme (Perkin, Soc. 57, 1010, 1085). — Gelbe Tafeln (aus Xylol). F: 198—200° (Pe.), 198—199° (Ga.). Leicht löslich in heißer Essigsäure, etwas löslich in siedendem Toluol, schwer in Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Petroläther und Wasser; löslich in verd. Salzsäure, sehr schwer löslich in verd. Schwefelsäure (Pe.). Die alkoh. Lösung zeigt geringe blaue Fluorescenz (Pe.) — Die Lösung in warmer 50°/aiger Schwefelsäure ist gelb; aus der erkalteten Lösung krystallisieren gelbe Nadeln (Pe.). Die Lösung in 50°/aiger Schwefelsäure gibt auf Zusatz von konz. Salpetersäure eine dunkelbraune Färbung, die rasch nach Violett umschlägt (Pe.). Liefert in jodwasserstoffsaurer Lösung mit wenig Jod einen braunen Niederschlag, der aus alkoh. Jodwasserstoffsaurer Lösung mit wenig Jod einen braunen Niederschlag, der aus alkoh. Jodwasserstoffsaure in grünen Platten oder Nadeln krystallisiert (Pe.). — Acetat C₂₀H₁₇O₄N + C₂H₄O₄. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt (Pe.). Gelbe Krystalle. Mäßig löslich in Eisessig. Verliert in feingepulvertem Zustand schon an der Luft, rascher bei 100° die Essigsäure.

2. 11.12 - Dio xy - 2.3 - methylendio xy-9 - a cetonyl - 16.17 - didehydro-berbin $C_{el}H_{10}O_{e}N$, s. nebenstehende Formel (R = H).

| H₂C O CH₂ CH₂ CH₂ CH · CH₂ · CO · CH₃ | CH · CH₂ · CO

11.12 - Dimethoxy - 2.3 - methylendioxy - 9-acetonyl-16.17-didehydro-berbin, 9-Acetonyl-desoxyberberin, Anhydroberberinaceton, Ber-

berinaceton, Acetonberberin $C_{43}H_{33}O_6N$, s. nebenstehende Formel ($R=CH_3$). Zur Konstitution vgl. Gadamer, Ar. 243, 42 1). — B. Bei der Einw. von Natronlauge auf Berberiniumsulfat (S. 500) und wäßr. Aceton bis zur alkal. Reaktion (Schreiber, Dissert. [Marburg 1888], S. 20; Gaze, Ar. 228, 607). — Rotgelbe, lichtempfindliche Tafeln (aus Aceton). Färbt sich bei 85° dunkel und schmilzt bei 170° (Schr.). Gibt mit Alkohol eine gelbe Lösung (Schr.). — Beim Behandeln mit Säuren (Schr.; Gaze) oder überhitztem Wasserdampf (Gad., Ar. 239, 662; vgl. Gordin, Merrell, Ar. 239, 635 Anm. 1) erfolgt Spaltung in die Komponenten.

e) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-27} O_5 N$.

Lacton der 3 (oder 2) - [3.6.9 - Trioxy - xanthyl] - pyridin - carbonsäure - (2 oder 3), Resorcinchinolinein, "Fluorazein" C₁₀H₁₁O₆N, Formel I oder II,

bezw. desmotrope chinoide Formen. B. Durch Erhitzen von Chinolinsäure mit Resorcin auf ca. 200° (Noelting, Collin, I. B. 17, 258; GHOSH, Soc. 115 [1919], 1103). Entsteht auch beim Erhitzen von Chinolinsäureanhydrid mit Resorcin (Bernthsen, Mettegang, B. 20, 1209).—

(Bernthsen, Mettegang, B. 20, 1209). — Amorph. F: 266—267° (Zers.) (Gh.). Die Lösungen in Alkohol, Aceton und Toluol fluorescieren; die Lösung in Kalilauge fluoresciert orangegrün (Gh.). — Bei der Einw. von Brom entstehen Kohlendioxyd, Nicotinsäure und ein roter Farbstoff (N., C.). — Ag₈C₁₂H₈O₅N (Gh.).

¹) Vgl. indessen auch FREUND, FLEISCHER, A. 409 [1915], 200 Anm. 2; DEY, KANTAM, J. Indian chem. Soc. 12, 430; C. 1935 II, 3921.

3. Oxy-oxo-Verbindungen mit 6 Sauerstoffatomen.

Oxy-oxe-Verbindungen C₁₈H₁₈O_eN.

1. 6.7-Dioxy-3-[6-oxy-4.5-methylendioxy-2-vinyl-benzal]-phthalimidin $C_{19}H_{12}O_4N$, Formel I.

6.7-Dimethoxy-8-[6-methoxy-4.5-methylendioxy-2-vinyl-bensal]-phthalimidin, "Narceonsäureimid" $C_{81}H_{18}O_6N$, Formel II. B. Beim Kochen des Narceimimid-jodmethylats (S. 538) mit $30^\circ/_0$ iger Kalilauge (Freund, Michaels, A. 286, 253). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 177,5—178,5°.

2. 11.12-Dioxy-2.3-methylendioxy-9.16-dioxo-berbin $C_{14}H_{13}O_0N$, s. nebenstehende Formel (R=H).

11.13-Dimethoxy-3.8-methylendioxy-9.16-dioxoberbin (P), "Dioxyberberin" $C_{20}H_{17}O_6N$, s. nebenstehende Formel (R = CH_2). B. Entsteht in geringer Menge neben anderen Produkten beim Erwärmen von Berberin (S. 496) mit Kaliumpermanganat-Lösung in Gegenwart von Kaliumcarbonat (Perkin, Soc. 57, 1010,

1087). — Gelbe Nadeln (aus Anilin), Krystalle (aus Benzoesäureäthylester). Fast unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln. — Bei der Einw. von alkoh. Kalilauge in der Wärme erhält man das nachfolgend beschriebene Kaliumsalz. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe, die beim Erwärmen allmählich nach Olivgrün umschlägt. Gibt mit Salpetersäure eine violette Lösung. In kalter konzentrierter Schwefelsäure entsteht auf Zusatz von wenig Salpetersäure eine tief blauviolette Färbung, die beim Verdünnen mit Wasser verschwindet.

Verbindung C₂₀H₁₉O₇N(?). — KC₂₀H₁₉O₇N+3H₂O(?). B. Aus Dioxyberberin bei der Einw. von warmer alkoholischer Kalilauge (Perkin, Soc. 57, 1089). Gelbe Nadeln (aus 80%/sigem Methanol). Gibt beim Aufbewahren an der Luft Berberilsäure (Bd. XIX, S. 360). Beim Behandeln mit Säuren wird Dioxyberberin regeneriert.

4. Oxy-oxo-Verbindungen mit 7 Sauerstoffatomen.

Lacton der 3 (oder 2) - [2.3.6.7.9 - Pentaoxy - xanthyi] - pyridin - carbon-säure - (2 oder 3), 0 xyhydrochinon - chinoiinein C₁₀H₁₁O₇N, Formel III oder IV, harw degmetrane chinoide Formen

in Eisessig ein Bromderivat (löslich in Aceton, schwer löslich in Eisessig, unlöslich in Ligroin; löslich in Kalilauge mit blaustichig roter Farbe).

IV. Carbonsäuren.

A. Monocarbonsäuren.

1. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-11} O_4 N$.

$$5 - \alpha - Furyl-isoxazol-carbonsäure-(3) \ C_8H_5O_4N = \frac{HC - CH}{HC \cdot O \cdot C} \frac{HC - C \cdot CO_2H}{C \cdot O \cdot N}$$

$$5 \cdot \alpha \cdot \text{Thienyl-isoxazol-carbons} \\ \text{are-(8)} \quad C_8 H_5 O_3 \text{NS} = \frac{\text{HC--CH}}{\text{HC--S \cdot C----C \cdot O \cdot N}} \\ \text{HC \cdot S \cdot C----C \cdot O \cdot N}$$

B. Aus γ-Oxo-α-oximino-γ-[α-thienyl]-buttersäure (Bd. XVIII, S. 467) durch spontane Wasserabspaltung, die schon beim Aufbewahren im Vakuum oder Erwärmen der Lösungen, besonders glatt bei der Einw. von Acetylchlorid auf die äther. Lösung erfolgt (Salvatori, G. 21 II, 283). Durch Verseifen des Äthylesters mit alkoh. Kalilauge (Salvatori, G. 21 II, 280). — Krystalle (aus Benzol). F: 177° (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Essigester, schwerer in Benzol, sehr schwer in Petroläther; ziemlich leicht löslich in warmem, schwer in kaltem Wasser. — Zerfällt in der Hitze in α-Thenoylacetonitril (Bd. XVIII, S. 408) und Kohlendioxyd. — AgC₂H₄O₂NS. Flocken.

von [α-Thenoyl]-brenztraubensäure-äthylester mit Hydroxylamin-hydrochlorid in alkoh. Lösung (Ανακιι, G. 21 I, 447). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 48°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol. — Die hellgelbe Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von Kaliumdichromat violett.

2. Monocarbonsäuren C_nH_{2n-19}O₄N.

 α - [6.7 - Methylendio xy - 1.2.3.4 - tetra hydro-iso-chinolyl-(1)] - phenylessigs aure, 1-[α -Carboxy-benzyl] - norhydro hydrastinin $C_{1s}H_{17}O_4N$, s. nebenstehende Formel.

α-[2-Methyl-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolyl-(1)] -phenylessigsäure-äthylester, 1-[α-Carbāthoxy-bensyl]-hydrohydrastinin, Anhydro-[hydrastinin - phenylessigsäureäthylester] $C_{21}H_{12}O_4N$, 8. nebenstehende Formel. B. Beim Aufbewahren von Hydrastinin und Phenylessigester in Alkohol bei Gegenwart von Soda (Liebermann, Glawe, B. 37, 2739). — F: 85—86°. — $2C_{21}H_{22}O_4N + 2HCl + PtCl_4$.

¹⁾ Zu dieser Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Haudbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von Hope, Robinson, Soc. 103, 364; Oberlin, Ar. 265, 276.

3. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-25} O_4 N$.

2-Methyl-6-phenyl-4-[3.4-methylendloxy-phenyl]-pyrldin-carbonsäure-(3), 2-Methyl-6-phenyl-4-[3.4-methylendloxy-phenyl]-nicotinsäure $C_{20}H_{15}O_4N$, s. nebenstehende Formel.

0 0 0 CH₂

Nitril, 2-Methyl-6-phenyl-4-[3.4-methylendioxy-phenyl]- $_{CeH_5}$. S-cyan-pyridin $C_{20}H_{14}O_2N_3=NC_{12}H_{14}O_2\cdot CN$. B. Aus Diacetonitril und Piperonylidenacetophenon durch Einw. von Natriumäthylat-Lösung (v. Meyer, C. 1908 II, 594; J. pr. [2] 78, 530). — Nadeln. F: 238°.

4. Monocarbonsäuren C_n H_{2n-29} O₄ N.

2-[3.4-Methylendioxy-phenyl]-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 2-[3.4-Methylendioxy-phenyl]-5.6-benzo-cinchoninsäure $C_{21}H_{13}O_4N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei 3-stdg. Erhitzen von Piperonal mit Brenztraubensäure und β -Naphthylamin in alkoh. Lösung (Doebner, Felber, B. 27, 2030). — Gelbe Nadeln. F: 292°. — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 2-[3.4-Methylendioxy-phenyl]-5.6-benzo-chinolin (S. 469).

5. Monocarbonsäuren C_nH_{2n-33}O₄N.

1. 2.6-Diphenyi-4-[3.4-methylendioxy-phenyl]-pyridincarbonsäure-(3), 2.6-Diphenyi-4-[3.4-methylendioxy-phenyl]-nicotinsäure $C_{as}H_{17}O_4N$, s. nebenstehende Formel.

0 >CH²

Nitril, 2.6-Diphenyl-4-[3.4-methylendioxy-phenyl]-3-cyan-pyridin $C_{25}H_{16}O_2N_3=NC_{24}H_{15}O_2\cdot CN$. B. Aus Benzoacetodinitril $C_{5}H_{5}$. (Bd. X, S. 681) und Piperonylidenacetophenon durch Einw. von Natriumäthylat-Lösung (v. Meyer, C. 1908 II, 594; J. pr. [2] 78, 530). — Nadeln. F: 233°.

2. 2-Phenyl-4-[3.4-methylendioxy-phenyl]-6-p-tolyl-pyridin-carbonsäure-(5), 6-Phenyl-4-[3.4-methylendioxy-phenyl]-2-p-tolyl-nicotinsäure $C_{26}H_{12}O_4N$, s. nebenstehende Formel.

HO²C· O CH²

Nitril, 2-Phenyl-4-[3.4-methylendioxy-phenyl]-6-p-tolyl-CH₃·C₅H₄· $\frac{1}{N}$ ·C₆H₅ 5-cyan-pyridin C₂₆H₁₈O₂N₂ = NC₂₅H₁₆O₂·CN. B. Aus p-Toluacetodinitril (Bd. X, S. 704) und Piperonylidenacetophenon durch Einw. von Natriumäthylat-Lösung (v. Meyer, C. 1908 II, 594; J. pr. [2] 78, 531). — Nadeln. F: 245°.

B. Dicarbonsäuren.

Dicarbonsäuren $C_n H_{2n-13} O_6 N$.

[6.7 - Methylendioxy - 1.2.3.4 - tetrahydro-isochino-iyi-(1)]-maionsäure, Norhydrohydrastinin-maion- H_2C 0 CH2 CH2 Säure-(1) $C_{12}H_{12}O_6N$, s. nebenstehende Formel.

[2 - Methyl - 6.7 - methylendioxy - 1.2.3.4 - tetrahydro-iso-CH(CO₂H)₂ chinolyl-(1)]-malonsäure-diäthylester, Hydrohydrastinin-malonsäure-(1) - diäthylester, Anhydro-[hydrastinin-malonsäurediäthylester] $C_{12}H_{12}O_6N = H_2C$ 0 C_6H_2 1). B. Aus Hydrastinin und Malonester in

¹⁾ Zu dieser Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Haudbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von Hope, Robinson, Soc. 103, 361; Oberlin, Ar. 265, 276.

39, 2221, 2226).

Alkohol bei Gegenwart von Piperidin (Liebermann, Glawe, B. 37, 2742). — Zersetzliches Krystallpulver (aus verd. Alkohol). F: 56-57°. Sehr leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Liefert mit Platinchlorwasserstoffsäure das Chloroplatinat des Hydrastinins und Malonester.

C. Oxy-carbonsäuren.

1. Oxy-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-11}O_5N$.

8-0xy-6.7-méthylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin-carbonsaure-(1) $C_{11}H_{11}O_5N$, s. nebenstehende H_2C 2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetra-2-Methyl-3-methoxy-0.1-methylendroxy-1.2.6.4-tours-hydro-isochinolin-carbonsäure-(1)-nitril, 1-Cyan-hydrokotarnin, Kotarnin-pseudocyanid, "Kotarnincyanid" $C_{13}H_{14}O_3N_2 = H_2C \bigcirc_{O} C_6H(O \cdot CH_3) \bigcirc_{CH(CN) \cdot N \cdot CH_3}^{CH_2}$. B. Aus Kotarnin und überschüssiger wäßriger Cyanwasserstoffsäure (HANTZSCH, KALB, B. 32, 3131) oder aus dem Hydrochlorid und Kaliumcyanid in währ. Lösung (H., K., B. 32, 3131; Freund, Preuss, B. 33, 386). — Säulen (aus Alkohol). F: 95—96° (F., P.), 86° (H., K., B. 32, 3131). Leicht löslich in Chloroform, Ather, Ligroin und Benzol (F., P.), löslich in heißem, fast unlöslich in kaltem Wasser (H., K., B. 32, 3131). Absorptionsspektrum in Ather und Ather + Methanol: Dobbie, Lauder, Tinkler, Soc. 83, 600. Das elektrische Leitvermögen in alkoholischer und wäßriger Lösung läßt auf eine teilweise Umlagerung in ein echtes Salz in wäßr. Lösung schließen (H., K., B. 33, 2203; F., Bamberg, B. 35, 1746). — Verdünnte Säuren spalten Cyanwasserstoff ab (F., P.). Gibt mit konz. Salzsäure (F., Reitz, B. 39, 2226 Anm.) oder mit einer Benzol-Lösung von Chlorwasserstoff (F., P.) ein krystallisiertes Hydrochlorid, das beim Behandeln mit Wasser oder beim Erhitzen in Kotarninchlorid und Cyanwasserstoff zerfällt (vgl. a. G. M. Robinson, R. Robinson, Soc. 111 [1917], 967). Ist gegen kalte wäßrige Alkalilauge beständig; beim Kochen mit alkoh. Kalilauge erhält man Kaliumcyanid (F., P.). Gibt mit Silber-Lösungen Silbercyanid (F., P., B. 33, 383). Liefert mit Methyljodid 1-Cyan-hydrokotarnin-jodmethylat (s. u.) (F., P.). Bei der Einw. von Äthylmagnesiumjodid entsteht 1-Äthyl-hydrokotarnin (F., B. 37, 3334; F., Reitz, B.

2 - Methyl - 8 - methoxy - 6.7 - methylendioxy - 1.2.3.4 - tetrahydro-isochinolin - [carbonsäure-(1)-amid]-hydroxymethylat, Hydrokotarnin-[carbonsäure-(1)-amid]-hydr-

bonsaure-(1)-amidj-hydroxymethylat, Hydrokotarnin-[carbonsaure-(1)-amidj-hydroxymethylat
$$C_{14}H_{20}O_5N_2 = H_2COOC_6H(O\cdot CH_3)CH_2 - CH_2 - CH_2OH(CO\cdot NH_2)\cdot N(CH_3)_2\cdot OH$$
. B. Durch

Erwärmen von 1-Cyan-hydrokotarnin-jodmethylat mit sehr verd. Natronlauge oder Natriumhydrosulfid-Lösung (Freund, Bamberg, B. 35, 1747). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 235°. — Geht durch Erhitzen mit starker Kalilauge unter Abspaltung von Jodwasserstoff in α-Dimethylamino-6-methoxy-4.5-methylendioxy-2-vinyl-phenylessigsäureamid (Bd. XIX. S. 363) über.

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin-[car-

bonsäure - (1) - nitril] - hydroxymethylat, 1 - Cyan - hydrokotarnin - hydroxymethylat
$$C_{14}H_{18}O_4N_9 = H_8C \stackrel{O}{\bigcirc} C_6H(O \cdot CH_3) \stackrel{CH_9}{\longleftarrow} CH_2$$
. B. Durch mehrstündiges

Kochen von Kotarnincyanid (s. o.) mit Methyljodid (Freund, Preuss, B. 38, 382, 387). — Krystalle (aus Wasser). F: 204—205° (Zers.) (F., P.). Schwer löslich in Alkohol (F., P.). — Wird von siedender konzentrierter Salzsäure nicht verändert (F., P.). Liefert beim Erwärmen mit sehr verd. Natronlauge oder mit Natriumhydrosulfid-Lösung Hydrokotarnin-[carbon-säure-(1)-amid]-jodmethylat (s. o.), mit starker Kalilauge α-Dimethylamino-6-methoxy-4.5-methylendioxy-2-vinyl-phenylessigsäureamid (Bd. XIX, S. 363) (F., ΒΑΜΒΕΡΩ, Β. 35, 1740, 1747).

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin-[thio-carbonsäure-(1)-amid]-hydroxymethylat, Hydrokotarnin-[thiocarbonsäure-(1)-amid]-hydroxymethylat $C_{14}H_{26}O_4N_1S=$

H₂CO_OC₆H(O·CH₂) CH₂ CH₂ CH₃ CH₃ B. Das Jodid entsteht bei kursem Kochen von 1-Cyan-hydrokotarnin-jodmethylat mit Schwefelammonium; man zersetzt es in wäßr. Suspension durch Natronlauge (Freund), Bamberge, B. 35, 1750). — Blättchen mit 2 H₂O. F: 135°. Schmilzt wasserfrei bei 141—142°. Zersetzt sich bei längerem Erhitzen auf ca. 80°. — Das Jodid liefert beim Kochen mit Kalilauge α-Dimethylamino-6-methoxy-4.5-methylendioxy-2-vinyl-phenylessigsäureamid (Bd. XIX, S. 363). — Jodid C₁₄H₁₅O₃SN₃·I. Citronengelbe Prismen (aus wenig Wasser). F: 203°.

b) Oxy-carbonsăuren C_n H_{2n-19} O₅ N.

 α -[8-0xy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydrolsochinolyl-(1)]-phenylessigsäure $C_{1s}H_{17}O_sN$, s. $H_{20}O_sH_{17}O_sN$, s. $H_{20}O_sH_{17}O_sN$, s.

 α -[2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4- tetrahydro-isochinolyl-(1)]-phenylessigsäure-äthylester, 1-[α -Carbäthoxy-bensyl]-hydrokotarnin, Anhydro-[kotarnin-phenylessigsäureäthylester] $C_{22}H_{24}O_{5}N=$

 $\begin{array}{c} \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2(\text{CH}_3) & \text{CH}_3(\text{CH}_3) & \text{CO}_3 \cdot \text{C}_2 \\ \text{H}_5) \cdot \text{N} \cdot \text{CH}_3 & \text{Durch 24-stdg. Einw. gesttigter Soda-Lösung auf Kotarnin und Phenylessigester in Alkohol (Liebermann, Glawe, B. 37, 2739). — Prismen (aus Alkohol). F: <math>91-92^{\circ}$. — $C_{22}H_{25}O_3N + \text{HNO}_3$. Schwer lösliche Nadeln. — $2C_{22}H_{25}O_3N + 2 \text{HCl} + \text{PtCl}_4$. Gelbe Flocken.

 α -[3-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolyl-(1)]-phenylessigsäure-nitril, 1-[α -Cyan-bensyl]-hydrokotarnin, Anhydro-[kotarnin-bensyleyanid] $C_{80}H_{30}O_3N_3=H_3C<0>C_6H(0\cdot CH_3)\cdot \frac{CH_3}{CH[CH(C_6H_3)\cdot CN]}>N\cdot CH_3$ 1). B. Aus Kotarnin und Benzyleyanid in Alkohol (Freund, B. 37, 3336). — Verfärbt sich bei 125°, schmilzt bei 134° zu einer roten Flüssigkeit. Unlöslich in Wasser; leicht löslich in kalter Salzsäure. Wird beim Erwärmen mit Säuren in die Komponenten gespalten. — $C_{30}H_{30}O_3N_3+HCl.$ Säulen. F: 154—155°.

2. Oxy-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.

11.12-Dioxy-2.3-methylendioxy-16.17-didehydro-berbin-carbonsäure-(9) $\mathbf{C_{1s}H_{1s}O_{e}N},$ Formel I.

11.12 - Dimethoxy - 2.3 - methylendioxy - 16.17 - didehydro-berbin-carbons aure - (9)-nitril, Berberin-pseudocyanid, ,,9-Cyan-dihydroberberin $C_{21}H_{12}O_4N_2$, Formel II.

Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. G. M. Robinson, R. Robinson, Soc. 111 [1917], 966. — B. Beim Fällen einer wäßr. Lösung von Berberiniumchlorid mit Kaliumcyanid-Lösung (Henry, A. 115, 136; Pommerehne, Ar. 233, 162; vgl. Gadamee, Ar. 243, 43). — Gelbliche Blättchen (aus verd. Alkohol). Schmilzt, schnell erhitzt, bei 184—186° (R., R.). Sehr schwer löslich in Wasser, leichter in kaltem, besonders leicht in heißem Alkohol (H.). — Wird von kalten verdünnten Säuren nur langsam angegriffen; beim Erwärmen entstehen unter Entwicklung von Cyanwasserstoff Berberiniumsalze (P.).

¹⁾ So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [i. I. 1910] erschienenen Arbeiten von Hops, Robinson, Soc. 103, 364, 366; Dey, Kampam, J. Indian chem. Soc. 12, 421; C. 1935 II, 3920.

3. Oxy-carbonsäuren mit 7 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-carbonsäuren $C_n H_{2n-13} O_7 N$.

[8 - 0 x y - 6.7 - meth ylendio x y - 1.2.3.4 - tetra hydro-isochinolyi-(1)] - malonsaure
$$C_{12}H_{13}O_7N$$
, s. nebenstehende Ho $C_{12}H_{13}O_7N$ of $C_{12}H_{13}O_7N$ of

[2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolyl-(1)]-malonsäure-diäthylester, Hydrokotarnin-malonsäure-(1)-diathylester, Anhydro-[kotarnin-malonsäurediäthylester] $C_{19}H_{44}O_7N=$

[kotarnin - malonsäurediäthylester] $C_{19}H_{18}O_7N = CH_2$ CH_3 CH_4 CH_5 CH_5 CH_5 CH_5 CH_6 CH_6 CH

[2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolyl-(1)]-malonsäure - äthylester - nitril, Hydrokotarnin - cyanessigsäure - (1) - äthylester, Anhydro - [kotarnin - cyanessigsäureäthylester] $C_{17}H_{20}O_3N_3=$

H₂C O C₆H(O·CH₂) CH₂ CH₂ CH₂ 1). B. Aus Kotarnin und Cyanessigester in Alkohol bei Gegenwart von Soda-Lösung (Kropf, B. 37, 2747). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 95—96° (Zers.). Wird von Säuren leicht gespalten.

b) Oxy-carbonsăuren $C_n H_{2n-19} O_7 N$.

 $0 \times y$ -carbon saure $C_{12}H_{12}O_iN$, Formel I, bezw. desmotrope Ammonium hydroxydform, Formel II.

Auhydrid, Berberidinsäure (Berberidsäure) $C_{18}H_{11}O_6N$, Formel III. B. Bei der Oxydation von Berberin (S. 496) mit verd. Salpetersäure auf dem Wasserbad (DOBBIE, LAUDER, Soc. 81, 157).— Gelblichbraune Prismen (aus Wasser). Schwärzt sich bei ca. 235° und schmilzt bei 285° unter Zer-

setzung (D., L., Soc. 81, 158). Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform und kaltem Wasser; leicht löslich in Natronlauge mit blutroter Farbe (D., L., Soc. 81, 158). Absorptionsspektrum in wäßr. (?) Lösung: D., L., Soc. 83, 620. — Gibt bei der Oxydation mit Permanganat in siedendem Wasser Berberonsäure (Bd. XXII, S. 185), in Kaliumcarbonat-Lösung bei Zimmertemperatur 6.7-Methylendioxy-1-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin (S. 503) (D., L., Soc. 81, 159). — Berberidinsäure ist zweibasisch, ihre Salze sind mit Ausnahme der Silbersalze löslich (D., L., Soc. 81, 158). — AgC₁₂H₁₀O₆N. Gelblichbraune Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen plötzlich unter Entwicklung brauner Dämpfe (D., L., Soc. 81, 158).

¹⁾ Zu dieser Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Hundbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von Hope, Robinson, Soc. 108, 361 und Dry, Kantam, J. Indian chem. Soc. 12, 421; C. 1935 II, 3920.

4. Oxy-carbonsäuren mit 8 Sauerstoffatomen.

2.6 - Dioxy - 4 - [3.4 - methylendioxy - phenyl] - pyridin - dicarbonsaure - (3.5) $\rm C_{14}H_9O_8N$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

0>CH3

Dinitril, 2.6 - Dioxy - 4 - [3.4 - methylendioxy - phenyl] - 3.5 - di - Ho₂C · Co₂H cyan - pyridin (β - [3.4 - Methylendioxy - phenyl] - α.γ - dioyan - glu- Ho · N · OH taoonsäure - imid) C₁₄H₇O₄N₃ = NC₁₃H₅O₃(OH)₃(CN)₃. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei der Kondensation von Cyanessigester mit Piperonal und Ammoniak in Wasser, neben anderen Verbindungen (Piccinini, C. 1903 II, 714). Ncben β - [3.4 · Methylendioxy - phenyl] - α - cyan - propionsäure - amid beim Behandeln von Piperonyliden - cyanessigsäure - amid (Bd. XIX, S. 288) mit Cyanacetamid und 23% jegem Ammoniak (P., C. 1905 II, 622). — Krystalle (aus Alkohol + Äther). Bräunt sich bei 150—180° und schmilzt oberhalb 300° (P., C. 1903 II, 714). Löslich in warmem Aceton und Essigsäure (P., C. 1903 II, 714). Zuckerinversionsvermögen: Torrese, C. 1907 I, 875. — Die wäßr. Lösung fällt sehr verd. Nicotin-hydrochlorid-Lösungen unter Bildung eines Salzes (s. u.) (P., C. 1903 II, 714; T., C. 1905 II, 416). — Salze: P., C. 1903 II, 714. — Ammoniu msalz. Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). Entwickelt bei 70—80° Ammoniak, bräunt sich bei 250° und schmilzt oberhalb 300°. Löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther und Aceton. — CuC₁₄H₆O₄N₃. Grün. Schwer löslich in Wasser ein basisches Salz Cu[O·Cu(C₁₄H₆O₄N₃)]₂. — Cu(C₁₄H₆O₄N₃)₃ + CuC₁₄H₆O₄N₃. + 6NH₃ + H₂O. Bläulich. Gibt bei 100° 3 NH₃ + H₂O unter Grünfärbung ab, der Rest des Ammoniaks entweicht bei weiterem Erhitzen unter weiterer Verfärbung. — AgC₁₄H₆O₄N₃. Gelatinöser Niederschlag. Färbt sich am Licht violett. — Ca(C₁₄H₆O₄N₃)₃ + CuC₁₄H₆O₄N₃)₄ + 2C₁₄H₇O₄N₃ + 2NH₃ + 10H₂O. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — Co(C₁₄H₆O₄N₃)₄ + 2C₁₄H₇O₄N₃ + 2NH₃ + 10H₂O. Nädeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — Co(C₁₄H₆O₄N₃)₂ + 2C₁₄H₇O₄N₃ + 2NH₃ + 10H₂O. Rötliche Nadeln. Gibt über Calciumchlorid 1 Mol, über Schwefelsäure im Vakuum 3 Mol des Krystallwassers a

D. Oxo-carbonsäuren.

4.5 - Dioxo - 2 - [3.4 - methylendioxy-phenyl] - pyr- oc — $_{\rm CH \cdot CO_2H}$ rollidin-carbonsäure-(3) $_{\rm C_{12}H_9O_6N}$, s. nebenstehende oc NH·CH — $_{\rm CO_2H}$ Formel, bezw. desmotrope Formen.

Äthylester $C_{14}H_{13}O_6N=C_{11}H_8O_4N(CO_3\cdot C_2H_5)$. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei der Kondensation von Oxalessigester mit Piperonal bei Gegenwart von Ammoniak (SIMON, CONDUCHÉ, A. ch. [8] 12, 35). — Enthält 1 Mol H_9O . Zersetzt sich bei 155°. Unlöslich in Wasser, löslich in heißem Alkohol. — Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine rote Färbung. Löst sich in rauchender Schwefelsäure mit blauer Farbe. — Ammoniumsalz. Zersetzt sich bei 185°. — $KC_{14}H_{12}O_6N$. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser. — $Cu(C_{14}H_{12}O_6N)_3 + 2C_2H_4O_2$. Gelblichgrüne Nadeln (aus Eisessig).

E. Oxy-oxo-carbonsäuren.

Oxy-oxo-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-carbonsäuren $C_nH_{2n-18}O_6N$.

1. 1 - 0 x y - 5.6 - methylendlox y - 3 - 0 x 0 - i s 0 - i n d olin - carbonsaure - (1) $C_{10}H_7O_6N$, Formel I I. H_3C_0 C_0 C_0

2-Methyl-1-oxy-5.6-methylendioxy-3-oxo-isoindolin-carbonsäure-(1), Hydrastininsäure $C_{11}H_9O_6N$, Formel I (R = CH₃). Vgl. 4.5-Methylendioxy-phthalonsäure-methylamid-(1), Bd. XIX, S. 315.

2. α -[8-0xy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolyl-(1)]-acetessigsäure C₁₄H₁₅O₂N, s. nebenstehende Formel.

3. α -Äthyl- α -[8-oxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolyl-(1)]-acetessigsäure $C_{16}H_{19}O_6N$, s. nebenstehende Formel.

 $\begin{array}{llll} \alpha - \ddot{\mathrm{A}} \operatorname{thyl} - \alpha - [2 - \operatorname{methyl} - 8 - \operatorname{methoxy} - 6.7 - \operatorname{methylendioxy} - 1.2.3.4 - \operatorname{tetrahydro} - \operatorname{iso-chinolyl} - (1)] - \operatorname{acetessigs\"{a}} \operatorname{ure} - \ddot{\mathrm{a}} \operatorname{thylester}, & \operatorname{Anhydro} - [\operatorname{kotarnin} - \ddot{\mathrm{a}} \operatorname{thylacetessigs\"{a}} \operatorname{ure} - \operatorname{CH}_2 \\ \ddot{\mathrm{a}} \operatorname{thylester}] & & & & & & & & & & & \\ \ddot{\mathrm{a}} \operatorname{thylester}] & & & & & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} - & \\ \mathrm{C} \operatorname{H}_2 \operatorname{U} -$

b) Oxy-oxo-carbonsäuren $C_nH_{2n-21}O_6N$.

1. α - [8 - 0 x y - 6.7 - methylendio x y - 1.2.3.4 - tetrahydro-isochinolyl-(1)] - benzoylessig-săure $C_{19}H_{17}O_6N$, s. nebenstehende Formel.

 $\begin{array}{lll} \alpha \cdot [\text{2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolyl-(1)]} \\ \text{benzoylessigsäure-äthylester,} & \text{Anhydro-[kotarnin-benzoylessigsäureäthylester]} \\ \text{C_{23}H$_{25}$O$_{6}$N$ = H_{2}C$_{0}$C$_{6}$H$_{(O\cdot CH_{3})}$C$_{H$_{2}C_{1}C_{1}C_{1}C_{2}C_{2}C_{2}H_{5}$\cdot C$_{2}H_{5}$\cdot N$\cdot C$_{1}$$. B. Aus Kotarnin und Benzoylessigester in Alkohol bei Gegenwart von Soda (Kropf, B. 37, 2747). — Nadeln (aus Alkohol und Wasser). F: 100—102°. — 2C$_{25}$H$_{25}$O$_{6}$N$ + 2 HCl + PtCl$_{4}$. Gelbe Flocken (aus salzsaurer Lösung). F: 116—117°. \\ \end{array}$

2. α - Benzyl - α - [8 - 0 xy - 6.7 - methylen - dio xy - 1.2.3.4 - tetrahydro-isochino-lyl-(1)] - a cetessigs äure $C_{21}H_{21}O_6N$, s. HÖ $C(CH_2 \cdot C_6H_5)(CO \cdot CH_3) \cdot CO_2H$ nebenstehende Formel.

 α - Benzyl - α - [2 - methyl - 8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolyl-(1)]-acetessigsäure-äthylester, Anhydro - [kotarnin - benzylacetessigsäure-äthylester] $C_{25}H_{29}O_6N=$

¹⁾ Zu dieser Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiton von Hope, Robinson, Soc. 103, 361 und Dry, Kantam, J. Indian chem. Soc. 12, 421; C. 1935 II, 3920.

V. Amine.

A. Monoamine.

$$\label{eq:min_capacity} \text{Amin } C_aH_aO_aN_a = \underset{H_BN}{ } \text{$\stackrel{NH}{\longrightarrow}$} 0.$$

 $\textbf{Verbindung} \ \, \textbf{C}_{\textbf{a}}\textbf{H}_{\textbf{10}}\textbf{ON}_{\textbf{a}}\textbf{S}_{\textbf{a}} = (\textbf{HO})(\textbf{CH}_{\textbf{a}})_{\textbf{a}}\textbf{N} : \textbf{C}_{\textbf{e}}\textbf{H}_{\textbf{a}} < \overset{\textbf{N}}{\textbf{S}} > \textbf{S}. \ \, \textbf{Als Chlorid dieser Verbindung}$ ist vielleicht das Methylenrot CaHaNaSaCl (Bd. XIII, S. 74) aufzufassen.

B. Diamine.

[3.6 - Diamino - xanthen] - $[\alpha.\beta$ - benzisoxazolin] - spiran - (9.3') $C_{12}H_{16}O_{2}N_{2}$, Formel I.

[8.6 - Bis - diathylamino - xanthen] - $[\alpha.\beta$ -benzisothiazolin-1'-dioxyd] - spiran-(9.8'), Sultam des 9-Amino-3.6-bis-diäthylamino-9-[2-sulfo-phenyl]-xanthens, Saccharein des 3-Diäthylamino-phenols $C_{27}H_{31}O_3N_2S$, Formel II. B. Bei längerem Erhitzen von

Saccharin mit 3-Diäthylamino-phenol auf ca. 165° (Monnet, Koetschet, Bl. [3] 17, 697; Gilliard, Monnet & Caetter, D. R. P. 100779; C. 1899 I, 719; Frdl. 5, 234). — Farblose Krystalle (aus Benzol). F: 243° (M., K.). Sehr leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol, Benzol und Toluol, unlöslich in Ligroin (M., K.). — Hydrochlorid. Grüne, metallisch glänzende Krystalle (aus verd. Salzsäure). Sehr schwer löslich in Wasser (M., K.). Die wäßr. Lösung wird beim Kochen unter Abscheidung der freien Base entfärbt (M., K.).

N-Äthyl-Derivat
$$C_{aa}H_{ab}O_{a}N_{a}S = (C_{a}H_{5})_{a}N \cdot C_{a}H_{a} < 0 < C_{a}H_{a} \cdot N(C_{a}H_{5})_{a}$$
. B. Beim Ercarder vorangehenden Verbindung mit Äthyljodid in Natriumäthylat-Lösung auf 160° (Monner, Koetschet, Bl. [3] 17, 700). — Farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 220—222°.

Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol und Ather. Die Salze sind unbeständig, ihre wäßr. Lösungen werden beim Kochen unter Abscheidung der freien Base zersetzt.

$$\begin{array}{lll} \textbf{N-Acetyl-Derivat} & \mathrm{C}_{22}\mathrm{H}_{23}\mathrm{O}_{2}\mathrm{N}_{2}\mathrm{S} = (\mathrm{C}_{2}\mathrm{H}_{5})_{2}\mathrm{N}\cdot\mathrm{C}_{6}\mathrm{H}_{3} < \underset{\mathrm{C}_{2}}{\mathrm{O}} > \mathrm{C}_{5}\mathrm{H}_{3}\cdot\mathrm{N}(\mathrm{C}_{2}\mathrm{H}_{5})_{2}. & B. & \mathrm{Beim} \\ \mathrm{C}_{2}\mathrm{H}_{4} < \underset{\mathrm{SO}_{2}}{\mathrm{SO}_{2}} > \mathrm{N}\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{CH}_{5} \end{array}$$

Kochen von [3.6-Bis-diāthylamino-xanthen]-[α.β-benzisothiazolin-1'-dioxyd]-spiran-(9.3') mit Essigsäureanhydrid (ΜΟΝΝΕΤ, ΚΟΕΤΕCHET, Bl. [3] 17, 699; GILLIARD, ΜΟΝΝΕΤ & CARTIER, D. R. P. 100780; C. 1899 I, 719; Frdl. 5, 235). — Farblose Krystalle (aus Aceton). F: 232° (G., M., C.). Leicht löslich in Benzol, löslich in Alkohol, Åther und Chloroform, fast unlöslich in Ligroin (M., K.). Die Lösungen in Alkohol und Chloroform sind intensiv rot, die Lösungen in Ligroin und Äther fast farblos (M., K.). Leicht löslich in warmen verdünnten Säuren (M., K.). — Spaltet die Acetylgruppe erst bei längerem Kochen mit alkoh. Natronlauge ab (M., K.). — Die Salze bilden grüne; metallglänzende Krystalle; sie fluorescieren in wäßr. Lösung violett; ihre Lösungen werden beim Kochen nicht entfärbt (M., K.).

C. Oxo-amine.

Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen.

a) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-3}O₃N.

5-Methylanilino-3-imino-1.2.4-dithiasol, Methylphenylthiuret $C_9H_9N_3S_3 = (C_6H_8)(CH_2)N \cdot C = N$ S·S·C:NH. B. Die entsprechenden halogenwasserstoffsauren Salze entstehen

aus \$\omega\$-Methyl-\$\omega\$-phenyl-dithiohiuret (Bd. XII, S. 421) bei der Oxydation mit Jod in alkoh. Lösung, mit Brom in \text{\text{a}}ther. Lösung oder mit Eisenchlorid in siedender verd\text{\text{u}}nnter Salzs\text{\text{a}}ure (Fromm, Junius, B. 28, 1100). — Die freie Base ist \text{\text{a}}u\text{B}erst unbest\text{\text{a}}ndig (Fr., Ju.). — Die Salze spalten bei der Destillation mit 30% iger Kalilauge Ammoniak und Methylanilin ah (Fr., Ju.). Salzsaures Methylphenylthiuret zerf\text{\text{a}}llt beim Kochen mit 2 Mol Anilin in alkoh. Lösung in N-Phenyl-N'-[phenyl-guanyl]-thioharnstoff (Bd. XII, S. 404), Methylanilin und Schwefel, beim Erhitzen mit Methylanilin auf 120—125° in N-[Bis-(methyl-anilino)-methylen]-thioharnstoff (Bd. XII, S. 419) und Schwefel (Fr., BAUMRAUER, A. 361, 321). Beim Kochen von salzsaurem Methylphenylthiuret mit 2 Mol Phenylhydrazin in alkoh. Lösung erh\text{\text{a}}lt man 1-Phenyl-3-amino-5-mercapto-1.2.4-triazol (Bd. XXVI, S. 211), \omega.\omega'-Dianilino-dithiobiuret(?) (Bd. XV, S. 298), Methylanilin, Ammoniak, Schwefel und Schwefelwasserstoff (Fr., B.). — Salze: Fr., Ju. — CaHanas + Hcl. Bl\text{\text{a}}then (aus Alkohol + \text{\text{A}ther). F: 232°. — Chanas + Hbr. Krystalle (aus Alkohol). F: 220°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in \text{\text{A}ther}. - Complex + HI. Citronengelbe Bl\text{\text{\text{A}ther}} (aus Alkohol). F: 193°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, schwerer in Wasser, unlöslich in \text{\text{\text{A}ther}}.

- $\begin{array}{ll} \textbf{5- \ddot{A}thylanilino-3-imino-1.2.4-dithiasol}, & \textbf{A}thylphenylthiuret & \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{11}\textbf{N}_{3}\textbf{S}_{3} = \\ (\textbf{C}_{6}\ddot{\textbf{H}}_{5})(\textbf{C}_{3}\textbf{H}_{5})\textbf{N} \cdot \textbf{C} & \textbf{N} \\ & \vdots & \textbf{S} \cdot \textbf{C} : \textbf{N} \textbf{H} \end{array}. \\ & \textbf{Ist nur als Hydrochlorid bekannt.} & \textbf{Hydrochlorid C}_{16}\textbf{H}_{11}\textbf{N}_{3}\textbf{S}_{3} \\ & \vdots & \textbf{S} \cdot \textbf{C} : \textbf{N} \textbf{H} \end{array}$
- +HCl. B. Beim Kochen von ω -Äthyl- ω -phenyl-dithiobivret (Bd. XII, S. 424) mit Eisenchlorid in verd. Salzsäure (Fromm, Baumhauer, A. 361, 320). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 230°. Liefert beim Kochen mit 2 Mol Anilin in alkch. Lösung N-Phenyl-N'-[phenyl-guanyl]-thioharnstoff (Bd. XII, S. 404).

b) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-7}O₈N.

 $\begin{array}{lll} [5\text{-}Oxo\text{-}2.2\text{-}dimethyl\text{-}tetrahydrofuryl\text{-}(3)]\text{-}[5\text{-}amino\text{-}3\text{-}methyl\text{-}isoxasolyl\text{-}(4)]\text{-}} \\ methan & C_{11}H_{16}O_3N_3 & = \begin{array}{lll} H_3C & CH & CH_3 & C & C\cdot CH_3 \\ OC\cdot O\cdot C(CH_3)_3 & H_3N\cdot C\cdot O\cdot N \end{array} & \text{ist desmotrop mit [5-Oxo-2.2\text{-}dimethyl\text{-}tetrahydrofuryl\text{-}(3)]\text{-}[5\text{-}imino\text{-}3\text{-}methyl\text{-}isoxazolinyl\text{-}(4)]\text{-}methan, S. 514.} \end{array}$

 $\begin{array}{ll} [5 - Oxo - 2.2 - dimethyl - tetrahydrofuryl - (3)] - [5 - bensalamino - 3 - methyl - isoxasolyl - (4)] - methan & C_{18}H_{30}O_3N_3 = \\ & \begin{array}{ll} H_2C - CH - CH_2 - C - C \cdot CH_3 \\ OC \cdot O \cdot C(CH_3)_3 & C_3H_5 \cdot CH \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N \end{array} \end{array} . \begin{array}{ll} B. & \text{Beim Erhitzen von rechtsdrehendem} & [5 - Oxo - 2.2 - dimethyl - tetrahydrofuryl - (3)] - [5 - amino - 3 - methyl - isoxazolyl - (4)] - methan & (S. 514) & \text{mit Benzaldehyd auf dem Wasserbad (Lapworth, Wechsler, Soc. 91, 1926)} & - Krystalle & (aus Alkohol). & F: 120°. & Ziemlich leicht löslich in - 120°. & Lapworth - 120°.$

S-methyl-isoxazolyl-(4)-methan (8. 514) mit benzaltenyd aif deir Wasserbau (Larwolfff, Wecheller, Soc. 91, 1926). — Krystalle (aus Alkohol). F: 120°. Ziemlich leicht löslich in Benzol, Aceton und Chloroform, schwerer in Äther, Tetrachlorkohlenstoff und kaltem Alkohol. Unlöslich in verd. Säuren oder Alkalien. — Zerfällt beim Kochen mit Wasser, namentlich in Gegenwart von Säuren, in die Komponenten.

D. Oxy-oxo-amine.

1. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.

Aminoderivate des 6.7-Dioxy-3-[4.5-methylendioxy-2-äthyl-benzal]phthalimidins C18H15O5N (S. 524).

6.7 - Dimethoxy - 3 - [4.5 - methylendioxy - 2 - (β - dimethylamino - äthyl) - benzal] - phthalimidin, Methylhydrastimid C22H24O5N2, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Freund, Heim, B. 23, 2909; F., A. 271, 360. — B. Aus Methylhydrastamid (Bd. XIX, S. 367) beim Lösen in verd. Säuren und Behandeln der entstandenen Salze mit Alkalilauge oder Soda-Lösung (F., H., B. 23, 2899). Beim Kochen von Methylhydrastamid mit 33% iger Kali-

lauge (Fr., H.). Das Hydrojodid entsteht beim Erhitzen von 1 Tl. Hydrastin-jodmethylat (S. 545) mit 10 Tln. ca. 10% igem alkoholischem Ammoniak in einer Druckflasche auf 100% (E. SCHMIDT, Ar. 231, 577). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). in einer Druckhasche auf 100° (E. Schmidt, Ar. 231, 517). — Religeibe Nadeln (aus Aikohol). F: 192° (F., H.). Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (F., H.). — $C_{22}H_{24}O_{5}N_{2} + HCl$. Scheidet sich aus verd. Salzsäure krystallwasserhaltig ab und schmilzt bei ca. 110—120°; krystallisiert aus Alkohol in hellgelben Nadeln, die, bei 100° getrocknet, bei 227° schmelzen (F., H.). — $C_{22}H_{24}O_{5}N_{2} + HI$. Gelbe Nadeln. F: 233°. Ziemlich schwer löslich in siedendem Alkohol (Schm.). — $C_{22}H_{24}O_{5}N_{2} + HNO_{3} + H_{2}O$. Hellgelbe Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 230° (F., H.). Löslich in heißem Wasser und verd. Alkohol, schwer löslich in kaltem Wasser (F., H.). $C_{22}H_{24}O_5N_2 + H_2SO_4$ (bei 100°). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 218° (F., H.). $C_{22}H_{24}O_5N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Braune Rhomboeder (aus konz. Salzsäure). F: 205° (Zers.) (F., H.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol (F., H.).

Methylhydrastimid-hydroxymethylat $C_{23}H_{28}O_6N_2 =$

$$\begin{array}{c} \text{H}_2\text{C}< \overset{\text{C}}{\text{O}}> \overset{\text{C}}{\text{C}_6}\text{H}_2 \overset{\text{C}}{\text{C}_1} \overset{\text{C}}{\text{C}_1} \overset{\text{C}}{\text{C}_1} \overset{\text{C}}{\text{C}_1} \overset{\text{C}}{\text{C}_1} \overset{\text{C}}{\text{C}_1} \overset{\text{C}}{\text{C}_2} \overset{\text{C}}{\text{C}_1} \overset{\text{C}}{\text{C}_2} \overset{\text{C}}{\text{C}_1} \overset{\text{C}}{\text{C}_2} \overset{\text{C}}{\text{C}_1} \overset{\text{C}}{\text{C}_2} \overset{\text{C}}{\text{C}_1} \overset{\text{C}}{\text{C}_2} \overset{\text{C}}{\text{C}_1} \overset{\text{C}}{\text{C}_2} \overset{\text{C}}{\text{C}_2} \overset{\text{C}}{\text{C}_2} \overset{\text{C}}{\text{C}_1} \overset{\text{C}}{\text{C}_2} \overset{\text{C}$$

von Methylhydrastamid (Bd. XIX, S. 367) oder Methylhydrastimid mit Methyljodid (FREUND. Heim, B. 23, 2903). Rhomboeder mit 1¹/₂ H₂O (aus Wasser), die bei 110—115° wasserfrei sind (F., H.). F: 240—245° (F., H.). Zerfällt beim Kochen mit konz. Kalilauge in Trimethylamin und Hydrastonsäureimid (S. 524) (F., H.; F., A. 271, 364).

6.7-Dimethoxy-8-[4.5-methylendioxy-2-(β -methyläthylamino - äthyl) - benzal] - phthalimidin, Äthylhydrastimid C₂₃H₂₆O₅N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. FREUND, HEIM, B. 23, 2909; F., A. 271, 360, 363. — B. Aus Athylhydrastamid (Bd. XIX, S. 368) erhält man beim Behandeln mit Säuren die entsprechenden Salze, beim Erhitzen mit Kalilauge die freie Base (F., H., B. 28, 2903). - Hellgelbe Rhomboeder (aus Alkohol). F: 150-1510 (F., H.).

2 - Isoamyl - 6.7 - dimethoxy - 3 - [4.5 - methylendioxy-2-(β -dimethylamino-äthyl)bensal] - phthalimidin, Methylhydrastisoamylimid $C_{27}H_{24}O_5N_8 =$

bensal] - phthalimidin, Methylhydrastisoamylimid
$$C_{27}H_{24}O_5N_2 = H_2C < 0 > C_6H_2 < CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2 CH: $C = (C_6H_2) \cdot (C_6H_{11}) = CO$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Kochen von Methylhydrastisoamylamid (Bd. XIX, S. 367) mit verd. Salzsäure (Freund, Heim, P. 22 2002) and N. A. S$$

von Methylhydrastisoamylamid (Bd. XIX, S. 367) mit verd. Salzsäure (Freund, Heim, B. 23, 2906). — $2C_{27}H_{24}O_5N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 105°). Gelbe Krystalle (aus salzsaurer Lösung).

6.7 - Dimethoxy - 3 - [4.5-methylendioxy- $2 - (\beta - methylallylamino - athyl) - benzal]$ phthalimidin, Allylhydrastimid C24H26O5N2, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Freund, Phillips, B. 23, 2916; Fr., A. 271, 360, 363. — B. Aus Allylhydrastamid (Bd. XIX. S. 368) erhält man beim Kochen mit konz. Kalilauge die freie Base, beim Behandeln mit verd. Säuren die entsprechenden Salze (Fr., PH., B.

23, 2912). — Hellgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 139° (Fr., Ph.). — $C_{24}H_{24}O_5N_2$ + HCl. Hellgelbe Krystalle (aus 96%) igem Alkohol). F: 211° (Fr., Ph.). Sehr hygroskopisch; wird an der Luft braun (Fr., Ph.). — $C_{34}H_{26}O_5N_2 + H_2SO_4$. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 2350 (FR., PH.).

2 - Allyl - 6.7 - dimethoxy - 3 - [4.5 - methylendioxy - 2 - (β - dimethylendio - äthyl)bensal] - phthalimidin, Methylhydrastallylimid CosHosOsNo ==

Allylhydrastimid-hydroxyallylat $C_{27}H_{22}O_6N_9 = H_2C < 0 > C_6H_8 < CH_2 \cdot CH_3 \cdot N(CH_3)(CH_9 \cdot CH : CH_2)_2 \cdot OH$ $CH : C < 0 > C_6H_8 < CH_2 \cdot CH_3 \cdot N(CH_3)(CH_9 \cdot CH : CH_2)_2 \cdot OH$ $CH : C < 0 > C_6H_8 (O \cdot CH_3)_2 \cdot CO$ $CO < 0 > C_6H_8 (O \cdot CH_3)_2 \cdot CO$ CO < 0 > CO

Behandeln von Allylhydrastamid (Bd. XIX, S. 368) oder Allylhydrastimid (s. o.) mit Allyliodid (Freund, Philips, B. 23, 2913). Hellgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 2070 (FR., Ph.). Zerfällt beim Kochen mit konz. Kalilauge in Methyldiallylamin und Hydrastonsaureimid (S. 524) (Fr., Ph.; Fr., A. 271, 364).

6.7 - Dimethoxy - 3 - [4.5 - methylendioxy-2 - $(\beta$ - methylbenzylamino - äthyl) - benzal] phthalimidin, Bensylhydrastimid $C_{18}H_{18}O_{5}N_{3}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzylhydrastamid (Bd. XIX, S. 369) erhält man bei gelindem Erwärmen mit Mineralsäuren die entsprechenden Salze, beim Erhitzen mit starker Alkalilauge die freie Base (FREUND, LUTZE, B. 26, 2490). — Gelbe Säulen (aus Alkohol). F: 140°. — C28H28Q5N2+ HCl. Nadeln. F: 156°. — Das Jodmethylat schmilzt bei 230°, das Jodäthylat bei 232°.

6.7 - Dimethoxy - 3 - $[\alpha - \text{nitro} - 4.5 - \text{methylendioxy} - 2 - (\beta - \text{dimethylamino} - \text{athyl})$

benzal] - phthalimidin, Nitro - methylhydrastimid $C_{22}H_{13}O_7N_3 = H_2C < {}^{\circ}O > C_6H_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2 \cdot C(NO_3) : C \cdot C_8H_2(O \cdot CH_3)_3 \cdot CO$. B. Das Nitrat entsteht neben anderen

Produkten beim Erhitzen von Methylhydrastamid (Bd. XIX, S. 367) mit ca. 25% iger Salpetersäure auf 45° (FREUND, A. 271, 365, 400). — Die amorphe freie Base ist wenig beständig und zersetzt sich am Licht. Hellrote Krystalle mit 1C, H.O (aus Alkohol), die bei ca. 956 schmelzen, dann wieder fest werden und bei 138° abermals schmelzen. Orangerote Säulen mit Krystallchloroform (aus Chloroform). Unlöslich in Wasser und verd. Alkohol. Leicht löslich in Alkalilaugen. — Liefert bei kurzem Kochen mit mäßig verdünnter Salpetersäure Hemipinsäureimid (Bd. XXI, S. 627). — Die Salze lösen sich ziemlich leicht in kaltem Wasser, sehr schwer in verd. Mineralsäuren; in heißem verdünntem Alkohol lösen sie sich sehr leicht mit dunkelroter Farbe, ebenso auch mit Ausnahme des Nitrats in siedendem absolutem Alkohol. — $C_{22}H_{22}O_{7}N_{3} + HCl.$ Gelbe Nadeln. F: 202—203°. — $C_{22}H_{23}O_{7}N_{3} + HNO_{3}$. Gelbe Nadeln. F: 212°. — $2C_{22}H_{23}O_{7}N_{3} + H_{3}SO_{4}$. Gelbe Nadeln. F: 195—196°. — $C_{22}H_{23}O_{7}N_{3} + H_{3}SO_{4}$. Goldgelbe Nadeln. F: 250°.

Nitro-methylhydrastimid-hydroxymethylat $C_{23}H_{27}O_{3}N_{3} =$

 $H_2C < 0 > C_0H_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_2)_2 \cdot OH$ $C(NO_2): C \cdot C_0H_2 \cdot (O \cdot CH_3)_2 \cdot CO$. — Jodid $C_{23}H_{26}O_7N_3 \cdot I$. B. Bei kurzem Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, A. 271, Kochen von Nitro-methylhydrastimid mit

404). Orangerote Tafeln (aus 90% igem Alkohol). Verkohlt bei ca. 250%, ohne zu schmelzen.

2. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 6 Sauerstoffatomen.

6.7-Dimethoxy-8-[6-methoxy-4.5-methylendioxy- $2 - (\beta - dimethylamino - "athyl") - bensal] - phthalimidin.$ Narceinimid, Methylnarkotimid $C_{12}H_{14}\tilde{O}_{6}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Kochen von Narcein-amid (Bd. XIX, S. 373) mit verd. Säuren oder Alkalien (FREUND, (Bd. A1A, S. 373) mit verd. Sauren oder Aikalien (Freund, Michaels, A. 288, 249, 251). Beim Schmelzen von Narcein (Bd. XIX, S. 370) mit Harnstoff (Beckurts, Freriches, C. 1903 II, 1011). — Gelbliche (Freund, B. 40, 199)
Stäbchen (aus verd. Alkohol) (Freund, M.). F: 150°
(Freund, M.). — Salze: Freund, M. — C₂₃H₂₆O₆N₂ + HCl. Hellgelbe Krystalle (aus Wasser). F: 239—240°. — C₂₃H₂₆O₆N₂ + HNO₂. Krystalle. F: 224—225°. Schwer löslich in Wasser. — C₂₃H₂₆O₆N₃ + H₂SO₄. Gelbe Nadeln. F: 194—195°.

$$\mathbf{Hydroxymethylat} \ \mathbf{C_{84}H_{30}O_7N_2} = \mathbf{H_2C} < \begin{matrix} \mathbf{O} \\ \mathbf{O} \end{matrix} > \mathbf{C_9H(O \cdot CH_2)} \\ \begin{matrix} \mathbf{CH_3 \cdot CH_3 \cdot N(CH_3)_3 \cdot OH} \\ \mathbf{CH \cdot C} \\ \begin{matrix} \mathbf{C} \end{matrix} \\ \begin{matrix} \mathbf{CH_3 \cdot CH_3 \cdot N(CH_3)_3 \cdot OH} \\ \end{matrix} > \mathbf{CO} \\ \begin{matrix} \mathbf{C} \end{matrix}$$

Hydroxymethylat $C_{24}H_{30}O_7N_3 = H_2C < 0 > C_8H(O \cdot CH_2) < CH_2 \cdot N(CH_2)_2 \cdot OH$ Hydroxymethylat $C_{24}H_{30}O_7N_3 = H_2C < 0 > C_8H(O \cdot CH_2) < CH_2 \cdot N(CH_2)_2 \cdot OH$ Oddid $C_{24}H_{30}O_6N_2 \cdot I$. B. Beim Kochen von Narcein-amid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Freund, Michaels, A. 286, 252). Gelbliche Säulen (aus verd. Alkohol). F: 244° bis 245°. Fast unlöslich in Wasser. — Zerfällt beim Kochen mit 30°/oiger Kalilauge in Trimethylamin und Narceonsäureimid (S. 526).

3. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 7 Sanerstoffatomen.

8 - Oxy - 6.7 - dimethoxy - 8 - [4.5 - methylendioxy - $2 - (\beta - dimethylamino - """ athyl) - bensoyl] - phthalimidin,$ "Dioxy - methylhydrastimid" $C_{22}H_{34}O_7N_8$, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten beim Aufkochen einer Lösung von Methylhydrastamid (Bd. XIX, S. 367) in ca. 6°/_oiger Salpetersäure (Freunn, A. 271, 367, 405). — Nadeln (aus Alkohol). F: 151°. 30 Tle. lösen sich in 100 Tln. heißem absolutem Alkohol. Löst sich in Wasser nur bei längerem Kochen und anscheinend unter gleich-

zeitiger Zersetzung. Leicht löslich in Säuren und Alkalien. — Beim Kochen mit stark verdünnter Salpetersäure erhält man Hemipinsäureimid. — 2C22H24O2N2+2HCl+PtCl4 (bei 110°). Nadeln (aus wäßr. Alkohol). F: 203-205°.

7). Nadeln (aus wäßr. Alkohol). F:
$$203-205^{\circ}$$
.

Hydroxymethylat $C_{28}H_{28}O_8N_2 = H_2C < O > C_6H_2 < CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_2)_3 \cdot OH$
 $CO \cdot C(OH) < C_6H_2(O \cdot CH_3)_2 > CO \cdot COH$

Jodid $C_{28}H_{28}O_8N_2 \cdot I$ (bei 120-125°). B. Beim Kochen von Dioxymethylbydrastimid

- Jodid C₂₂H₂₇O₇N₂·I (bei 120-125°). B. Beim Kochen von Dioxy-methylhydrastimid mit Methyljodid in alkoh. Lösung (FREUND, A. 271, 407). Prismen (aus Wasser). F: 190°.

19. Verbindungen mit 3 cyclisch gebundenen Sauerstoffatomen und 1 cyclisch gebundenem Stickstoffatom (Heteroklasse 30, 1N)¹).

I. Stammkerne.

A. Stammkerne $C_n H_{2n-3} O_3 N$.

"Trimorpholin" ("Azparacetaldehyd") C₆H₀O₃N, s. OCH—O nebenstehende Formel. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (Wolff, Marburg, A. 363, 186). — B. Beim Eintragen von Triacetalyl-amin (Bd. IV, S. 311) in eiskalte konzentrierte Salzsäure und nachfolgenden Erhitzen auf 60—70° (W., M., A. 363, 184). — Krystalle (aus Benzol oder Chloroform). Monoklin prismatisch (Phillipp, Linck; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 822). Zersetzt sich bei 210—220°. Ist schon bei gewöhnlicher Temperatur etwas flüchtig und sublimiert beim Erhitzen. Löslich in ca. 150 Tln. absol. Äther, in 42 Tln. Benzol von 20°, in ca. 40 Tln. kaltem Alkohol, in 20 Tln. kaltem Methanol, in 4½—5 Tln. Wasser von 0° und in 2 Tln. Wasser von 80°. Die wäßr. Lösung reagiert gegen Lackmus schwach alkalisch. — Bleibt beim Erhitzen mit Salpetersäure auf 100° größtenteils unverandert. Ist gegen die meisten Reagenzien indifferent. — C₆H₉O₃N+HCl. Monoklin prismatische (Phillipp, Linck; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 822) Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei 255—260°. Löslich in 1 Tl. siedendem Wasser, in 3 Tln. Wasser von 18° und 4 Tln. Wasser von 0°; sehr schwer löslich in Alkohol. Die wäßr. Lösung reagiert schwach sauer. — Nitrat. Krystalle (aus verd. Salpetersäure). Zersetzt sich bei 240°. — C₆H₉O₃N+HCl+AuCl₃. Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus 20°/oiger Salzsäure). Zersetzt sich bei 220°. — 2C₆H₉O₃N+2 HCl+HgCl₂. Blättchen (aus 20°/oiger Salzsäure). Zersetzt sich bei 20°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. — Pikrat C₈H₉O₃N+C₈H₉O₃N, Hellgelbe Nadeln oder Blättchen (aus Wasser). F: 210° (Zers.). Löslich in 150 Tln. Wasser von 0° und in 20 Tln. siedendem Wasser.

Hydroxymethylat $C_7H_{12}O_4N = C_6H_6O_3N(CH_3)(OH)$. B. Beim Erwärmen von Trimorpholin mit überschüssigem Methyljodid in Methanol und Behandeln des entstandenen Jodids mit Silberoxyd in Wasser (Wolff, Marburg, A. 363, 192, 194). — Blätter. F: 76° bis 78°. Unlöslich in Äther, ziemlich schwer löslich in Alkohol; sehr leicht löslich in Wasser mit stark alkal. Reaktion. Zieht an der Luft rasch Kohlendioxyd an. — $C_7H_{12}O_2N$ ·Cl. B. Beim Eindampfen der freien Base mit Salzsäure oder beim Behandeln des Jodids mit Silberchlorid in Wasser (W., M.). Nadeln oder Prismen (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 308°. D: 1,952. Löslich in ca. 3½ Thn. kaltem und 0,8 Thn. heißem Wasser, unlöslich in kaltem Alkohol. Die wäßr. Lösung gibt mit Quecksilberchlorid Nadeln vom Schmelzpunkt 270°, mit Goldchlorid gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 290°, mit Platinchlorid braungelbe Krystalle, die sich oberhalb 270° zersetzen. — $C_7H_{12}O_3N$ ·I. Blättchen oder Tafeln. Monoklin prismatisch (Lind); vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 822). Zersetzt sich oberhalb 270°. D: 2,002. Löslich in ca. 200 Tin. kaltem Wasser, sehr schwer löslich in kaltem Methanol, Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol.

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

B. Stammkerne $C_n H_{2n-9} O_3 N$.

 $\label{eq:constraint} \textbf{Isopiperonaloxim}, \ \ \textbf{Piperonalisoxim} \ \ C_sH_7O_6N = H_2C < \begin{matrix} 0 \\ 0 \end{matrix} > C_6H_3 \cdot HC \\ \hline 0 \end{matrix} > NH.$

 $\textbf{N-Phenyl-piperonalisoxim}^{\ 1}) \quad C_{14}H_{11}O_{3}N = H_{5}C < \begin{matrix} 0 \\ 0 \end{matrix} > C_{6}H_{5} \cdot HC \underbrace{\quad \quad N \cdot C_{6}H_{5} \ \ \text{bezw}.$

 $H_2C < {\stackrel{\circ}{O}} > C_0H_0 \cdot CH : N(:O) \cdot C_0H_5$. B. Beim Erhitzen von Piperonal mit Phenylhydroxylamin bei Gegenwart von etwas Alkohol auf dem Wasserbad (Plancher, Piccinini, R. A. L. [5] 14 II, 40). — Nadeln (aus Alkohol oder Benzol + Petroläther). F: 135°. Wird am Licht erst orangerot, dann braun. Fast unlöslich in Äther.

N - Aminoformyl - piperonalisoxim, Piperonalisoxim - N - carbonsäureamid, "Piperonalcarbamidoxim" $C_9H_8O_4N_2 = H_2C < \underset{\frown}{\bigcirc} C_8H_3 \cdot HC \underset{\frown}{\bigcirc} N \cdot CO \cdot NH_2$ bezw.

 $H_1C<{0\atop O}>C_0H_1\cdot CH:N(:O)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Bei der Einw. von Piperonal auf eine aus Hydroxylaminhydrochlorid und Kaliumcyanat in Wasser unter Kühlung dargestellte Lösung von Isooxyharnstoff (Bd. III, S. 96) bei Gegenwart von etwas Salpetersäure (Conduché, A. ch. [8] 18, 55). — Prismen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 156—157°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

C. Stammkerne $C_n H_{2n-11} O_3 N$.

5.6-Methylendioxy- $\beta.\gamma$ -benzisoxazol, 5.6-Methylendioxy-anthranil $C_8H_5O_3N$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 6-Nitro-piperonal mit Zinn und Eisessig (FRIEDLAENDER, SCHREIBER, B. 28, 1385). — Nadeln. F: 110,5°. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. — Gibt beim Erwärmen mit verd. Natronlauge wenig 4.5-Methylendioxy-anthranilsäure (Bd. XIX, S. 359). — $C_8H_5O_8N + HgCl_2$. F: 238°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser.

D. Stammkerne $C_n H_{2n-19} O_3 N$.

II. Oxo-Verbindungen.

A. Monooxo-Verbindungen.

1. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-11} O_4 N$.

 $\begin{array}{lll} \textbf{2-0} \times \textbf{0-5-[3.4-methylendioxy-phenyl]-oxazolidin,} & \textbf{5-[3.4-Methylen-H_2C-NH} \\ \textbf{dioxy-phenyl]-oxazolidon-(2)} & \textbf{C_{10}H_0O_4N} = & \textbf{H_2C-O>C_0H_3\cdot HC\cdot O\cdot CO} \\ \textbf{3-Methyl-5-[3.4-methylendioxy-phenyl]-oxazolidin,} & \textbf{5-[3.4-methylendioxy-phenyl]-oxazolidin,} \end{array}$

3-Methyl-5-[3.4-methylendioxy-phenyl]-thiazolidon-(2)-anil $C_{17}H_{16}O_2N_2S = H_2C - N \cdot CH_2$ $H_3C < {}^{\circ}_{\circ} > C_6H_3 \cdot HC \cdot S \cdot C \cdot N \cdot C_6H_5$. B. Aus Methylaminomethyl-[3.4-methylendioxy-phenyl]-carbinol (Bd. XIX, S. 336) und Phenylsenföl in alkoh. Lösung (Pauly, Neuram, B. 41, 4160). — Warzen (aus Alkohol). F: 155°.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. S. 1.

2. Monooxo-Verbindungen C_n H_{2n-13} O₄ N.

4-0xo-3-[3.4-methylendloxy-phenyl]-isoxazolin, 3-[3.4-Methylen-

$$\label{eq:condition} \text{dioxy-phenyl]-isoxazolon-(4)} \ \ \mathrm{C_{10}H_7O_4N} = \underbrace{\begin{array}{l} OC \\ H_2C \cdot O \cdot N \end{array}}_{H_3C \cdot O \cdot N} = \underbrace{\begin{array}{l} OC \\ C_6H_3 < O \\ O \end{array}}_{N} > CH_2$$

3-[8.4-Methylendioxy-phenyl]-isoxasolon-(4)-oxim $C_{10}H_{\bullet}O_{a}N_{\bullet} =$

 $HO \cdot N : C \longrightarrow C \cdot C_2H_3 < O > CH_2$ ist desmotrop mit 4-Hydroxylamino-3-[3.4-methylendioxy-H₂C·O·N phenyll-isoxazol, S. 553.

3. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-15} O_4 N$.

5-0xo-3-methyl-4-piperonyliden-isoxazolin, 3-Methyl-4-piperony-

äquimolekulare Mengen Acetessigester, Anilin und konzentrierte wäßrige Hydroxylaminhvdrochlorid-Lösung und erhitzt das Reaktionsgemisch mit 1 Mol Piperonal und 200/giger Salzsäure auf dem Wasserbad (Schiff, Betti, B. 30, 1337, 1339; G. 27 II, 210). — Goldgelbe Masse (aus Amylalkohol). F: 220°. Sehr schwer löslich in siedendem Amylalkohol, unlöslich in den meisten übrigen Lösungsmitteln. Zersetzt sich beim Behandeln mit warmer vordünnter Natronlauge unter Bildung von Piperonal; beim Versetzen des Gemisches mit Salzsäure entsteht wieder 3-Methyl-4-piperonyliden-isoxazolon-(5).

4. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-23} O_4 N$.

Oxo-Verbindungen $C_{17}H_{11}O_4N$.

1. 5-Oxo-3-phenyl-4-piperonyliden-isoxazolin, 3-Phenyl-4-piperony- $\textit{liden-isoxazolon-(5)} \ C_{17}H_{11}O_4N = \begin{matrix} H_2C < 0 \\ O \\ \end{matrix} > C_6H_3 \cdot CH : C - C \cdot C_6H_5. \ \textit{B. Aus Piperonal OC ON N} \end{matrix}$

und 3-Phenyl-isoxazolon-(5) in siedender alkoholischer Lösung (WAHL, MEYER, C. r. 146. 639; Bl. [4] 3, 955). — Hellgelbe Blättchen. F: 208—209°. Schwer löslich in Alkohol. Unlöslich in Alkalilaugen. Löslich in Schwefelsäure mit tiefroter Farbe.

2. 5-Oxo-2-phenyl-4-piperonyliden-oxazolin, 2-Phenyl-4-piperony-

liden-oxazolon-(5) $C_{17}H_{11}O_4N = H_2C < 0 > C_6H_3 \cdot CH \cdot C - N$ $OC \cdot O \cdot C \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen

von Piperonal mit Hippursäure, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (Kropp, Decker, B. 42, 1188). Beim Erhitzen von Piperonylidenhippursäure (Bd. XIX. S. 310) mit Essigsäureanhydrid (K., D.). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 197,40 (korr.) (K., D.). Leicht löslich in warmem Chloroform und Benzol, schwerer in Aceton und Essigester, sehr schwer in Alkohol, Ather, Petroläther und Wasser (K., D.). — Gibt beim Kochen mit 1% jeger Soda-Lösung Piperonylidenhippursäure (K., D.). Beim Kochen mit 10% jeger Natronlauge erhält man Piperonylglyoxylsäure (Bd. XIX, S. 310) (K., D.). Liefert beim Erhitzen mit Methanol in Gegenwart von etwas 20% jeger Soda-Lösung auf dem Wasserbad Piperonylidenhippursäure-methylester (K., D.). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung (K., D.).

B. Dioxo-Verbindungen.

2.4 - Dioxo - 5 - piperonyliden - oxazolidin $C_{11}H_{7}O_{6}N=OC-NH$

 $H^{2}C <_{0}^{O} > C^{0}H^{2} \cdot CH :_{1}^{C} \cdot O \cdot CO$

N³-Phenyl-5-piperonyliden-pseudothiohydantoin $C_{17}H_{18}O_{2}N_{8}S=OC-NH$

 $H_1C<_0^0>C_0H_2\cdot CH:C\cdot S\cdot C:N\cdot C_0H_5$. B. Beim Erhitzen von N²-Phenyl-pseudothiohydantoin mit Piperonal in Natriumäthylat-Lösung (Wheeler, Jamieson, Am. Soc. 25, 368). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 259—261°. Löslich in Eisessig, schwer löslich in Alkohol,

unioslich in Wasser. Löslich in heißen Alkalilaugen. $3 - Phenyl - 2.4 - dioxo - 5 - piperonyliden - thiazolidin C₁₇H₁₁O₄NS = OC --- N \cdot C₈H₅$

H₂C<0>C₂H₃·CH:C·S·CO B. Aus 3-Phenyl-2.4-dioxo-thiazolidin und Piperonal

in Alkohol in Gegenwart von etwas Piperidin (RUHEMANN, Soc. 95, 120). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 207—208°. Schwer löslich in siedendem Alkohol.

8.N² - Diphenyl - 5 - piperonyliden - pseudothiohydantoin $C_{33}H_{16}O_3N_3S = OC-N\cdot C_0H_5$

 $\mathbf{H_{sC}} < 0 > \mathbf{C_{eH_{s}} \cdot CH : \overset{1}{C} \cdot S \cdot \overset{1}{C} : \mathbf{N} \cdot \mathbf{C_{e}} \mathbf{H_{s}}}.$ B. Aus 3.N³-Diphenyl-pseudothiohydantoin und

Piperonal bei Gegenwart von Natronlauge (Andreasch, Zipser, M. 24, 517). — Gelbe Krystalle. F: 160°. Unlöslich in Wasser, löslich in warmem Alkohol, Äther und Aceton.

5-Piperonyliden-rhodanin $C_{11}H_7O_2NS_2 = H_2C < 0 > C_6H_2 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$. B. Aus

Rhodanin und Piperonal bei Gegenwart von Natronlauge (ANDREASCH, ZIPSER, M. 24, 516) oder bei Gegenwart von Salzsäure oder Schwefelsäure in siedender alkoholischer Lösung (BARGELLINI, R. A. L. [5] 15 I, 42; G. 36 II, 140). — Gelbe Nadeln (aus Essigsäure). Bräunt sich bei 245° (A., Z.). Zersetzt sich bei 256—258° (B.). Sehr schwer löslich in heißem Wasser, schwer in Äther, Alkohol und Aceton (A., Z.) sowie in Chloroform und Benzol, leichter in Amylalkohol, Essigsäure und Essigester (B.).

8-Methyl-5-piperonyliden-rhodanin $C_{13}H_9O_3NS_3 = H_3C < {0 \atop 0} > C_0H_3 \cdot CH \cdot \dot{C} \cdot S \cdot \dot{C}S$

B. Beim Erhitzen von N-Methyl-rhodanin mit Piperonal in Eisessig (Andreasch, Zipser, M. 25, 172). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 204°. Leicht löslich in heißem Aceton und heißem Eisessig, sehr schwer in Äther und Alkohol.

8-Äthyl-5-piperonyliden-rhodanin $C_{13}H_{11}O_3NS_3 = \frac{OC-N \cdot C_3H_3}{H_3C < 0} > C_6H_3 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$

B. analog der vorangehenden Verbindung (ANDREASCH, ZIPSEE, M. 25, 177). — Gelbe Nadeln. F: 154°. Leicht löslich in Aceton und in der Hitze in Alkohol, Eisessig und Äther.

8-Isohexyl-5-piperonyliden-rhodanin $C_{17}H_{16}O_3NS_3 = OC -N \cdot [CH_3]_3 \cdot CH(CH_3)_3$

H₂C<0>C₆H₃·CH:C·S·CS . B. Aus N-Isohexyl-rhodanin und Piperonal

in siedendem Eisessig (Kaluza, M. 30, 713). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 98°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer in Petroläther und Eisessig.

8-Allyl-5-piperonyliden-rhodanin $C_{14}H_{11}O_3NS_3 =$

 $OC \longrightarrow N \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$ $H_2C < \bigcirc C_6H_2 \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$ B. Aus Piperonal und N-Allyl-rhodanin in

Alkohol bei Gegenwart von Natronlauge (Andreasch, Zipser, M. 24, 511). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 151°. Leicht löslich in Äther und heißem Eisessig.

8-Phenyl-5-piperonyliden-rhodanin $C_{17}H_1O_3NS_3=H_3C<0>C_6H_3\cdot CH: \dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}S$

B. analog der vorangehenden Verbindung (AMDREASCE, ZIPSER, M. 24, 511). — Gelbe Nadeln. F: 193°. Leicht löslich in Äther und heißem Eisessig, etwas schwerer in siedendem Alkohol.

8-o-Tolyl-5-piperonyliden-rhodanin $C_{18}H_{18}O_{8}NS_{8} =$ OC-N·C.H.·CH.

. B. Bei der Kondensation von N-o-Tolyl-rhodanin $H_{*C} < 0 > C_{*}H_{*} \cdot CH \cdot C \cdot S \cdot CS$

mit Piperonal in siedendem Eisessig (STUCHETZ, M. 26, 1211). — Grünlichgelbe Nadeln. F: 1906. Leicht löslich in Aceton, schwer in siedendem Alkohol, sehr schwer in Äther.

8-m-Tolyl-5-piperonyliden-rhodanin $C_{18}H_{18}O_{2}NS_{4} =$

OC--N·C.H. CH.

B. analog der vorangehenden Verbindung (An-SC.H. CH: C-S-CS

DREASCH, M. 29, 405). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 178°. Sehr leicht löslich in Chloroform, schwerer in Aceton und Ather, unlöslich in Petroläther.

8-p-Tolyl-5-piperonyliden-rhodanin $C_{18}H_{18}O_8NS_8 =$ OC-N·C.H.·CH.

B. analog der vorangehenden Verbindung (STU- $H_sC <_C^O > C_sH_s \cdot CH : C \cdot S \cdot CS$

CHETZ, M. 26, 1214). — Gelbe Krystalle. F: 197°. Ziemlich schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.

8 - [2.4.5 - Trimethyl - phenyl] - 5 - piperonyliden - rhodanin $C_{en}H_{12}O_{e}NS_{e} =$ OC-N·C,Ha(CHa)a

B. Aus nicht näher beschriebenem N-[2.4.5-Tri- $H_{C} < 0 > C_{C}H_{A} \cdot CH_{C}C \cdot S \cdot CS$

methyl-phenyl]-rhodanin und Piperonal in siedendem Eisessig (KALUZA, M. 30, 705). -Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 1880. Leicht löslich in Äther, Aceton, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, sehr schwer in Eisessig und Petroläther.

C. Oxy-oxo-Verbindungen.

1. Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.

8-0xy-6.7-methylendioxy-5-[phthalidyl-(3)]-1.2.3.4 - tetrahydro-isochinolin C18H16O8N, s. nebenstehende Formel ($\hat{R} = H$).

2 - Methyl - 8 - methoxy - 6.7 - methylendioxy-5-[phthali-

dyl-(3)]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, "Hydrokotarnin-phthalid" $C_{20}H_{10}O_{2}N$, s. nebenstehende Formel ($R=CH_{2}$). Zur Konstitution vgl. Freund, Fleischer, B. 45 [1912], 1175. — B. Beim Eintragen eines Gemisches von Hydrokotarnin (S. 470) und Phthalaldehydsäure in kalte, ca. 73%/sige Schwefelsaure (Liebermann, B. 29, 186). — Krystalle (aus Alkohol). F: 193° (L.). Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol mit alkal. Reaktion (L.). — $C_{30}H_{19}O_5N + HI$. Nadeln (aus Wasser). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (L.). — $2C_{20}H_{19}O_5N + 2HCl + PtCl_4$. Gelbliche Flocken (L.).

2. Oxy-oxo-Verbindungen mit 6 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-13} O_6 N$.

4-0x0-3-[2.5-dioxy-3.4-methylendioxy-phenyi]- Δ^2 -isoxazolin. 3-[2.5-Dloxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-isoxazolon-(4) $C_{10}H_7O_4N =$

 $OC - C \cdot C_0 H(OH)_1 < 0 > CH_1$ H.C·O·N

8 - [2.5 - Dimethoxy - 8.4 - methylendioxy - phenyl] - isoxazolon - (4) - oxim

 $\begin{array}{c} C_{18}H_{18}O_{6}N_{9} = \begin{array}{c} HO \cdot N : C - C \cdot C_{6}H(O \cdot CH_{3})_{9} < \stackrel{O}{O} > CH_{9} \end{array} \\ H_{2}C \cdot O \cdot N \end{array}$

3-[2.5-dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-isoxazol, S. 554.

b) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-21}O₆N.

6.7-Methylendioxy-1-[6.7-dioxy-phthalidyl-(3)]1.2.3 4-tetrahydro-isochinolin $C_{18}H_{18}O_{e}N$, s. nebenstehende Formel (R = H).

2 - Methyl - 6.7 - methylendioxy - 1 - [6.7 - dimethoxyphthalidyl-(3)]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, Hydrastin C₂₁H₂₁O₂N, s. nebenstehende Formel (R = CH₂)¹). Zur Zu-sammensetzung und Konstitution vgl. Eijkman, R. 5, 290; Freund, Will, B. 20, 90; F., A. 271, 345. — V. Neben Berberin, Canadin und anderen Alkaloiden in den Wurzeln von Hydrastis canadensis (DURAND, Am. J. Pharm. 23 [1851], 112; PERRINS, Pharm. J. [2] 3 [1862], 546; MAHLA, Am. J. Sci. [2] 36 [1863], 57; POWER, Pharm. J. [3] 15 [1884/85], 297; F., Will, B. 19, 2798; 20, 90; Linde, Ar. 236, 696). — Isolierung aus Hydrastis-Wurzel: WILHELM, Ar. 226, 331. Durch Äther wird der gegebenenfalls mit Soda-Lösung durchfeuchteten Droge fast reines Hydrastin entzogen (SCHAUB in F. ULLMANNS Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. I [Berlin-Wien 1928], S. 215; R. SEKA in G. KLEIN, Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. IV, 1. Halfte [Wien 1933], S. 579; J. Schwyzer, Die Fabrikation pharmazeutischer und chemisch-technischer Produkte [Berlin 1931], S. 341). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch bisphenoidisch (Wülfing, B. 19, 2798; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 959). Brechungsindices der Krystalle: KLEY, R. 22, 378; Fr. 43, 165. F: 132⁶ (Po.; F., Will, B. 19, 2798; Wilhelm, Ar. 226, 332), 132—133° (Beckurts, Müller, C. 1903 I, 1142), 135° (Ma.). 1 Tl. löst sich bei 15° in 120,3 Tln. Alkohol (Po.), bei 18—20° in 197,3 Tln. Ather, in 11,25 Tln. Benzol, in 24,7 Tln. Essigester, in 1366 Tln. Petrolather (Kp. 596 bis 64°), in 810,9 Tln. Tetrachlorkohlenstoff und in 30000 Tln. Wasser (B., Mü.; vgl. a. Po.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Dobbie, Lauder, Soc. 83, 617. [α]_p: -57,5° (Chloroform; c = 3), -66,3° (Chloroform, c = 6) (EIJKMAN, R. 5, 294); [a]b: -67,8° (Chloroform; c = 2,5), +127,3° (verd. Salzsäure; 1 Hydrastin: 2 HCl; c = 4) (F., WILL, B. 19, 2799). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 20°: ca. 10⁻⁷ (ermittelt aus dem durch Farbveränderung von Methylorange gemessenen Hydrolysengrad des Hydrochlorids) (Veley, Soc. 95, 762; vgl. indessen Kolthoff, Bio. Z. 162 [1925], 344).

Bei der Destillation von Hydrastin im Wasserstoffstrom entstehen 6.7-Dimethoxyphthalid (Mekonin; Bd. XVIII, S. 89) und Trimethylamin(?) (E. Schmidt, Ar. 228, 64); 6.7-Dimethoxy-phthalid tritt auch beim Schmelzen von Hydrastin mit Harnstoff auf (Fre-RICHS, Ar. 241, 269). Hydrastin liefert bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure bei 50—60° (FREUND, WILL, B. 19, 2800; 20, 90), mit Braunstein oder Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung (E. Schmidt, Wilhelm, Ar. 226, 347, 359; vgl. Freund, Will, B. 19, 2800) oder mit Chromsaure (E. Sch., Wilh., Ar. 226, 362) Hydrastinin (S. 465) und Opiansaure. Bei der Oxydation mit alkal. Permanganat Lösung entstehen Hemipinsaure und Nicotinsäure (E. Sch., Wilh., Ar. 226, 353). Gibt bei 3-4-stdg. Kochen mit verd. Salpetersaure Hydrastinsaure (S. 545) (Freund, Will, B. 20, 94). Hydrastin wird durch Zink oder Zinn und Salzsäure oder durch Natriumamalgam und absoluten Alkohol nicht reduziert (E. Sch., Willi., Ar. 226, 343). Liefert bei der Einw. von Jod in siedendem Alkohol Opiansäure und das Perjodid des 6.7-Methylendioxy-isochinolin-hydroxymethylats (?) (S. 466) (E. Sch., Ar. **228**, 67). Gibt bei der Kalischmelze Protocatechusäure und Ameisensäure (Power, *Pharm. J.* [3] 15, 299; WILHELM, Ar. 226, 332). Verhalten bei vorsichtigem Erhitzen mit Kaliumhydroxyd: Freund, Will, B. 19, 2801. Einw. von Methylenjodid auf Hydrastin: F. Schmidt, Ar. 228, 255. Gibt beim Kochen mit Acetylchlorid eine Verbindung C23H23O,N (S. 545) (E. Sch., Ar. 228, 65). — Hydrastin ist geschmacklos, die Salze schmecken bitter, brennend und scharf (Mahla, Am. J. Sci. [2] 36 [1863], 58). Über die physiologischen Wirkungen des Hydrastins vgl. G. Joachimoolu, E. Keeser in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, 2. Bd., 2. Hälfte [Berlin 1924], S. 1121; H. H. Meyer, R. Gottrucker, A. Gottrucker, LIEB, Experimentelle Pharmakologie, 8. Aufl. [Berlin-Wien 1933], S. 264; Marfori, Ar. Pth. 27, 161. Die medizinische Verwendung des Hydrastins beruht auf der von kleinen Dosen erzeugten Gefäßkontraktion; in der Therapie der Uterusblutungen ist es heute weitgehend durch Hydrastinin verdrängt (HAGERS Handbuch der pharmazeutischen Praxis, Bd. I Berlin 1930], S. 1491). Hydrastin wird vom Hund nach intravenöser Injektion unverändert im Harn ausgeschieden (MAR., Ar. Pth. 27, 174).

¹⁾ Hydrastin enthält 2 asymmetrische Kohlenstoff-Atome, so daß 4 optisch-aktive und 2 Racemformen zu erwarten sind. Über stereoisomere Modifikationen des Hydrastins vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I: 1910] HOPE, PYMAN, REMPRY, ROBINSON, Soc. 1931, 236; MARSHALL, PYMAN, ROBINSON, Soc. 1934, 1315. Das natürliche Hydrastin wird von MARSHALL, PYMAN, ROBINSON als 1-β-Hydrastin bezeichnet.

Über Nachweis und Bestimmung von Hydrastin vgl. R. Seka in G. Klein, Handbuch der Pflanzenanalyse, IV. Bd., 1. Hälfte [Wien 1933], S. 580. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist farblos und wird beim Erwärmen violett, bei Zusatz von Mangandioxyd erst gelb, dann kirschrot, carminrot und zuletzt blaß orangegelb; Hydrastin löst sich in Vanadinschwefelsäure mit orangeroter, in konz. Salpetersäure mit orangegelber Farbe (Seka). Über Farbreaktionen des Hydrastins vgl. ferner v. Hirschhausen, Fr. 24, 160; Lyons, Ar. 224, 635; Wilhelm, Ar. 226, 333, 334 Anm.; Vitali, Fr. 31, 584; Wangerin, C. 1903 I, 58; Labat, Bl. [4] 5, 742, 743. Mikrochemischer Nachweis auf Grund der Doppelbrechung der Krystalle: Kley, R. 22, 378; Fr. 43, 165. Prüfung des Hydrochlorids auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 352. Gravimetrische Bestimmung in Hydrastis-Wurzel und in Hydrastis-Extrakt: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe, S. 243, 580; vgl. a. Puckner, C. 1908 II, 266. Bestimmung durch Fällung mit Jod-Kaliumjodid-Lösung als Perjodid (s. u.) und jodometrische Titration: Gordin, Prescott, Ar. 237, 441; C. 1899 II, 122; vgl. Seka. Bestimmung durch Fällung als Pikrolonat: Matthes, Rammstedt, Ar. 245, 127; vgl. Wareen, Weiss, J. biol. Chem. 3 [1907], 331.

C₃₁H₃₁O₆N + HCl. Mikrokrystallinisches Pulver. Sehr leicht löslich in heißem Wasser und in Chloroform (E. SCHMIDT, Ar. 228, 53). — C₂₁H₃₁O₆N + HBr. Mikrokrystallinisches Pulver. Sehr leicht löslich in Chloroform; in Wasser etwas schwerer löslich als das Hydrochlorid (SCH., Ar. 228, 54). — C₂₁H₂₁O₆N + HI. Gelblichbraunes, mikrokrystallinisches Pulver. Ziemlich schwer löslich in Wasser (SCH., Ar. 228, 54). — C₂₁H₂₁O₆N + HI + 5 I. Dunkelbraunes Pulver. Sehr schwer löslich in Äther, Benzol und kaltem Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol, sehr leicht in Alkohol + Chloroform (GORDIN, PRESCOTT, Ar. 237, 440; C. 1899 II, 122). — C₃₁H₃₁O₆N + H₃SO₄. Sehr hygroskopisch (SCH., Ar. 228, 55). — C₂₁H₃₁O₆N + HCl + AuCl₃. Orangegelb, amorph. Sintert bei 116°, schmilzt bei 132° (SCH., Ar. 228, 55). — 3C₂₁H₃₁O₆N + 2Ca(H₂PO₄)₃(?). Amorph. F: 126—128° (NORTON, NEWMAN, Ar. 226, 359). Leicht löslich in Alkohol, löslich in ca. 10 Tln. kaltem Wasser. — C₂₁H₂₁O₆N + HCl + SnCl₂. Nadeln (aus verd. Salzsäure) (WILHELM, Ar. 226, 343, 344). — 2C₂₁H₂₁O₆N + 2HCl + PtCl₄. Fleischfarbenes Pulver. Läßt sich nicht umkrystallisieren (WI., Ar. 226, 335). — Pikrat C₂₁H₃₁O₆N + C₆H₃O₇N₃ + H₂O. Gelbe Nadeln (aus Alkohol) (WI., Ar. 226, 337). — Pikrolonat C₃₁H₂ O₆N + C₁₀H₈O₅N₄. Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 220° (Warren, Weiss, J. biol. Chem. 3, 337; C. 1907 II, 1345); zersetzt sich bei 225° (Matthes, Rammstedt, Ar. 245, 117).

Hydrastinsäure C₈H₇O₄N (vielleicht unreine Apophyllensäure; vgl. Bd. XXII, S. 158). B. Bei 3—4-stdg. Kochen von Hydrastin mit verd. Salpetersäure (FREUND, WILL, B. 20, 94). — Krystalle (aus Wasser). F: 232° (Zers.). — AgC₈H₈O₄N. Nadeln.

Verbindung C₂₃H₂₃O₇N. B. Beim Kochen von Hydrastin mit Acetylchlorid (E. SCHMIDT, Ar. **228**, 65). — Gelbgrüne Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 198°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform mit blaugrüner Fluorescenz. Unlöslich in verd. Mineralsäuren.

Hydrastin - hydroxymethylat $C_{22}H_{25}O_7N$, Formel I bezw. II bezw. III. Zur Konstitution vgl. Freund, A. 271, 350; Rabe, Mc Millan, A. 377 [1910], 249. — B. Das Jodid entsteht aus Hydrastin und Methyljodid (Freund, Will, B. 19, 2799; Fr.,

$$\begin{array}{c} I. & H_2\mathrm{C}< ^O_0>\mathrm{C}_6H_2< ^{\mathrm{C}H_2}\cdot \mathrm{CH}_2\\ & \mathrm{O}< ^{\mathrm{C}H}-\mathrm{N}(\mathrm{CH}_3)_2\cdot \mathrm{OH}\\ & \mathrm{O}< ^{\mathrm{C}H}>\mathrm{C}_6H_2(\mathrm{O}\cdot \mathrm{CH}_3)_2 \end{array}$$

ROSENBERG, B. 23, 404; F. SCHMIDT, Ar. 228, 223); man erhält die freie Base durch Behandeln des in heißem Wasser gelösten Jodids mit Silberoxyd (Fr., W.; F. Sch., Ar. 228,

$$\text{II.} \begin{tabular}{ll} $ & \text{H_2C<$}^O_0 > C_6H_2 < \frac{\text{CH_2\cdot$CH}_2 \cdot \text{$N(CH_3)$}_2}{\text{$CH(OH) \cdot$CH}} \\ & \text{$O<$}^{C_0} > C_6H_2(O \cdot \text{CH_3})_2 \\ & \text{$CH(OH) \cdot$C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \\ & \text{$CH(OH) \cdot$C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot$C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot$C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{CH_3})_2 \cdot \text{$CO \cdot O$} \\ & \text{$CH(OH) \cdot C_6} + \frac{1}{2}(O \cdot \text{$CH_3$$

225) oder (neben des-Methylhydrastin) durch Behandeln des Chlorids mit Kalilauge (Fr., R.). — Prismen (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 242° (Fr., R.), 214—215° (F. SCH.). — Die freie Base geht beim Erhitzen auf 100° oder beim Kochen mit Wasser in Methylhydrastein (Bd. XIX, S. 366) über (F. SCH., Ar. 228, 225, 248). Das Chlorid und das Jodid liefern bei der Einw. von Kalilauge je nach den Bedingungen des-Methylhydrastin (Bd. XIX, S. 340) und die freie Base (Fr., R., B. 23, 405; F. SCH., Ar. 228, 226) oder Methylhydrastein (Fr., R., B. 23, 408). Das Jodid gibt bei der Einw. von Ammoniak je nach den Bedingungen Methylhydrastein-amid (Bd. XIX, S. 367) (E. SCHMIDT, Ar. 231, 576; Fr., HEIM, B. 23, 2897; D. R. P. 58394; Frdl. 3, 972) oder Hydrastsäure-methylimid (S. 516) (E. SCH., Ar. 231, 577).

F: 177º.

Die freie Base reagiert nicht mit Methyljodid (Fr., R., B. 23, 406; Fr., A. 271, 350). Beim Erhitzen des Jodids mit 33°/siger Methylamin-Lösung und Alkohol im Rohr auf 100° entsteht Methylhydrastein-methylamid (Bd. XIX, S. 367) (Fr., H., B. 23, 2904). — Jodid $C_{12}H_{14}O_{2}N \cdot I$. Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). F: 208° (Freund, Will, B. 19, 2799; Fr., Rosenberg, B. 23, 405), 202—205° (F. Schmidt, Ar. 228, 223). — Chloroaurat $C_{12}H_{24}O_{2}N \cdot Cl + AuCl_{3}$. Gelbrote Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 183—184° (F. Sch., Ar. 228, 224). — Chloroplatinat $2C_{21}H_{24}O_{2}N \cdot Cl + PtCl_{4}$. Gelb, amorph. F: 204—205° (F. Sch., Ar. 228, 224). Sohwer löslich in Wasser und Alkohol (Fr., R., B. 23, 406).

Hydrastin-hydroxyäthylat $C_{32}H_{21}O_7N=CH_2$ CH_3 CH_2 CH_2

Hydrastin-hydroxyallylat $C_{24}H_{27}O_7N=H_2C<0>C_2H_2CH_2C_0+CH_2O_3(0\cdot CH_2)_2\cdot N(CH_3\cdot CH:CH_2)\cdot OH$ bezw. desmotrope Formen (vgl. Hydrastin-hydroxymethylat). — Jodid $C_{24}H_{22}O_3N\cdot I$. B. Aus Hydrastin und tiberschüssigem Allyljodid in siedendem Alkohol (Freund, Philips, B. 23, 2910). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 193°. Gibt mit 1 Mol Kalilauge in heißer wäßriger Lösung des-Allylhydrastin (Bd. XIX, S. 431).

c) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-28} O_6 N$.

 $3'.4'-\text{Dio}\,x\,y-6-o\,x\,o-3-[4.5-\text{methylendio}\,x\,y-2-\text{vinyl-benzyl}]-[\text{benzo-1}'.2':4.5-(1.2-o\,x\,a\,z\,i\,n)]^{-1})\\ C_{10}H_{10}O_{0}N, \text{ s. nebenstehende Formel }(R=H).\\ 3'.4'-\text{Dimetho}\,x\,y-6-o\,x\,o-3-[4.5-\text{methylendio}\,x\,y-2-\text{vinyl-bensyl}]-[\text{benso-1}'.2':4.5-(1.2-o\,x\,a\,z\,i\,n)], \text{ Anhydro-hydrastonsaureo}\,x\,i\,m\,C_{20}H_{11}O_{2}N, \text{ s. nebenstehende Formel}\\ (R=CH_{2}).\quad B.\quad \text{Aus dem Jodmethylat des Anhydro-[methylhydrasteinoxims]} \\ \text{(S. 553) bei}$

 $(R = CH_2)$. B. Aus dem Jodmethylat des Anhydro-[methylhydrasteinoxims] (S. 553) bei Einw. von siedender Kalilauge (Freund, A. 271, 358, 395). — Hellgelbe Säulen (aus Alkohol). F: 184—185°. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

3. Oxy-oxo-Verbindungen mit 7 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_7 N$.

 $0xy-oxo-Verbindungen C_{18}H_{15}O_7N$.

1. 8-Oxy-6.7-methylendioxy-1-[6.7-dioxy-phthalidyl-(3)]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{18}H_{18}O_7N$, Formel I.

2 - Methyl - 8 - methoxy - 6.7 - methylendioxy - 1 - [6.7 - dimethoxy - phthalidyl - (8)] - 1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{22}H_{23}O_2N$, Formel II. Diese Verbindung kann infolge

der Anwesenheit von zwei asymmetrischen Kohlenstoffatomen in vier optisch-aktiven und zwei racemischen Modifikationen auftreten. Sämtliche Modifikationen sind nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] bekannt geworden; man bezeichnet die aktiven Modifikationen als d- und l- α -Narkotin und d- und l- β -Narkotin, die beiden racemischen Modifikationen als α - und β -Gnoskopin (vgl. Perkin, Robinson, Soc. 99 [1911], 775; Hope, R., Soc. 105 [1914], 2085; Marshall, Pyman, R., Soc. 1034, 1315).

a) $l-\alpha-Narkotin$, gewöhnlich schlechthin als Narkotin bezeichnet, $C_{22}H_{23}O_7N$, Formel II.

Geschichtliches: Konstitution.

Narkotin wurde 1803 von DEROSNE (A. ch. [1] 45, 274) im Opium aufgefunden und von ROBIQUET (A. ch. [2] 5 [1817], 281) und SERTÜRNER (Gilberts Ann. Phys. 59 [1818], 63) als von Morphin verschiedenes Alkaloid erkannt. Die Bezeichnung "Narkotin" tritt anscheinend zuerst bei Magendie (Journ. de physiologie expérimentale 1 [1821], 32; J. Pharm. 7 [1821], 232; vgl. a. Robiquet, Journ. de physiologie expérimentale 1, 31; J. Pharm. 7, 232) auf. — Das "Opianin" von Hinterberger (A. 77, 207; J. pr. [1] 56, 151) wurde von Hesse (A. 178, 241) mit Narkotin identifiziert. — Die Zusammensetzung des Narkotins ist erst 1863 von Matthiessen, Foster (Soc. 16, 343; A. Spl. 1, 330; 2, 377) richtig ermittelt worden. Vgl. a. Hesse, A. Spl. 8, 285. Die heute gültige Konstitutionsformel des Narkotins wurde von Freund, Becker (B. 36, 1527; vgl. a. F., Z. ang. Ch. 22, 2472) begründet.

Vorkommen; Darstellung.

V. Im Opium (Derosne, A. ch. [1] 45, 274; Robiquet, A. ch. [2] 5, 281; 51, 226; Journ. de physiologie expérimentale 1 [1821], 31; J. Pharm. 7 [1821], 232; 17 [1831], 637; A. 2, 268; 5, 83; Sertürner, Gilberts Ann. Phys. 59 [1818], 57; Pelletter, A. ch. [2] 50, 242, 248, 269; A. 5, 151, 169; J. Pharm. 18 [1832], 622; Brandes, A. 2, 276; Merck, A. 21, 202; vgl. a. Hinterberger, A. 77, 207; J. pr. [1] 56, 151; Hesse, A. 178, 241). Der Narkotin-Gehalt verschiedener Opiumsorten (durchschnittlich 4—10%) zeigt starke Schwankungen: vgl. C. Wehmer, Die Pflanzenstoffe, 2. Aufl., Bd. I [Jena 1929], S. 380; vgl. a. Thoms, Ber. dtsch. pharm. Ges. 17 [1907], 58. — In reifen Mohnsamenkapseln (Winkler, Buchners Repert. Pharm. 59 [1837], 27; Deschamps, C. r. 58, 541). — Über die Isolierung von Narkotin aus Opium und Trennung von anderen Opiumalkaloiden vgl. z. B. Hesse, A. Spl. 8, 284; J. Schwyzer, Die Fabrikation der Alkaloide [Berlin 1927], S. 45, 66; H. Emde in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. VIII [Berlin-Wien 1931], S. 190, 195; R. Seka in G. Klein, Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. IV, 1. Hälfte [Wien 1933], S. 611.

Physikalische Eigenschaften.

Prismen (aus Alkohol). Rhombisch bisphenoidisch (Schabus, zit. in Groth, Ch. Kr. 5, 958). Brechungsindices der Krystalle: Kley, R. 22, 376; Fr. 43, 164. Narkotin ist triboluminescent (Tschugajew, B. 34, 1823; Trautz, Ph. Ch. 53, 62). F: 176°; zersetzt sich einige Grade oberhalb des Schmelzpunkts (Hesse, A. Spl. 8, 288; A. 178, 243). D: 1,374—1,395 (Schröder, B. 13, 1075). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2643,8 kcal/Mol (Leroy, C. r. 129, 222; A. ch. [7] 21, 113). 1 Tl. löst sich bei 16° in 166 Tln. Äther; sehr leicht

löslich in siedendem, schwer in kaltem Alkohol (Hesse, A. Spl. 8, 286). Sehr schwer löslich in Wasser; Löslichkeit in absolutem und wasserhaltigem Alkohol und in reinem und alkoholhaltigem Ather: Brandes, A. 2, 284; vgl. a. Duflos, Schweigg, J. Chem. Phys. 61 [1831], 115. 100 Tle. kalter Isoamylalkohol lösen 0,325 Tle., 100 Tle. kaltes Benzol 4,614 Tle. Narkotin (Kubly, Pharm. Zischr. f. Rußland 1866, 463). Kryoskopisches und ebullioskopisches Verhalten in Benzol: Bertrand, Meyer, A. ch. [8] 17, 512, 513. [a]₀^{15,1}: —185,0° (97°/_oiger Alkohol; p = 0,7), —207,35° (Chloroform; p = 2—5), +47,0° (1 Mol Narkotin und 2 Mol HCl in Wasser; p = 2 für Narkotin), +50,0° (1 Mol Narkotin und 10 Mol HCl in Wasser; p = 2 für Narkotin), +104,5° (1 Mol Narkotin und 2 Mol HCl in 80°/_oigem Alkohol; p = 2 für Narkotin) (Hesse, A. 176, 193); [a]_p: —229° (Benzol), +62° (wäßr. Oxalsäure-Lösung) (Dott, Pharm. J. [3] 14 [1883/84], 582). Über das Drehungsvermögen in neutralen und sauren Lösungen vgl. a. Bouchardat, A. ch. [3] 9, 224. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Dobbie, Lauder, Soc. 83, 617. Wärmetönung der Auflösung in verd. Salzsäure: Leroy. Narkotin wird aus sauren Lösungen durch Äther (Plugge, Ar. 224, 998) und durch Chloroform (Simmer, Ar. 244, 678) extrahiert und durch Natriumacetat gefällt (Pl., Ar. 224, 1004). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 20°: ca. 8×10⁻⁸ (ermittelt aus dem durch Farbveränderung von Methylorange gemessenen Hydrolysengrad des Hydrochlorids) (Veley, Soc. 95, 761).

Chemisches und physiologisches Verhalten.

Narkotin zersetzt sich bei längerem Erhitzen bis auf 220° (Wöhler, A. 50, 21). Gibt bei der Destillation im Wasserstoffstrom Mekonin (Bd. XVIII, S. 89) und Trimethylamin (E. SCHMIDT, Ar. 228, 63). Geht beim Erhitzen mit Eisessig im Rohr auf 130° in α-Gnoskopin (S. 550) über (H. SMITH, T. SMITH, Pharm. J. [3] 28 [1892/93], 795). Liefert beim Kochen mit verd. Essigsäure α-Gnoskopin, Nornarcein (Bd. XIX, S. 369), Kotarnin (S. 475) und Mekonin (RABE, B. 40, 3283). Erhitzt man Narkotin mit 2—3 Tln. Harnstoff zu lebhaftem Sieden, bis die Schmelze in Wasser klar löslich ist, so entsteht Mekonin; bei kürzerer Reaktionsdauer oder niedrigerer Temperatur bildet sich α-Gnoskopin (Frenchs, Ar. 241, 260, 267). Narkotin gibt bei der Oxydation mit Mangandioxyd und verd. Schwefelsäure Opiansaure (Bd. X, S. 990) und Kotarnin (Wöhler, A. 50, 1, 19; Matriessen, Foster, Soc. 16, 345) und geringe Mengen Hydrokotarnin (Beckett, Wright, Soc. 28, 580). Opiansäure und Kotarnin entstehen auch beim Kochen von Narkotinchloroplatinat mit Wasser (BLYTH, A. 50, 36). Narkotin gibt bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure Kotarnin, Opiansäure, Hemipinsäure, Mekonin und eine in Nadeln krystallisierende Substanz, die beim Kochen mit Kalilauge unter Ammoniak-Entwicklung Opiansäure liefert (Anderson, A. 86, 188). Bei der Einw. von Jod auf Salze des Narkotins in siedendem verdünntem Alkohol entstehen Opiansäure, das Perjodid des Tarkoninmethyläthers (S. 478) (Jörgensen, J. pr. [2] 2, 444; ROSER, A. 245, 316) und das Perjodid des Bz-Jod-tarkoninmethyläthers (S. 481) (Ro.). Bei 6-7-stdg. Erhitzen von Narkotin mit Wasser auf 140° oder bei längerem Kochen mit granuliertem Zink und verd. Salzsäure entstehen Mekonin, geringe Mengen Hydrokotarnin und andere Produkte (Beckett, Wright, Soc. 28, 582, 584; vgl. a. Rabe, McMillan, B. 43 [1910], 803; A. 377, 247). Einw. von Wasser auf Narkotin bei 240—260°: REYNOSO, C. r. 34, 799; A. 83, 103. Über Produkte, die durch Verseifung der Methoxygruppen beim Erhitzen von Narkotin mit Salzsäure oder Jodwasserstoffsäure entstehen, vgl. Matthiessen, Pr. Roy. Soc. 17 [1868/69], 337; A. Spl. 7, 60; RYGH, Z. ang. Ch. 45 [1932], 308. Beim Aufkochen von Narkotin mit konz. Kalilauge scheidet sich "narkotinsaures Kalium" als ein in Wasser und Alkohol mit gelber Farbe leicht lösliches Öl ab; bei längerem Kochen der sehr verdünnten wäßrigen Lösung wird Narkotin regeneriert (Wöhler, A.50, 25; vgl. a. RABE, Mc MILLIAN, A. 377, 243). Löst sich in Kalkmilch oder Barytwasser beim Erwärmen: RABE, MC MILLIAN, A. 877, 243). Lost sich in Raikmich oder Barytwasser beim Erwarmen; die Lösungen geben an Äther kein Narkotin ab, scheiden aber auf Zusatz von Ammonium-chlorid Narkotin aus (Hesse, A. Spl. 8, 287). Gibt bei längerem Kochen mit Barytwasser Mekonin, Methylamin und Kohlendioxyd (Beckett, Wright, Soc. 28, 582). Beim Schmelzen von Narkotin mit Kaliumhydroxyd bei 200—210° entsteht Normekonin-monomethyläther (Bd. XVIII, S. 89) (Beckett, Wright, Soc. 29, 307); über ein beim Schmelzen von Narkotin mit Kaliumhydroxyd auftretendes Amin vgl. Werthern, A. 73, 208. Liefert bei Behandlung mit einem unterhalb 30° hergestellten Gemisch von konz. Schwefelsäure und Acetanhydrid Narkotingulforsäure (S. 552) bei Behandlung mit einem bis zum Verschwinden Acetanhydrid Narkotinsulfonsäure (S. 552), bei Behandlung mit einem bis zum Verschwinden der Schwefelsäure-Reaktion erwärmten Gemisch von konz. Schwefelsäure und Acetanhydrid Acetylnarkotin (S. 552) (Knoll & Co., D. R. P. 188054, 188055; C. 1907 II, 2001, 2002; Frdl. 8, 1161, 1162).

Über die physiologischen Wirkungen des Narkotins vgl. E. STARKENSTEIN in A. HEFFTER, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II, 2. Hälfte [Berlin 1924], S. 1020 bis 1025; vgl. a. v. SCHROEDER, Ar. Pth. 17, 103.

Analytisches.

Literatur über Nachweis und Bestimmung von Narkotin im Opium: R. Seka in G. Klein, Handbuch der Pflanzenanslyse, Bd. IV, 1. Hälfte [Wien 1933], S. 615. Mikrochemischer Nachweis auf Grund der Doppelbrechung der Krystalle: Kley, R. 22, 376; Fr. 43, 164. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünlichgelb und wird bei gelindem Erwärmen erst orangerot, dann carminrot, bei starkem Erhitzen (bis zum beginnenden Verdampfen der Schwefelsäure) erst blauviolett, dann schmutzig rotviolett (Husemann, A. 128, 309; Hesse, A. Spl. 8, 286). Löst sich in konz. Schwefelsäure, der eine Spur Salpetersäure zugesetzt ist, mit blutroter Farbe (Couerbe, A. ch. [2] 59, 162; A. 17, 175). Weitere Farbreaktionen: Mecke, C. 1899 II, 684; Wangeern, C. 1903 I, 58; II, 772; Reichard, C. 1906 II, 1290; P. C. H. 48, 44; Labat, Bl. [4] 5, 742, 743. — Zur Bestimmung von Narkotin im Opium verfährt man im Prinzip nach folgender Methode: Opium wird mit kalter 1% jeger Salzsäure behandelt; durch Extraktion der salzsauren Lösung mit Chloroform gewinnt man Narkotin, Papaverin und Thebain; aus der salzsauren Lösung dieser drei Alkaloide fällt Natriumacetat Narkotin und Papaverin, die durch Behandeln ihrer Benzol-Lösung mit kalter alkoholischer Kalilauge getrennt werden können; hierbei geht nur Narkotin als "narkotinsaures" Salz in Lösung, aus dem durch Erhitzen mit Salzsäure auf 90° Narkotin regeneriert wird (Anneler, Festschrift E. Che. Barell [Basel 1936], S. 344; vgl. a. A., Ar. 258 [1920], 130).

Salze des Narkotins.

Über basische Narkotinhydrochloride vgl. Beckett, Wright, Soc. 29, 164. — C₂₂H₂₅O₇N + HCl. Krystallisiert nach Beckett, Wright (Soc. 28, 583) mit 4H₂O, von denen 3¹/₅ bei 100⁶ abgegeben werden, nach Dott (Pharm. J. [3] 14 [1883/84], 581) mit 1H₂O, nach Leroy (A. ch. [7] 21, 114) mit 3 H₃O, von denen 2 bei langem Aufbewahren an der Luft abgegeben werden. — C₂₂H₂₅O₇N + HI + 2I. Schwarze Tafeln oder Blättchen. Schmilzt bei 109—120⁶ (Jörgensen, J. pr. [2] 2, 443). Ziemlich leicht löslich in Alkohol. Gibt beim Kochen mit verd. Alkohol Opiansäure und das Perjodid des Tarkoninmethyläthers. — C₂₂H₂₅O₇N + H₂SO₄ + 4 H₂O. Krystalle. Gibt 1 H₂O bei 100⁶, den Rest bei höherer Temperatur ab (D., Pharm. J. [3] 14, 581). — 2C₂₂H₂₃O₇N + H₂Cr₂O. Gelber, anscheinend krystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich bei 70—80⁶ (Hesse, A. Spl. 8, 289). — C₂₂H₂₃O₇N + HCl + AuCl₃. Schmilzt unscharf bei ca. 140⁶ (Litterscheid), Thimme, A. 334, 55). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Krystallinisch. Unlöslich in Wasser (Hintererere, A. 82, 311). — 2C₂₂H₂₃O₇N + 2HF + TiF₄ + 3 H₂O. Krystalle. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser; leicht löslich in Fluorwasserstoffsäure (Schaeffer, Am. Soc. 30, 1864). — C₂₂H₂₃O₇N + HCl + FeCl₃. Orangefarben, undeutlich krystallnisch. Sintert und schmilzt allmählich von ca. 75⁶ an (Scholtz, Ber. Disch. pharm. Ges. 18, 48; C. 1908 I, 1466). Löst sich in warmem Wasser schwerer als in kaltem. — 2C₂₂H₂₃O₇N + 2HCl + PtCl₄ + 2 H₂O. Gelblich, amorph (He., A. Spl. 8, 288; vgl. Blyth, A. 50, 32). — Acetat 3C₂₂H₂₃O₇N + C₁H₂O₂ + H₂O(7). Krystalle (D.). — Salz des Methyl-āthyl-propyl-[4-sulfo-benzyl]-siliciums (Bd. XVI, S. 904). Krystalle (aus wäßr. Aceton). Schmilzt je nach der Schnelligkeit des Erhitzens zwischen 70⁶ und 85⁶ (Kipping, Soc. 91, 747). [α]_D: +40,7⁶ (Methanol; c = 2,3). — Salz der Cyanursäure (Bd. XXVI, S. 239) C₂₂H₂₃O₇N + C₃H₃O₃N + 1/₂H₂O. Nadeln. F: ca. 175⁶ (Claus,

Methoxymethyl - $[1-\alpha-narkotiniumhydroxyd]$ $C_{34}H_{33}O_{5}N=$ O_{1} CH_{2} CH_{3}

H₂C O C₈H(O·CH₈) CH₂CH₂O₃(O·CH₂)₂]·N(CH₃)(CH₄·O·CH₄)·OH bezw. desmotrope Formen (vgl. Hydrastin-hydroxymethylat, S. 545). — Chlorid C₂₄H₂₆O₂N·Cl. B. Aus Narkotin und Chlordimethyläther in Chloroform + Äther (Litterscheid, Thimme, A. 334, 55). Blättchen. F: 210° (Zers.).

o-Xylylen-bis- $[1-\alpha$ -narkotiniumhydroxyd] $C_{5a}H_{56}O_{16}N_a = \begin{bmatrix} H_aCO_{C}H_{10} & CH_a & CH_a \\ CH_aCO_{C}H_{10} & CH_aCH_{10} & CH_aCH_{10} \\ CH_{10}CH_{10}CH_{10} & CH_{10}CH_{10} & CH_{10}C$

b) $dl - \alpha - Narkotin$, $\alpha - Gnoskopin$ C₂₂H₂₃O₇N, s. nebenstehende Formel. V. Im Opium (T. Smith, H. Smith, H. Smith, Pharm. J. [3] 9 [1878/79], 82; 23 [1892/93], 794).—

B. Aus l-α-Narkotin beim Erhitzen mit Eisessig im Rohr auf 130° (Sm., Sm., Pharm. J. 23, 795), beim Kochen mit verd. Essigsäure (Rabe, B. 40, 3283) und bei nicht zu langem Erhitzen mit Harnstoff auf unterhalb 220° liegende

Temperaturen (Frenchs, Ar. 241, 267). — Krystalle (aus Alkohol oder aus Chloroform + Alkohol). F: 232—233° (R., B. 40, 3286). Optisch inaktiv (R.). Löslich in 1500 Th. kaltem Alkohol (Sm., Sm., Pharm. J. [3] 9, 82). — Liefert beim Kochen mit verd. Essigsäure Kotarnin, Nornarcein und Mekonin (R.); Mekonin entsteht auch beim Verschmelzen von α-Gnoskopin mit Harnstoff bei 220° (F., Ar. 241, 268). Gibt beim Erwärmen mit Mangandioxyd und verd. Schwefelsäure Kotarnin und Opiansäure (Sm., Sm., Pharm. J. [3] 23, 795). — Gibt mit

Luft: zerfällt bei 120° in die Komponenten (Sm., Sm., Pharm. J. [3] 28, 795).

α-Gnoskopin - hydroxymethylat $C_{ss}H_{s7}O_{s}N=$ $CH_{s}CO_{O}C_{s}H(O\cdot CH_{s})CH_{s}O_{s}(O\cdot CH_{s})_{s}\cdot N(CH_{s})_{s}\cdot OH$ bezw. desmotrope Formen (vgl. Hydrastin-hydroxymethylat, S. 545). — Jodid. B. Aus α-Gnoskopin und überschüssigem Methyljodid im Rohr bei 100° (Freriohs, Ar. 241, 268). Krystallinisch. Liefert beim Erhitzen mit Natronlauge Narcein (Bd. XIX, S. 370).

konz. Schwefelsäure und konz. Salpetersäure dieselben Farbreaktionen wie 1- α -Narkotin (Sm., Sm., Pharm. J. [3] 28, 795). — $C_{22}H_{22}O_7N + HCl + 3H_2O$. Prismen. Verwittert an der

2. 8-Oxy-6.7-methylendioxy-5-[6.7-dioxy-phthalidyl-(3)]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin $C_{11}H_{11}O_7N$, Formel I.

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-5-[7-oxy-6-methoxy-phthalidyl-(8)]-1.2.8.4-tetrahydro-isochinolin, Methylnorisonarkotin $C_{21}H_{21}O_7N$, Formel II. Zur Konstitution vgl. Freuer, Fleischer, B. 45 [1912], 1175. B. Aus Hydrokotarnin

(S. 470) und Methyläthernoropiansäure beim Behandeln mit kalter 73%-jeger Schwefelsäure (Liebermann, B. 29, 2042). — Krystalle mit $^1/_3$ C₄H₆ (aus Benzol). Die benzolhaltige Substanz schmilzt bei 149—151%, die benzolfreie bei 209% (Zers.) (L.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in siedendem Wasser mit schwach alkal. Reaktion (L.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe (L.). Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine blaue Färbung (L.). — C₂₁H₂₁O₇N + HCl. Blättchen. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (L.). — NaC₂₁H₂₀O₇N. Krystalle (aus Isoamylalkohol). Löslich in Wasser mit schwach alkal. Reaktion, unlöslich in Alkohol (L.). — 2 C₂₁H₂₁O₇N + 2 HCl + PtCl₄. Gelber Niederschlag (L.).

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-5-[6.7-dimethoxy-phthalidyl-(3)]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, Isonarkotin C₁₂H₁₃O₇N, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. FREUND, Z. ang. Ch. 22, 2472; FR., FLEISCHER, B. 45 [1912], 1175. — B. Aus Hydrokotarnin (S. 470) und Opiansäure beim Behandeln mit 73°/giger Schwefelsäure in der Kälte (Liebermann, B. 29, 184), mit Zinkohlorid und Eisessig (L., B. 29, 2040 Anm. 2) oder mit rauchender Salzsaure bis 60. 700 (Kregerra R. 21, 2000). — Nedeln oder Professione bei 60. 700 (Kregerra R. 21, 2000). — Nedeln oder Professione bei 60. 700 (Kregerra R. 21, 2000). — Nedeln oder Professione bei 60. 700 (Kregerra R. 21, 2000).

in der Kälte (Liebermann, B. 29, 184), mit Zinkohlorid und Eisessig (L., B. 29, 2040 Anm. 2) oder mit rauchender Salzsäure bei 60—70° (Kersten, B. 31, 2099). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol), Blättchen (aus Benzol). F: 194° (L.; K.). Leicht löslich in siedendem Alkohol mit stark alkal. Reaktion, schwer in Äther, unlöslich in Wasser (L.) und in Ligroin (K.). Unlöslich in Alkalien (L.; K.). Leicht löslich in siedendem Barytwasser allmählich unter Offnung des Lactonrings (L.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe (L.). — C₃₃H₃₂O₇N+HCl+2H₂O. Krystalle (aus Wasser). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (L.). — Hydrojodid. Nadeln (aus Wasser). Fast unlöslich in kaltem Wasser (L.). — C₃₄H₃₂O₇N+HCl+AuCl₂. Bräunlicher Niederschlag (L.). — 2C₃₂H₃₃O₇N+2HCl+PtCl₄. Gelblicher Niederschlag (L.). — Salz der d-Weinsäure C₃₂H₃₃O₇N+C₄H₆O₆+3¹/₂H₂O. Nadeln. F: ca. 180° (Bandow, B. 30, 1745). Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Salz der dl-Weinsäure C₃₂H₂₃O₇N+C₄H₆O₆+aq(?). Nadeln. Fast unlöslich in kaltem Wasser (B.).

Isonarkotin - hydroxymethylat $C_{22}H_{27}O_6N=C_{21}H_{20}O_7N(CH_3)_2\cdot OH$. B. analog der nachfolgenden Verbindung (Bandow, B. 30, 1746). — Gelbliche, sehr zerfließliche Masse. — Jodid $C_{22}H_{26}O_7N\cdot I$. Nadeln. F: 212°. — $2C_{23}H_{26}O_7N\cdot Cl+PtCl_4$.

Isonarkotin-hydroxyäthylat $C_{24}H_{28}O_{3}N = C_{21}H_{20}O_{7}N(CH_{3})(C_{2}H_{5})\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus Isonarkotin und Äthyljodid in siedendem Alkohol; man erhält die freie Base durch Behandeln des in Wasser gelösten Jodids mit Silberoxyd (Bandow, B. 30, 1746). — Sehr zerfließliche Masse. — Chlorid $C_{24}H_{28}O_{7}N\cdot Cl$. Gelblich, amorph. — Jodid $C_{24}H_{28}O_{7}N\cdot I$. Krystalle. F: 183°. Leicht löslich in Alkohol und Wasser. — Chloroplatinat $2C_{24}H_{28}O_{7}N\cdot Cl + PtCl_{4}$. Orangegelber, amorpher Niederschlag.

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-5-[4-brom-6.7-dimethoxy-phthalidyl-(3)]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, Bromisonarkotin C₂₂H₂₂O₇NBr, s. nebenstehende Formel. B. Aus Hydrokotarnin und Bromopiansäure durch Behandlung mit 73% jeiger Schwefelsäure in der Kälte (LIEBERMANN, B. 29, 2041). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 175%. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure in verd. Essigsäure Isonarkotin. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelblich.

2-Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-5-[4-nitro-6.7-dimethoxy-phthalidyl-(3)]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, Nitroisonarkotin C₂₂H₂₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von Hydrokotarnin und Nitroopiansäure mit starker Schwefelsäure (Liebermann, B. 29, 2042). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 205° (Zers.). Leicht löslich in Salzsäure. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.

b) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-23} O_7 N$.

3'.4'-Dioxy-6-oxo-3-[6-oxy-4,5-methylendioxy-2-vinyl-benzyl]-[benzo-1'.2':4.5-(1.2-oxazin)]1)

 $C_{12}H_{12}O_2N_1$, s. nebenstehende Formel (R=H).

8'.4'- Dimethoxy - 6 - oxo - 3 - [6 - methoxy - 4.5 - methylendioxy-2-vinyl-bensyl]-[benso-1',2':4.5-(1.2-oxa- R-0sin)], Anhydro - [narceonsäure - oxim] C₂₁H₁₀O₂N, s. R.O nebenstehende Formel (R = CH₂). B. Aus Narceonsäure (Bd. XIX, S. 322) und Hydroxylamin-hydrochlorid in siedendem Eisessig (FREUND, A.

286, 254). — Gelbliche Blättchen und Nadeln (aus Eisessig). F: 201—202°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Chloroform und Eisessig.

4. Oxy-oxo-Verbindungen mit 8 Sauerstoffatomen.

8-0xy-6.7 -methylendloxy-5-acetyl-1-[6.7-dioxy-phthaiidyl-(3)]-1.2.3.4-tetrahydro-isochingin CanH1.O.N. s. nebenstehende Formel (R = H).

2 - Methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-5-acetyl-

1-[6.7-dimethoxy-phthalidyl-(8)]-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin, Acetylnarkotin C₂₄H₂₅O₅N, s. nebenstehende

Formel (R = CH₃). Zur Konstitution vgl. Gadamer, von der
Bruck, Ar. 261 [1923], 121. — B. Man läßt auf l-α-Narkotin bei 80° ein Gemisch von Acetanhydrid und 100°/oiger Schwefelsäure einwirken, das man bis zum Verschwinden der Schwefelsäure-Reaktion erwärmt hat (Knoll. & Co., D. R. P. 188055; C. 1907 II, 2002; Frdl. 8, 1161).

Krystelle (aug. Alkohol.) F. 459-4612 (K. & Co.) 4529 (G. v. d. R. 261 436). Leicht Krystalle (aus Alkohol). F: 159—161° (K. & Co.), 158° (G., v. d. B., Ar. 261, 136). Leicht löslich in Säuren, unlöslich in Alkalien (K. & Co.).

III. Sulfonsäuren.

Narkotinsulfonsäure C₂₂H₂₃O₁₀NS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von l-α-Narkotin mit einem unterhalb 30° hergestellten Gemisch von 100% jeer Schwefelsäure und Acetanhydrid (KNOLL & Co., D. R. P. 188054; C. 1907 II, 2001; Frdl. 8, 1162). — Pulver. Unlöslich in Äther, leicht löslich in Wasser (mit saurer Reaktion) sowie in Alkalien.

IV. Amine.

Oxy-oxo-amine.

8'.4'-Dimethoxy-6-oxo-8-[4.5-methylendioxy- $2-(\beta-dimethylamino-athyl)-bensyl]-[benso-1'.2':4.5-$ (1.2 - oxazin)] 1), Anhydro - [methylhydrastein - oxim] $C_{aa}H_{aa}O_{b}N_{a}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Hydroxylsminhydrochlorid in siedendem Wasser auf

Methylhydrastein (Bd. XIX, S. 366) (Freund, A. 271, CH₃·O·O

Methylhydrastein (Bd. XIX, S. 366) (Freund, A. 271, CH₃·O·O

hydrastin (Bd. XIX, S. 430) (Sch., Ar. 231, 561). — Tafeln (aus Wasser), Blättchen mit 1C_HO (aus Alkohol). F: 158° (F.), 158—159° (Sch.). Löslich in cs. 5 Tln. siedendem absolute (Bd. XIX). lutem Alkohol (F.). Löslich in Alkalien (F.). — Bei längerem Aufbewahren einer mit Natrium-

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

carbonat übersättigten und filtrierten wäßrigen Lösung des Hydrochlorids entsteht Methylhydrastein-oxim (Bd. XIX, S. 366) (Sch.). — $C_{22}H_{24}O_6N_2 + HCl$. Nadeln (F.). — $C_{22}H_{24}O_6N_2 + HCl + 3H_2O$. Tafeln (aus Wasser). F: 221° (F.). Schwer löslich in kaltem Wasser und in kaltem Alkohol (Sch.). — $C_{22}H_{24}O_6N_3 + H_2SO_4 + C_2H_4O$. Blättchen (aus Alkohol). Erweicht bei 80°, ist bei 90° geschmolzen, zersetzt sich von 110° an (F.). — $C_{22}H_{24}O_6N_3 + HNO_2$. Prismen (aus absol. Alkohol), wasserhaltige Tafeln (aus Wasser) (F.).

Hydroxymethylat $C_{23}H_{28}O_7N_2 = H_2C < 0 > C_6H_2 < CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_3 \cdot OH$ Jodid $C_{23}H_{27}O_6N_3 \cdot I + 2H_2O$. B. Aus Anhydro-[methylhydrastein-oxim] und Methyljodid in siedendem Alkohol (FREUND, A. 271, 394). Prismen (aus Wasser). F: 155—156°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Alkohol. Gibt bei Einw. von siedender Kalilauge 3'.4'-Dimethoxy-6-oxo-3-[4.5-methylendioxy-2-vinyl-benzyl]-[benzo-1'.2':4.5-(1.2oxazin)] (S. 546) und Trimethylamin.

3'.4'-Dimethoxy-6-oxo-3-[4.5-methylen $dioxy - 2 - (\beta - methylbenzylamino - äthyl) - ben$ syl]-[benso-1'.2':4.5-(1.2-oxasin)]1), Anhydro-[bensylhydrastein-oxim] C₂₂H₂₈O₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Benzylhydrastein (Bd. XIX, S. 369) mit einer währ. Lösung von Hydroxylaminhydrochlorid (FREUND,

 $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot$

CH3 · NH · CH2 · CH2 ·

LUTZE, B. 26, 2489). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 135°.

8'.4'-Dimethoxy-6-oxo-8 - [6 - methoxy - 4.5 - methylendioxy - 2 - $(\beta$ - methylamino - \ddot{a} thyl) - benzyl]-[benzo - 1.2':4.5 - (1.2 - oxazin)] 1, Anhydro - nor-narceinoxim C₂₂H₂₄O₇N₂, s. nebenstehende Formel. B.

Das Hydrochlorid entsteht beim Kochen von Nornarcein CH₃·O. (Bd. XIX, S. 369) mit einer wäßr. Lösung von Hydroxyl-

aminhydrochlorid (RABE, B. 40, 3285). — Beim Be. CH3 O handeln des Hydrochlorids mit Silbercarbonat entsteht Nornarceinoxim. — C22H24O7N2 + HCl + C2H6O. Krystalle (aus Alkohol). F: 138°. Der Krystallalkohol wird erst bei 10-stdg. Erhitzen auf 105° vollständig abgegeben. Färbt sich am Licht gelb.

8'.4'-Dimethoxy-6-oxo-8 - [6 - methoxy - 4.5 - methylendioxy - 2 - $(\beta$ - dimethylamino - \ddot{a} thyl) - \ddot{b} enzyl]-[benzo - 1'.2': 4.5 - (1.2 - oxazin)] 1), Anhydro - narceinoxim C₂₃H₃₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Narcein (Bd. XIX, S. 370) mit einer wäßr. Lösung von Hydroxylaminhydrochlorid (FREUND, A. 277, 52). Aus Narceinoxim bei kurzem Kochen mit Salz-

$$(CH_3)_2N \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3$$

$$CH_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3$$

$$CH_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3$$

säure (F.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 171—172°. Färbt sich bei 100—110° gelb. — Gibt bei kurzem Kochen mit Kalilauge Narceinoxim. — Hydrochlorid. Krystalle. F: 206—208°.

V. Hydroxylamine.

A. Monohydroxylamine.

4-Hydroxylamino-3-[3.4-methylendioxy-phenyl]-isoxazol bezw. 3-[3.4-Methylendioxy-phenyl]-isoxazolon-(4)-oxim $C_{10}H_3O_4N_3=$

1) Zur Stellungebezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3. ³) Wird nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] von PONZÍO (P., TORRES, G. 59, 463; P., CARTA-SATTA, G. 60, 154) els 5-Oxy-4-imino-

3-[3.4-methylendioxy-phenyl]-isoxazolin
$$HN: C \longrightarrow C \cdot C_6H_2 < \bigcirc CH_2$$
 aufgefaßt. $HO \cdot HC \cdot O \cdot N$

(ANGELI, B. 25, 1962; G. 22 II, 487). — Mikroskopische Nadeln (aus Essigester). F: 185° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Aceton und Essigester, fast unlöslich in Benzol und Petroläther. Löslich in Alkalilaugen; durch Kohlendioxyd fällbar. — Gibt bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung oder beim Erwärmen mit verd. Säuren Piperonylsäurenitril. Liefert mit Phenylhydrazin in heißem Eisessig eine Verbindung C₂₂H₁₆O₈N₄ (s. u.).

Monoacetylderivat $C_{13}H_{10}O_5N_2 = [C_{10}H_7O_4N_2]CO \cdot CH_3$. Das Mol.-Gew. ist in Eisessig kryoskopisch bestimmt. — B. Durch Erwärmen von 4-Hydroxylamino-3-[3.4-methylendioxy-phenyl]-isoxazol mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Angell, B. 25, 1962; G. 22 II, 488). — Blättchen (aus Aceton). F: 129°.

Monobenzoylderivat C_1 , $H_{16}O_5N_2 = [C_{10}H_7O_4N_2]CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln von 4-Hydroxylamino-3-[3.4-methylendioxy-phenyl]-isoxazol mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Angell, B. 25, 1963; G. 22 II, 489). — Krystalle (aus Aceton). F: 146° (Zers.).

Verbindung $C_{22}H_{12}O_2N_4$. B. Aus 4-Hydroxylamino-3-[3.4-methylendioxy-phenyl]-isoxazol und überschüssigem Phenylhydrazin in heißem Eisessig (Angell, G. 22 II, 490). — Gelbe Nadeln (aus Aceton + Petroläther). F: ca. 168°.

B. Oxy-hydroxylamine.

4-Hydroxylamino - 3 - [2.5 - dimethoxy - 3.4 - methylendioxy - phenyl] - isoxasol bezw. 3 - [2.5 - Dimethoxy - 3.4 - methylendioxy - phenyl] - isoxasolon - (4) - oxim

$$C_{12}H_{12}O_6N_2 = \frac{HO \cdot NH \cdot C - C \cdot C_0H(O \cdot CH_2)_2 < 0}{HC \cdot O \cdot N} CH_2$$
 bezw.

HO·N:C—C·C₆H(O·CH₈)₂<0>CH₂ 1). B. Durch Einw. von heißer alkoholischer Kalilauge auf Methyl-[2.5-dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan (Syst. No. 4660) (Angell, Bartolotti, G. 22 II, 498). — Fast farblose Nadeln (aus Essigester). F: 168—170° (Zers.).

 $\begin{array}{l} \textbf{4-Hydroxylamino - 3-[6-brom - 2.5-dimethoxy - 3.4-methylendioxy - phenyl] - isoxasol bezw. } \textbf{3-[6-Brom - 2.5-dimethoxy - 3.4-methylendioxy - phenyl] - isoxasol bezw. } \end{array}$

$$\begin{array}{ll} \text{lon-(4)-oxim } C_{12}H_{11}O_6N_2\text{Br} = & \begin{array}{ll} \text{HO}\cdot\text{NH}\cdot\text{C} & \text{C}\cdot\text{C}_6\text{Br}(\text{O}\cdot\text{CH}_2)_2 < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_2 \\ \text{HC}\cdot\text{O}\cdot\text{N} \end{array} \\ \end{array} \\ \begin{array}{ll} \text{bezw.} \end{array}$$

HO·N:C—C·C₀Br(O·CH₂)₂<0>CH₂₂). B. Beim Kochen von Methyl-[6-brom-2.5-dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan (Syst. No. 4660) mit alkoh. Kalilauge (Angell, Bartolotti, G. 22 II, 507). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 127—128°.

²⁾ Ist vielleicht als 5.Oxy-4.imino-3.[6-brom-2.5-dimethoxy-3.4-methylen-dioxy-phenyl]-isoxasolin HN:C—C·C₀Br(O·CH₂)₂COCH₂ anfzufaseen. Vgl. 8.558 Anm. 2.

20. Verbindungen mit 4 cyclisch gebundenen Sauerstoffatomen und 1 cyclisch gebundenem Stickstoffatom (Heteroklasse 40, 1N)¹).

I. Stammkerne.

A. Stammkerne $C_n H_{2n-21} O_4 N$.

2.3;11.12 - Bis - methylendjoxy - berbin,
Tetrahydrocoptisin C₁₉H₁₇O₄N, s. nebenstehende
Formel.

Linksdrehende Form. Stylopin. Zur Kon-

The stitution vgl. Kitasato, C. 1926 II, 2727; 1927 II, 1963; Späth, Posega, B. 62 [1929], 1029; Go, J.

*pharm. Soc. Japan 50 [1930], 125; C. 1931 I, 791; Sp., Julian, B. 64 [1931], 1131. Da die in der Literatur für Stylopin angegebenen Eigenschaften mit den entsprechenden Eigenschaften des I-Tetrahydrocoptisins übereinstimmen, sieht Go beide Verbindungen als identisch an. — V. In der Wurzel von Stylophorum diphyllum Nutt. (Schlotterbeck, Watkins, B. 35, 16). — Darst. aus Stylophorum diphyllum und Trennung von Sanguinarin(?), Chelidonin, Protopin und Diphyllin: Sch., W. — Krystalle. F: 202° (Sch., W.). [α]₀: —315,2° (Alkohol) (Sch., W.). Sehr leicht löslich in Eisessig; schwer löslich in verd. Säuren (Sch., W.). — Hydrochlorid. Krystalle (Sch., W.). — Chloroplatinat. Gelb (Sch., W.).

Stylopin-hydroxyäthylat $C_{21}H_{22}O_5N=(HO)(C_2H_5)NC_{19}H_{17}O_4$. — Jodid $C_{21}H_{22}O_4N$ ·I. B. Aus Stylopin und Äthyljodid bei 130° (Schlotterseck, Watkins, B. 35, 17). Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 255°. Bleibt beim Behandeln mit Kalilauge unverändert.

B. Stammkerne $C_n H_{2n-27} O_4 N$.

7.8;6'.7'-Bis-methylendioxy-[naphtho-1'.2':3.4-isochinolin]²), 7.8;4'.5'-Bis-methylendioxy-[benzo-1'.2':1.2-phenanthridin]²) $C_{10}H_{11}O_4N$, Formel I.

2-Methyl-7.8;6'.7'-bis-methylendioxy-[naphtho-1'.2':3.4-isochinoliniumhydroxyd] bezw. 2-Methyl-1-oxy-7.8;6'.7'-bis-methylendioxy-1.2-dihydro-[naphtho-1'.2':3.4-isochinolin] bezw. 5.6-Methylendioxy-2-[6.7-methylendioxy-1-methyl-amino-n-ohthyl-(2)]-bensaldehyd $C_{20}H_{15}O_2N$, Formel II bezw. III bezw. IV, Sanguinarin.

1) Vgi. S. 1 Anm. 1.

²⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Gadamer, Winterfeld, Ar. 262 [1924], 461; Ga., Stichel, Ar. 262, 488; Späth, Kuffner, B. 64 [1931], 373, 374, 1123, 2034. — V. In der Wurzel von Sanguinaria canadensis L. (Dana, Berzelius' Jahresber. 9, 221; Schiel, A. 43, 233; Naschold, J. pr. [1] 106, 386; E. Schmidt, Ar. 231, 137, 145, 158; R. Fischer, Ar. 239, 410, 416), von Chelidonium majus L. (Schm., Ar. 231, 136; 239, 396) und sehr wahrscheinlich auch in der Wurzel von Stylophorum diphyllum Nutt. (Schlotterberk, Watkins, B. 35, 7, 20). Isolierung aus Sanguinaria canadensis und Reindarstellung: Schm., Ar. 231, 146; F., Ar. 239, 410; G., W., Ar. 262, 462; G., St., Ar. 262, 489, 493, 495. Vgl. a. Darstellung von Chelidonin, s. u. — Farbose Krystalle (aus Ather). Reines Sanguinarin schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 242—243°, bei schnellerem Erhitzen bei 266° (G., St., Ar. 262, 496). Liefert beim Umkrystallisieren aus alkoholhaltigen Lösungsmitteln ein Alkoholat vom Schmelzpunkt 195—197° (G., St.; vgl. F., Ar. 239, 416). Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln ¹) (Schm., Ar. 231, 158). — Physiologische Wirkung ¹): H. Meyer, Ar. 231, 143; A. Hefffer, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II, 2. Hälfte [Berlin 1924], S. 1101. — Mikrochemische Reaktionen ¹): Bolland, M. 29, 988. — Die Salze sind kupferfarben (G., St.). Angaben über Salze des Sanguinarins, denen vermutlich die entsprechenden Salze des Chelerythrins beigemengt waren: Schm., Ar. 231, 161.

C. Stammkerne $C_nH_{2n-29}O_4N$.

4-Methyl-2.6-bis-[3.4-methylen-dioxy-styryl]-pyridin (?)

C₂₄H₁₉O₄N, s. nebenstehende Formel. H₂CCOC₆H₂·CH:CH·C₆H₃COCH₂(?)

B. Beim Erhitzen von 2.4.6-Trimethyl-pyridin mit einem großen Überschuß von Piperonal auf 170° (BRAMSCH, B. 42, 1195). — Nadeln (aus Alkohol). F: 154°. — C₂₄H₁₉O₄N + HCl + HgCl₂. Rotbraune Nadeln (aus Wasser). F: 236—237°.

II. Oxy-Verbindungen.

 $3' - 0 \times y - 7.8$; $6'.7' - bis - methylendio xy - 1.2.3.4.3'.4' - he xahydro - [naphtho - 1'.2': 3.4-isochinolin]²) <math>C_{10}H_{17}O_{5}N$, s. nebenstehende Formel (R = H).

¹) Die Angaben über Sanguinarin in der Literatur bis 1. I. 1910 (Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs) beziehen sich auf Gemische aus Sanguinarin und Chelerythrin (vgl. GADAMER, WINTERFELD, Ar. 262 [1924], 462).

²⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

das gegenseitige Mengenverhältnis der Alkaloide (neben Chelidonin finden sich u. a. Sanguinarin, Chelerythrin und Protopin) ist je nach Vegetationsbedingungen und Jahreszeit sehr verschieden und die Ausbeute an Chelidonin sehr wechselnd (Chem. Fabrik Merck, Priv.-Mitt.). — Tafeln mit 1 H_2O (aus Alkohol) (Henschke, Ar. 226, 631, 636). Monoklin (Luedecke, Ar. 236, 626; 226, 105). Ist triboluminescent (Schl., Wal., B. 35, 10). Wird bei 125° krystallwasserfrei (Sel, Ar. 228, 101; vgl. Wintgen, Ar. 238, 439). Schmilzt bei 135° (Sel, Ar. 228, 100), 135—136° (Eijkman, R. 3, 191; Wintgen), 136° (Schl., Wal., B. 35, 12). Nicht flüchtig mit Wasserdampf (H.). $[\alpha]_D^{n}$: +115,4° (96°/oiger Alkohol; p = 2); $[\alpha]_D^{n}$: +117,4° (Chloroform; p = 2) (Wintgen). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Ather und Chloroform (H.).

Bleibt beim Kochen mit alkal. Kaliumferricyanid-Lösung unverändert (HENSCHKE, Ar. 226, 643). Bei der Einw. von Wasserstoffperoxyd auf eine konz. Lösung von Chelidonin in verd. Schwefelsäure erhält man Chelidonin-N-oxyd (s. u.) (Wintgen, Ar. 289, 438, 444; vgl. GADAMER, THEISSEN, Ar. 262 [1924], 578). Bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Losung entstehen Kohlendioxyd, Oxalsäure und Methylamin (H.). Beim Behandeln mit Salpetersaure (D: 1,4) erhält man außerdem eine rote, harzartige Substanz (Nitroverbindung?) (H.). Läßt man überschüssiges Brom auf eine Lösung von Chelidonin in verd. Schwefelsäure einwirken, so entsteht ein Perbromid, das beim Behandeln mit warmem Alkohol oder mit Natriumamalgam oder Zinkstaub und verd. Schwefelsäure in Bromchelidonin übergeht (WIN.). Beim Erhitzen von Chelidonin mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 150° tritt Verkohlung ein (Selle, Ar. 228, 105). Liefert beim Schmelzen mit Ätzkali (Schlotterbeck, WATKINS, C. 1904 I, 1224; vgl. WILL, A. 85, 113) oder bei der Destillation mit Zinkstaub (SCHL., WA., C. 1904 I, 1224) Kohlendioxyd, Ammoniak und Methylamin. Reagiert weder mit Hydroxylamin noch mit Phenylhydrazin (Schl., Wa., C. 1904 I, 1224). Einw. von Acetanhydrid auf Chelidonin: H.; Win.; Gadamer, Ar. 257 [1919], 298; G. und Mitarbeiter, Ar. 262 [1924], 266, 470, 579. — Die Lösungen schmecken stark bitter (Probst, A. 29, 123). Physiologische Wirkung: MEYER, Ar. 228, 106; 231, 142; Mercks Jahresber. 1915, 79; A. HEFFTER, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II, 2. Hälfte [Berlin 1924], S. 1095. Chelidoninsalze wirken narkotisch und sind als Analgetika bei Magen- und Darmschmerzen, Magengeschwüren und -karzinomen und bei Lebertumoren empfehlen worden (Chem. Fabrik Merck, Priv.-Mitt.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist zuerst gelb und geht über Braun und Kirschrot zuletzt in Violett über (H.; Sr.). Gibt mit Guajacol und konz. Schwefelsäure eine carminrote Färbung (BATTANDIER, C. r. 120, 270; Bl. [3] 18, und konz. Schwefelsäure eine carminrote Färbung (Battander, C. r. 120, 270; Bl. [3] 13, 446). Weitere Farbreaktionen: V. KÜGELGEN, Fr. 24, 166; Ba. Fällungen mit Metallsalzen: V. K.; H.; SE.; Bolland, M. 29, 990. — $C_{50}H_{19}O_5N + HCl$. Krystalle (aus Wasser) (H.; SE.; SCHL., Wa., B. 35, 14). Löslich in 325 Tln. Wasser von 18° (P.). — $C_{20}H_{19}O_5N + HBr$. Prismen (Tyrer, Apoth. Ztg. 12 [1897], 442). Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{20}H_{19}O_5N + HI$. Farblose Krystalle (aus Alkohol). Färbt sich unter dem Einfluß von Licht und Luft rasch gelb (Win.). — $C_{20}H_{19}O_5N + HI + 3I$. Hellrote Nadeln (Schl., Wa., B. 35, 16). — $C_{20}H_{19}O_5N + H_1 + 5I$ (1). Schwarze Krystalle (Schl., Wa., B. 35, 16). — $C_{20}H_{19}O_5N + H_3SO_4 + 2H_2O$. Zerfließliche Krystalle (aus absol. Alkohol). [2] $^{\circ}_{0}$: $+ 90.9^{\circ}$ (Wasser; c = 2) (Win.). — $C_{20}H_{19}O_5N + HNO_2$. Krystalle (aus Wasser) (Schl., Wa., B. 35, 14). Schwer löslich in Wasser (H.). — $C_{20}H_{19}O_5N + H_3PO_4$ (Ty.; Win.). — $C_{20}H_{19}O_5N + HCl + AuCl_2$. Rote Nadeln (aus Alkohol) (H.; SE.; Schl., Wa., B. 35, 14). — $2C_{20}H_{19}O_5N + 2HCl + PtCl_4 + 2H_3O$ (H.; Se.). Nadeln (aus Methanol) (Schl., Wa., B. 35, 15). $2 \text{HCl} + \text{PtCl}_4 + 2 \text{H}_2 \text{O} \text{ (H.; Se.)}$. Nadeln (aus Methanol) (SCHL., Wa., B. 35, 15).

O-Acetyl-chelidonin $C_{22}H_{21}O_6N=CH_2\cdot NC_{12}H_{15}O_4(0\cdot CO\cdot CH_3)$. Zur Konstitution vgl. Gadamer, Ar. 257 [1919], 299; 262 [1924], 250. — B. Aus Chelidonin beim Erhitzen mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Wintgen, Ar. 239, 440; vgl. Tyrer, Apoth. Zig. 12 [1897], 442). — Blättchen (aus Alkohol). F: 160—161° (Wi.), 161° (Schlotterbeck, Watkins, C. 1904 I, 1224). [α]_D: +110° (Ga., Dieterle, Ar. 262, 266). Löslich in heißem, unlöslich in kaltem Wasser (Sch., Wa.). — $C_{22}H_{21}O_6N+HCl$. Nadeln (aus Alkohol + Salzsäure) (Ty.). — $C_{22}H_{21}O_6N+HCl+AnCl_2$. Gelber, amorpher Niederschlag. F: 155° (Wi.). — $2C_{22}H_{21}O_6N+2HCl+PtCl_4$. Gelblicher, amorpher Niederschlag. F: 204° (Ty.; Wi.).

O-Bensoyl-chelidonin (?) $C_{27}H_{23}O_6N=CH_3\cdot NC_{18}H_{15}O_4(O\cdot CO\cdot C_6H_5)$ (?). B. Beim Erhitzen von Chelidonin mit Benzoesäureanhydrid auf dem Wasserbad (Tyrer, Apoth. Ztg. 12 [1897], 442; Wintgen, Ar. 289, 442). — Krystalle. F: 210—211° (Wi.), 212° (Ty.), 217° (Schlotterbeck, Wateins, C. 1904 I, 1224). Sehr schwer löslich (Ty.). — $C_{27}H_{23}O_6N+2HCl+PtCl_4$ (Ty.).

Chelidonin-N-oxyd 1) $C_{20}H_{12}O_{6}N=(CH_{2})(O:)NC_{12}H_{12}O_{4}(OH)$. B. Bei der Einw. von Wasserstoffperoxyd auf eine konz. Lösung von Chelidonin in verd. Schwefelsäure (Wintgen,

¹⁾ Früher als Oxychelidonin bezeichnet.

Ar. 239, 444; vgl. Gadamer, Theissen, Ar. 262 [1924], 578). — Tafeln mit 1 H₂O (W.). Schmilzt noch nicht bei 250° (W.). Sehr schwer löslich in Wasser, etwas leichter in verd. Alkohol (W.). Löslich in verd. Schwefelsäure (W.). — Liefert bei Einw. von schwefliger Säure oder nascierendem Wasserstoff Chelidonin zurück (W.). Scheidet aus Kaliumjodid-Lösung kein Jod ab (W.).

Chelidonin-hydroxyäthylat $C_{22}H_{25}O_6N = (HO)(C_2H_5)(CH_3)NC_{19}H_{16}O_4(OH)$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Chelidonin mit überschüssigem Äthyljodid im Rohr auf ca. 130° (Henschee, Ar. 226, 636; Schlotterbeck, Watkins, B. 35, 15). Das Chlorid entsteht aus dem Jodid beim Schütteln der Lösung in verd. Alkohol mit Silberchlorid (H.). Versuche zur Isolierung der freien Base: H. — Chlorid $C_{22}H_{24}O_5N$ ·Cl. Krystalle (H.). — Jodid $C_{22}H_{24}O_5N$ ·Cl. Krystalle (H.). — Jodid $C_{22}H_{24}O_5N$ ·Cl. Nadeln (aus Alkohol-Äther) (H.; Sch., W.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser und Äther (H.). — Chloroaurat $C_{22}H_{24}O_5N$ ·Cl+AuCl₂. Gelbrotes, amorphes Pulver (H.). — Chloroplatinat $2C_{23}H_{24}O_5N$ ·Cl+PtCl₄. Hellgelbes, amorphes Pulver (H.).

Bromchelidonin $C_{20}H_{10}O_5NBr$. Zur Konstitution vgl. Gadamer, Winterfeld, Ar. 262 [1924], 452. — B. Bei der Einw. von überschüssigem Bromwasser auf eine Lösung von Chelidonin in verd. Schwefelsäure und Behandeln des ausgeschiedenen Perbromids in alkoh. Lösung mit Natriumamalgam oder mit Zinkstaub und verd. Schwefelsäure oder bei bloßem Erwärmen der alkoh. Perbromid-Lösung (Wintgen, Ar. 239, 443). — Krystalle (aus Essigester). F: 230—231° (Wintgen; G., Winter.). [α] $_{b}^{b}$: +134,1° (Chloroform; c = 1) (G., Winter.). Löslich in verd. Mineralsäuren (Wintgen). — $C_{20}H_{10}O_5NBr+HCl+AuCl_5Gelbes$, amorphes Pulver. F: 157—158° (Wintgen). — $2C_{40}H_{10}O_5NBr+2HCl+PtCl_4+3H_4O$. Blaßgelber, amorpher Niederschlag. F: 231° (Wintgen).

III. Oxo-Verbindungen.

Oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_5 N$.

1. 2.3; 11.12 - Bis - methylendioxy - 17 - oxo - 8.17 - des - dihydro - berbin $C_{19}H_{17}O_{\epsilon}N,\ Formel\ I.$

8-Methyl-2.3; 11.12-bis-methylendioxy-17-oxo-8.17-des-dihydro-berbin, Protopin $C_{20}H_{19}O_5N$, Formel II. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch in Chloroform be-

stimmt (Hopfgartner, M. 19, 186). — Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Gadamer, Danckwortt, Ar. 250 [1912], 593, 610; Perkin, Soc. 109 [1916], 875; G., v. Bruchhausen, Ar. 260 [1922], 110; R. D. Haworth, P., Soc. 1926, 1770.

V. Protopin kommt in geringer Menge in verschiedenen Papaveraceen-Arten vor. Es wurde gefunden in der Wurzel und im Kraut von Eschscholtzia californica Cham. (E. Schmidt, Ar. 239, 401, 402; R. Fischer, Ar. 239, 423; F., Tweeden, C. 1903 I, 345). In der Rinde und dem Holz von Bocconia frutescens Willd. (Battandier, C. r. 120, 1276). In der Wurzel und im Kraut von Bocconia cordata Willd. (Macleya cordata) (Murrill, Schlotterberg, B. 33, 2802; Pharm. J. 65, 34; C. 1900 II, 387; Schl., Blome, C. 1905 II, 1682; vgl. Eljeman, R. 3, 183; Hoffgartner, M. 19, 179, 183). Im Kraut und in der Wurzel von Glaucium luteum Scop. (Schm., Ar. 239, 401, 402; F., Ar. 239, 429). In der Wurzel von Sanguinaria canadensis L. (Schm., Ar. 231, 145, 150; 239, 401). In der Wurzel des Schöllkrauts (Chelidonium majus L.) (Selle, Ar. 228, 442, 458; Schm., Kornig, Ar. 231, 174; Schm., Ar.

239, 401, 402). In geringer Menge im eingetrockneten Milchsaft des Schlafmohns (Papaver somniferum L.) (O. Hesse, A. Spl. 8, 267, 318, 320). In Argemone mexicana L. (Schl., Am. Soc. 24, 239; vgl. Peckolt, Ber. Disch. pharm. Ges. 8, 288). Im Kraut und in den Knollen von Dicentra Cucullaria Brnh. (F., Soell, C. 1903 I, 345). In der Wurzel von Dicentra spectabilis L. (Gadamer, C. 1901 II, 314). In dem Rhizom von Dicentra formosa Borkh. et Gray (Heyl, Ar. 241, 314, 319; vgl. Battandier, C. r. 114, 1123). Im Kraut von Dicentra pusilla Sieb. et Zucc. (Asahina, Ar. 247, 202, 204). In der Wurzel von Adlumia cirrhosa Raf. (Schl., B. 33, 2799; Am. 24, 249). In der Wurzel von Stylophorum diphyllum Nutt. (Schl., Wateins, B. 35, 8, 18; vgl. Schm., Ar. 239, 401, 402). In den Knollen von Corydalis Vernyi Fr. et S. (Makoshi, Ar. 246, 401). In den Knollen von Corydalis ambigua Cham. et Sch. (Ma., Ar. 246, 381, 397). Im Kraut von Fumaria officinalis L. (Hannon, J. 1852, 550; Preuss, Z. 1866, 414; Reichwald, J. 1889, 2010; vgl. Schm., Ar. 239, 401). — Übersicht über Vorkommen und Verteilung in den verschiedenen Papaveraceen: Weimer, Hadders in G. Kleins Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. IV, 1. Hälfte [Wien 1933], S. 782. — Zur Darstellung und Isolierung aus Papaveraceen vgl. Seille, Ar. 228, 442, 456, 461; Schm., Ar. 231, 146, 148; Hopfgartner, M. 19, 180; Mu., Schl., B. 33, 2802; Pharm. J. 65, 34; C. 1900 II, 387; F., Ar. 239, 410, 426, 428; Sekain G. Klein, Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. IV, 1. Hälfte [Wien 1933], S. 613. Das beste Ausgangsmaterial für die Darstellung ist Dicentra spectabilis (Danckwortt, Ar. 250 [1912], 613). Vgl. a. Darstellung von Chelidonin, S. 556.

Nadeln (aus Chloroform-Essigester), Warzen oder stark lichtbrechende Prismen (aus Chloroform-Alkohol). Monoklin (Luedecke, Ar. 228, 460; Schwahtke, Ar. 239, 402, 420, 425, 437). F: 206—207° (unkorr.) (R. Fischer, Ar. 239, 420), 207° (Selle, Ar. 228, 458, 460; Hopfgartner, M. 19, 184, 190, 192; Asahina, Ar. 247, 205). Ist optisch inaktiv (Reichwald, J. 1889, 2011; Hopfgartner, M. 19, 186). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther (die frisch gefällte Base ist darin leichter löslich), Petroläther, Alkohol, Benzol, Schwefelkohlenstoff und Essigester, ziemlich leicht löslich in Chloroform, leicht in verd. Essigsäure (Ho., M. 19, 185, 190; vgl. Rei.). Schwer löslich in Mineralsäuren (Se., Ar. 228, 461). Unlöslich in Alkalilaugen, schwer löslich in Ammoniak (Hesse, A. Spl. 8, 319; E. Schmidt, Ar. 231, 172). — Oxydation mit saurer Bariumpermanganat-Lösung: Ho., M. 19, 195. Reduktion mit Natriumamalgam in schwach saurer Lösung: Ho., M. 19, 197; vgl. Danckwoett, Ar. 250 [1912], 606, 622. Beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid findet keine Chlorwasserstoff-Entwicklung statt (Ho., M. 19, 197). Die freie Base ist geschmacklos, die Salze schmecken bitter (Eijeman, R. 3, 184). Physiologische Wirkung: v. Engel, Ar. Pth. 27, 420; Ar. 231, 144; Starbenstein in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II, 2. Hälfte [Berlin 1924], S. 1015. Über Fällungen mit Metallsalzen vgl. Selle, Ar. 228, 458. Farbreaktionen mit konz. Schwefelsäure und Alkaloid-Reagenzien: Hesse, A. Spl. 8, 319; Eij.; Se.; Hopfgartner, M. 19, 185, 190; vgl. Danckwortt, Ar. 250, 595, 611.

Salze. C₂₀H₁₉O₅N → HCl. Prismen (Makoshi, Ar. 246, 398, 401; vgl. Gadamer, C. 1901 II, 814). Löst sich in 143 Tln. Wasser von 13°, löslich in Alkohol (Hopegarner, M. 19, 188). Farbreaktionen: Heyl, Ar. 241, 320. — C₂₀H₁₉O₅N + HCl + 6H₂O. Nadeln (Ma., Ar. 246, 399). — C₂₀H₁₂O₅N + HNO₂. Warzen (Ma.). Löslich in 714 Tln. Wasser von 7° (Ho.). Löslich in Alkohol (Ho.). — C₂₀H₁₉O₅N + HCl + AuCl₂ + H₂O. Rotbraune Warzen (aus Alkohol) (Ma.). Ist bei 100° krystaliwasserfrei (E. Schmidt, Ar. 231, 174, 176; Wintgen, Ar. 239, 447). F: 198° (Sch.). — C₂₀H₁₉O₅N + HI + HgI₂ (Reichwald, J. 1889, 2012). — 2C₂₀H₁₉O₅N + H₂Cr₂O₇. Orangefarbene Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser (Eliman, R. 3, 187). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau. — 2C₂₀H₁₉O₅N + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Gelbes, krystallinisches Pulver (Wi.). Ist bei 100° krystallwasserfrei (Eij.). Schwer löslich in Wasser (Hesse, A. Spl. 8, 320; Eij.). — 2C₂₀H₁₉O₅N + 2HCl + PtCl₄ + 4H₂O. Hellgelber, krystallwasserfrei (Ma.). Verliert nach Sch. und Asahina, Ar. 247, 205 bei 100° nur 2 H₂O. — Benzoat. Nadeln. Schmilzt bei 166° (unkorr.) zu einer roten Flüssigkeit (Eij.). Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in warmem Alkohol. — Über weitere Salze vgl. Rei.; Eij.

Protopin-hydroxymethylat $C_{21}H_{23}O_6N = (HO)(CH_2)_2NC_{19}H_{16}O_5$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Protopin mit Methyljodid im Rohr auf 100^0 (Hopfgartner, M. 19, 193). Das Nitrat erhält man beim Behandeln des Jodids mit Silbernitrat (H., M. 19, 194). — Jodid $C_{21}H_{22}O_5N \cdot I$. Gelbe Prismen (aus Wasser). — Nitrat $C_{21}H_{22}O_5N \cdot NO_3 + 4H_2O$. Gelbliche Nadeln.

2. 2.3; 11.12 - Bis-methylendioxy-17-oxo-16-methyl-8.17 - des-dihydroberbin $C_{so}H_{10}O_{z}N$, Formel I.

2.8; 11.12 - Bis - methylendioxy - 17 - oxo - 8.16 - dimethyl-8.17 - des-dihydro-berbin $C_{21}H_{21}O_2N$, Formel II, bezw. desmotrope Form, Corycavamin und Corycavin. Zur Konstitution vgl. Gadamer, v. Bruchhausen, Ar. 260 [1922], 101, 113; v. B., Ar. 268 [1925], 584; Späth, Holter, B. 60 [1927], 1892.

a) Optisch-aktive Form, Corycavamin. V. In den Wurzelknollen von Corydalis tuberosa DC (C. cava Schwg.) (GADAMER, $A\tau$. 240, 21). — Darst. aus Corydalis tuberosa und Isolierung als Rhodanid: G., ZIEGENBEIN, $A\tau$. 240, 83. — Säulen (aus Ather). F: 148° bis 149° (G., Z.). [a] $_{0}^{\infty}$: +166,6° (Chloroform; c = 2,2) (G., Z.). — Einw. von alkoh. Jod. Lösung: G., Z. Geht beim Erwärmen mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad teilweise, beim Erhitzen für sich auf 180° vollständig in Corycavin über (G., Z.). — Physiologische Wirkung: Peters, $A\tau$. Pth. 51, 147; P. bei G., $A\tau$. 243, 150. — Farbreaktionen: G., Z. — Salze: G., Z., $A\tau$. 240, 86. — $C_{21}H_{21}O_5N + HCl$. Ziemlich leicht lösliche Nadeln. — $C_{21}H_{21}O_5N + HBr$. Schwer lösliche Nadeln. — $C_{11}H_{21}O_5N + H$. Hellgelbe Nadeln. Sehr schwer löslich. — $C_{21}H_{21}O_5N + H$. Hellgelbes Pulver. Sehr schwer löslich in Wasser. — $C_{21}H_{21}O_5N + HCl + AuCl_3 + 2H_2O(2)$. Hellgelbes Pulver. Sehr schwer löslich in Wasser.

b) Inaktive Form, Corycavin. V. In den Wurzelknollen von Corydalis tuberosa DC (C. cava Schwg.) (Freund, Josephi, B. 25, 2411; A. 277, 3, 4, 15). — B. Aus Corycavamin beim Erhitzen mit Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat auf dem Wasserbad oder besser bei kurzem Erhitzen für sich auf 180° (Gadamer, Ziegenbeim, Ar. 240, 90). — Darst. aus Corydalis tuberosa und Isolierung als Hydrochoid: F., J., A. 277, 4; vgl. G., Ar. 240, 21, 24. — Tafeln (aus Alkohol). F. 214—215° (F., J.), 215—216° (G., Wagner, Ar. 240, 82), 216—217° (Z., Ar. 234, 529). Optisch inaktiv (G., W.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in kaltem absolutem Alkohol (F., J.). — Indifferent gegen Jod (Z.; G., W.). — Physiologische Wirkung: Peters, Ar. Pth. 51, 154; P. bei G., Ar. 243, 150. — Farbreaktionen: G., Ar. 240, 86. — C₂₁H₂₁O₂N+HCl (im Vakuum über Phosphorpentoxyd getrocknet) (G., v. B.). Nadeln (Z.). F: 219° (F., J.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser und Alkohol (F., J.). — Hydrojodid. Blätter (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 236° (F., J.). Schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol. — 2C₂₁H₂₁O₂N+2HCl+PtCl₄+3H₂O. Krystallkörner (aus Wasser) (Z.). Zersetzt sich bei 214° (F., J.). Löslich in heißem Wasser (F., J.).

Corycavin-hydroxymethylat $C_{22}H_{25}O_6N = (HO)(CH_3)_2NC_{26}H_{18}O_5$. B. Das Jodid entsteht beim Behandeln von Corycavin mit überschüssigem Methyljodid (Freund, Josephi, A. 277, 17). – Jodid. Krystallwasserhaltige Tafeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 218°.

21. Verbindungen mit 1 cyclisch gebundenem Sauerstoffatom und 2 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 1 0, 2 N) 1).

I. Stammkerne.

A. Stammkerne $C_nH_{2n}ON_2$.

1. 2-Methyl- Δ^2 -1.3.4-oxdiazolin $C_3H_3ON_3=\frac{HN--N}{H_3C\cdot O\cdot C\cdot CH_3}$.

4-Phenyl-2-methyl-1.3.4-oxdiazolin ("Phenylmethylbiazolin") $C_9H_{10}ON_2 = C_3H_5\cdot N$. $H_2C\cdot O\cdot C\cdot CH_3$. B. Beim Behandeln der nachfolgenden Verbindung mit Zinn und alkoh. Salzsäure oder mit Natrium und siedendem Alkohol (Freund, Kuh, B. 23, 2838). — Gelb-

Saizsaure oder mit Nathum und siedendem Alkohol (Freund, Ruh, B. 23, 2838). — Gelb liche Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 140°.

4-Phenyl-5.5-dichlor-2-methyl-1.8.4-oxdiasolin $C_3H_8ON_2Cl_3= \begin{bmatrix} C_6H_5 \cdot N - - N \\ \vdots & O \cdot C \cdot CH_3 \end{bmatrix}$ B. In geringer Menge bei längerem Erhitzen von 4-Phenyl-2-methyl-1.3.4-oxdiazolon-(5) (S. 626) mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf 150° (Freund, Kuh, B. 23, 2835). — Nadeln (aus Äther). F: 120—122°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Ligroin, schwer in Äther. — Beim Behandeln mit Zinn und alkoh. Salzsäure oder mit Natrium und siedendem Alkohol entsteht 4-Phenyl-2-methyl-1.3.4-oxdiazolin (s. o.). Beim Behandeln mit Wasser, schneller beim Erhitzen mit Ammoniumhydrosulfid in alkoholischer Lösung im Rohr auf 100° 4-Phenyl-2-methyl-1.3.4-oxdiazolthion-(5) (S. 628). Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 150° entsteht 4-Phenyl-5-imino-2-methyl-1.3.4-oxdiazolin (S. 627).

2. 2.6-0xido-piperazin, 2.6-lmino-morpholin $C_4H_3ON_2 = HN CH_2-CH$ NH. 1-Ureido-2.6-oxido-piperazin ("Morpholylsemicarbazid") $C_5H_{10}O_2N_4 = HN CH_2-CH$ N·NH·CO·NH₂, s. S. 125.

B. Stammkerne $C_n H_{2n-2} ON_2$.

1. Stammkerne C₂H₂ON₂.

Bezeichnung der fünfgliedrigen Ringe·mit 1 Sauerstoff- und 2 Stickstoffatomen als Furodiazole: Schroffen, in Richter-Anschütz, Chemie der Kohlenstoffverbindungen, 11. Aufl., Bd. II [Bonn 1913], S. 765ff.

¹⁾ Vgl. S. 1 App. 1.

1. 1.2.3-Oxdiazol C.H.ON. Stellungsbezeichnung für hiervon abgeleitete Namen:

Abkömmlinge dieses Stammkerns werden auch "Diazooxyde" genannt.

Abkomminge dieses Stammkörpers werden
1.2.3-Thiodiasol $C_8H_8N_8S = \frac{HC-N}{HC\cdot S\cdot N}$. Abkömmlinge dieses Stammkörpers werden
1.2.3-Thiodiasol carbonsāure-(4)

auch "Diazosulfide" genannt. — B. Beim Erhitzen von 1.2.3-Thiodiazol-carbonsäure-(4) auf 230—260° (Wolff, Kophtzsch, A. 333, 11, 18). — Flüssigkeit. Kp₆₀: 83—85°; Kp₇₄₈: 157°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. D°: 1,3202. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther. 1 Tl. löst sich in 3 Tln. Wasser von 10°. — Ist gegen Mineralsäuren sehr beständig. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Natronlauge unter Stickstoff-Entwicklung und Bildung von Natrium. sulfid und harzigen Produkten. Gibt mit Silbernitrat einen körnigen Niederschlag, mit Quecksilberchlorid in Wasser schwer lösliche Nadeln. — C. H. N. S. + HCl. Hygroskopische Nadeln (aus äther. Salzsäure), Prismen (durch Sublimation). F: ca. 70°. Ist im Vakuum sehr leicht flüchtig. Leicht löslich in Alkohol. Wird durch Wasser hydrolytisch gespalten. — C. H. N. S. + AuCl. Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol). Färbt sich bei 152° dunkel und zersetzt sich bei 165°, ohne zu schmelzen. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, leichter in heißer Salzsäure oder heißem Alkohol. Gibt beim Umkrystallisieren aus 27% iger Salzsäure das nachfolgende Salz. — C₂H₂N₂S + HCl+AuCl₂. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 150—160°.

Hydroxymethylat $C_2H_2ON_2S = (C_2H_2N_2S)(CH_2)(OH)$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von 1.2.3-Thiodiazol mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 110—120° (Wolff, Kopitzsch, A. 333, 20). — Das Jodid gibt mit Natronlauge eine blaugrüne Färbung, die baid in Kotbraun übergeht; dabei tritt unter Stickstoff-Entwicklung ein widerlicher Geruch auf. — Chlorid. Sehr hygroskopische Tafeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 192° unter Gasentwicklung. — Jodid $C_2H_5N_2S\cdot I$. Gelbe Prismen (aus 50°,
eigem Alkohol). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei ca. 222° unter Zersetzung. Verflüchtigt sich bei langsamem Erhitzen bei 220°, ohne vorher zu schmelzen. Sehr schwer löslich in Alkohol. 1 Tl. löst sich in 6¹/2 bis 7 Tln. Wasser von 20°. — $C_2H_6N_2S\cdot Cl+AuCl_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Färbt sich bei 240° dunkel und zersetzt sich bei 252°. Ziemlich schwer löslich in siedendem Wasser. — Quecksilberohlorid-Doppelsalz. Prismen (aus Wasser). F: 170—171°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — $2C_2H_6N_6S\cdot Cl+PtCl_4$. Orangerote Prismen (aus Wasser). F: 207° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Wasser. bald in Rotbraun übergeht; dabei tritt unter Stickstoff-Entwicklung ein widerlicher Geruch

2. 1.2.4-Oxdiazol C₂H₂ON₂. Stellungsbezeichnung N——CH r hiervon abgeleitete Namen: für hiervon abgeleitete Namen:

Abkömmlinge dieses Stammkerns sind auch "Azoxime" genannt worden. 1.2.4-Thiodiszol $C_2H_2N_2S=\frac{N-CH}{HC\cdot S\cdot N}$. Abkömmlinge dieses Stammkörpers sind auch "Azosulfime" genannt worden; vgl. jedoch Meyer-Jacobson, Lehrbuch der Organischen Chemie, Bd. II, Teil 3 [Berlin-Leipzig 1920], S. 657.

Unter den Derivaten des Furazans werden im folgenden eine Reihe von Verbindungen behandelt, die unter anderem durch Oxydation von substituierten Glyoximen gewonnen werden können und von Koreff (B. 19, 183; vgl. a. Auwers, V. Meyer, B. 21, 803) zuerst die Formel I erhielten. Scholl (B. 23, 3496), der diese Verbindungen genauer untersuchte, bezeichnete sie als Glyoximperoxyde. 1904 ersetzten Werner (Lehrbuch der Stereochemie [Jena 1904], S. 260) und Wieland (A. 329, 241 Anm. 19) diese Formel durch die Formel II bezw. IIa, wonach die Oxydationsprodukte der Dioxime als Furazanoxyde er-

I.
$$R_1 \cdot C \longrightarrow C \cdot R_2$$
 II. $R_1 \cdot C \longrightarrow C \cdot R_3$ III. $R_1 \cdot C \longrightarrow C \cdot R_3$

scheinen. Die eingehende Begründung der neuen Konstitutions-Auffassung stammt von Wieland (W., Semper, A. 358, 36; W., S., Gmelin, A. 367, 52; W., G., A. 367, 80; 875, 297). Er gab der Verbindungsgruppe den Namen Furoxane (A. 858, 49). Eine Entscheidung zwischen den Formeln II und II a stößt auf ähnliche Schwierigkeiten wie z. B. bei den Isoximen; in neueren Arbeiten wird die Wernersche Formel II bevorzugt (vgl. a. Wieland, A. 424

[1921], 113). Formel II läßt voraussehen, daß unsymmetrisch substituierte Furoxane in 2 isomeren Formen (II und IIb) auftreten können (vgl. Wieland, A. 424, 110; s. a. Angell. G. 46 II [1916], 300; BIGIAVI, G. 51 II [1921], 324). Solche sind in neuercr Zeit in vielen Fällen gefunden (Meisenheimer, Lange, Lamparter, A. 444 [1925], 97; Mei. und Mitarbeiter, A. 468 [1929], 215, 233, 248; PONZIO, B. 61 [1928], 1316; G. 58 [1928], 329; P., MILONE, G. 58, 844; P., CARTA-SATTA, G. 60 [1930], 150) und von Meisenheimer (A. 444, 97; vgl. a. MEI., THEILACKER, A. 469 [1929], 132; KINNEY, HARWOOD, Am. Soc. 51 [1929], 1592) auch im Sinn der Formeln II und IIb gedeutet worden. Entgegen dieser Auffassung haben Ponzio und seine Mitarbeiter in zahlreichen Arbeiten (vgl. z. B. P., G. 58 [1928], 329; 62 [1932], 633) den Standpunkt vertreten, daß die chemischen und physikalisch-chemischen Unterschiede zwischen den Isomeren durch die Formeln II und IIb nicht befriedigend ausgedrückt werden. Vielmehr seien die beiderseitig substituierten Verbindungen strukturisomer im Sinn der Formeln I und II, während für die beiden Oxydationsprodukte der Phenylglyoxime die Formeln III und IV eines Phenylglyoximper-Formein III und IV eines Phenyiglyoximperoxyds und eines Isonitrosophenylessigsäurenitriloxyds verfochten wurden (vgl. P., G.

53 [1923], 379; 55 [1925], 698; P., AvoGADRO, G. 57 [1927], 124; P., G. 59 [1929], 810; vgl. a. Wieland, Höchtlen, A. 505 [1933], 237). Als eine besondere Stütze seiner Auffassung betrachtete Ponzio ferner die Existenz zweier isomerer Dibenzoylfuroxane (P., G. 62 [1932], 633), die nach der Formel II unerklärlich wäre. In seinen letzten Arbeiten (G. 66 [1936], 114, 119, 127, 134) ist Ponzio schließlich zu der Ansicht gelangt, daß die Verbindung IV bereits als ein Umwandlungsprodukt anzusehen ist. Die daran geknüpften allgemeinen Überlegungen über die Konstitution der Furoxane (G. 66, 137) lassen erkennen, daß Ponzio das Isomerieproblem gegenwärtig noch nicht als gelöst betrachtet. Es schien daher empfehlenswert, der Behandlung dicser Stoffklasse im Beilstein-Handbuch die 1920 geltende Werner-Wielandsche Furoxanformel zugrunde zu legen. Versuche, das Konstitutionsproblem mit physikalisch-chemischen Mitteln zu lösen, erstreckten sich auf folgende Eigenschaften: Krystallhabitus: MILONE, G. 60 [1930], 632; Verbrennungswärme: M., G. 61 [1931], 153; Absorptionsspektrum: M., G. 62 [1932], 154, 432; kryoskopische Eigenschaften: Ponzio, G. 58 [1928], 844; Moirefraktion: v. Auwers, B. 60 [1927], 2138; Ramanspektrum: Milone, Atti Accad. Torino 71 [1936], 340, 530. Die nach einigen Autoren (Koreff, B. 19, 183; Green, Rowe, Soc. 103 [1913], 897; Hammick, Mitarbeiter, Soc. 1931, 3308) als Glyoximperoxyde aufzufassenden aromatischen o-Dinitrosoverbindungen sind in diesem Handbuch als Umwandlungsprodukte bei den entsprechenden Chinonoximen abgehandelt.

3.4-Dichlor-furazan-oxyd, Dichlorfuroxan $C_2O_2N_2Cl_2 = \frac{ClC - CCl}{N \cdot O \cdot N \cdot O}$). B. Neben anderen Verbindungen in geringer Menge beim Einleiten von Chlor in die gekühlte wäßrige Suspension von Knallquecksilber (Wieland, B. 42, 4197). — Wurde nicht rein erhalten. Öl. Riecht kakodylartig. Ist mit Wasserdampf flüchtig.

3.4-Dibrom-furazan-oxyd, Dibromfuroxan $C_2O_2N_2Br_2 = \frac{BrC - CBr}{N \cdot O \cdot N \cdot O}$. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt (Holleman, B. 26, 1406). — B. Beim Schütteln einer wäßr. Suspension von Knallquecksilber mit Brom unter Kühlung (Kekulé, A. 105, 281; Wieland, B. 42, 4194). Beim Behandeln der wäßr. Lösung von fulminursaurem Kalium (Bd. II, S. 598) mit Brom (K., A. 105, 285). — Krystalle (aus Alkohol oder Äther). Rhombisch (Brugnatelli, R. A. L. [4] 5, 627; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 634). Riecht chlorpikrinartig und reizt die Augenschleimhäute (K.). F: 50° (K.). Kp: 130—135° (Zers.) (K.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (K.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther und Alkohol (K.); löst sich ohne Veränderung in rauchender Salpetersäure (Scholl, B. 31, 643 Anm. 3). — Bei mehrstündigem Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100° erhält man Oxalsäure, Hydroxylamin, Ammoniak und Bromwasserstoff (Sch.). Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Ammoniak im Rohr anfangs auf 60°, später auf 100° Oxalsäurediamidoxim (W., B. 42, 4195). Gibt bei längerem Aufbewahren mit Diäthylamin in absol. Äther Oxalsäure-bisdiäthylamidoxim und Bis-diäthylamino-furoxan (Syst. No. 4608) (W., B. 42, 4195). Beim Kochen mit Anilin und wenig Alkohol bildet sich neben Anilinschwarz Oxaniliddioxim (Bd. XII, S. 288) (H.; W., B. 42, 4194). Liefert mit Hydrazinhydrat in Methanol das Hydrazinsalz des Oxalsäure-dihydrazid-dioxims (Bd. II, S. 560) (W., B. 42, 4204).

8.4-Dijod-furasan-oxyd, Dijodfuroxan $C_2O_2N_2I_2 = \frac{IC - CI}{N \cdot O \cdot N \cdot O}^1$). B. Beim Schütteln von Knallquecksilber (Sell, Biedermann, B. 5, 89) oder besser von Knallsilber (Birckenbach, Sennewald, A. 489 [1931], 15, 29) mit Jod in Äther. — Prismen (aus Äther), gelbliches

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

Krystallpulver (aus Chloroform). Rhombisch (Brugnatelli, R. A. L. [4] 5, 628; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 635). Beginnt sich bei 89° unter Rotfärbung zu zersetzen und schmilzt bei 93,5° (Birck., Semm., A. 489, 16). — Spaltet beim Erhitzen auf 170° Jod ab (Sell., Bird.). Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure Blausäure und Methylamin (Sell., Bird.). Scheidet beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure Jod ab (Sell., Bird.). Entwickelt beim Erwärmen mit konz. Alkalilauge Ammoniak (Sell., Bird.). Zersetzt sich beim Behandeln mit Schwefelwasserstoff unter Schwefelabscheidung (Sell., Bird.).

Abkömmlinge dieses Stammkerns sind auch "Oxybiazole" ("Biazole") genannt worden.

 $\textbf{1.8.4-Thiodissol} \ \ C_sH_pN_sS = \frac{N-N}{H_{\rm C}^0\cdot S\cdot CH}. \ \ \ \ \text{Abkommlinge dieses Stammkörpers wurden}$ häufig schlechthin als "Thiobiazole" bezeichnet.

2. Stammkerne C₂H₄ON₂.

1. 5-Methyl-1.2.3-oxdiazol $C_3H_4ON_2 = \frac{HC-N}{CH_3 \cdot C \cdot O \cdot N}$.

5-Methyl-1.2.3-thiodiasol $C_8H_4N_3S=\frac{HC_-N}{CH_3\cdot C\cdot S\cdot N}$. B. Beim Erhitzen von 5-Methyl-1.2.3-thiodiazol-earbonsäure-(4) (S. 706) auf 160—185° (Wolff, Kopitzsch, A. 333, 15). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₃₄: 88—89°; Kp₇₅₅: 184°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. D°: 1,2363. Leicht löslich in Äther und Alkohol. 1 Tl. löst sich in ca. 8 Tln. Wasser von 15°. — Färbt sich am Licht rötlich. — Hydrochlorid. Hygroskopische Nadeln. Wird durch Wasser gespalten. — $C_8H_4N_3S+AuCl_3$. Gelbe Nadeln (aus 10°/oiger Salzsäure). F: 145° (Zers.). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Prismen (aus verd. Alkohol). Verpufft bei ca. 145°.

Hydroxymethylat C₄H₈ON₂S = (C₂H₄N₂S)(CH₃)(OH). B. Das Jodid entsteht bei längerem Kochen von 5-Methyl-1.2.3-thiodiazol mit Methyljodid in Methanol (Wolff, Kopitzsch, A. 833, 16). — Chlorid. Hygroskopische Nadeln. — Jodid C₄H₇SN₃·I. Blaßgelbe, hygroskopische Nadeln (aus Alkohol). F: 76—77°. Sehr leicht löslich in Wasser, etwas schwerer in Alkohol. — C₄H₇SN₃·Cl + AuCl₃. Gelbe Blättchen. F: 136—137°. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser. — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Prismen (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser. — 2C₄H₇SN₃·Cl + PtCl₄. Orangerote Nadeln oder Prismen (aus Wasser). F: 212° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Wasser.

2. 3-Methyl-1.2.5-oxdiazol, 3-Methyl-furazan $C_3H_4ON_3 = \frac{HC-C\cdot CH_3}{N\cdot O\cdot N}$.

4 - Nitro - 3 - methyl - furazan - oxyd, Nitro - methyl - furoxan C₂H₂O₄N₃ = O₂N·C——C·CH₃ O₂N·C——C·CH₃ O₃N·C——C·CH₃ O₃N·C——C·CH₃ O₃N·C——C·CH₃ O₄N₃ = O₅N·O·N·O O:N·O·N Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch in Alkohol bestimmt (Beherend, Schmitz, A. 277, 326). — B. Beim Behandeln von Nitromethyl-glyoxim (Bd. III, S. 621) mit einer Salpetersäure, die mit salpetriger Säure gesättigt ist (B., Soh., A. 277, 325). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 66—67°. Unlöslich in kalter Natronlauge; löst sich beim Erwärmen mit Natronlauge-mit gelber Farbe; bei Gegenwart von Alkohol tritt dabei Pfefferminzgeruch auf. Bei längerem Erhitzen mit verd. Schwefelsäure wird Hydroxylamin abgespalten.

3. Stammkerne C4H6ON2.

1. 3.4 - Dimethyl - 1.2.5 - oxdiasol, 3.4 - Dimethyl - furazan C₄H₂ON₂ = CH₂C—C·CH₃ B. Aus Dimethylglyoxim beim Kochen mit Natronlauge oder besser bei 6-stdg. Erhitzen mit Ammoniak auf 160—170° (WOLFF, B. 28, 70). — Riecht süßlich, an Chloroform erinnernd (W.). F: —7° (W.). Kp₁₄: 156° (W.); Kp₁₅: 59,3° (Brühl, Ph. Ch.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

22, 377). Sehr leicht flüchtig mit Wasserdampf (W.). $D^{15}: 1,054$ (W.); $D^{16**}: 1,0495$ (B., *Ph. Ch.* 22, 388). $n_{\alpha}^{16**}: 1,4248; n_{\beta}^{16**}: 1,4271; n_{\beta}^{16**}: 1,4332; n_{\gamma}^{16**}: 1,4382$ (B., *Ph. Ch.* 22, 389). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser (W.). — Gibt bei der Oxydation mit Permanganat in verd. Schwefelsäure 4-Methyl-furazan-carbonsäure-(3) (S. 707) (W.).

8.4-Dimethyl-furazan-oxyd, Dimethylfuroxan $C_4H_6O_2N_2 = \frac{CH_3 \cdot C - C \cdot CH_3}{N \cdot O \cdot N \cdot O}$.

B. Bei der Oxydation von Dimethylglyoxim mit Stickstofftetroxyd in absol. Äther (Scholl, B. 23, 3499). — Flüssigkeit. Kp738: 222—223° (korr.); Kp14: 106,5—107,5° (korr.) (Sch.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (Sch.). In jedem Verhältnis mit Alkohol und Äther mischbar (Sch.). 1 Tl. löst sich in ca. 30 Tln. Wasser von 18° (Sch.). Beim Behandeln mit Zinkstaub und alkoh. Essigsäure entsteht Dimethylglyoxim (RIMINI, G. 25 II, 267).

2. 2.5-Dimethyl-1.3.4-oxdiazol C₄H₆ON₂ = N—N CH₂·C·O·C·CH₃· B. In geringer Menge beim Erhitzen von symm. Diacetyl-hydrazin mit Zinkchlorid oder Phosphorpentoxyd (STOLLÉ, B. 32, 797; J. pr. [2] 69, 150). Beim Erhitzen von Tetraacetyl-hydrazin auf 300—350° (ST.). — Flüssigkeit. Riecht schwach nach Mäuseexkrementen. Kp: 178—179°. Mit Wasser, Alkohol und Äther in jedem Verhältnis mischbar. — Reduziert ammoniakalische Silber-Lösung nur in Gegenwart von Natronlauge. Zerfällt beim Erwärmen mit verd. Alkaliaugen und Säuren in Hydrazin und Essigsäure. Liefert mit wäßr. Quecksilberchlorid-Lösung einen Niederschlag vom Schmelzpunkt 161°.

2.5-Dimethyl-1.3.4-thiodiasol $C_4H_6N_2S = \frac{N-N}{CH_3 \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH_3}$. B. Beim Erhitzen von symm. Diacetyl-hydrazin mit Phosphorpentasulfid (Stollif, B. 32, 798; J. pr. [2] 69, 152). — Krystallinische Masse. F: 64°. Kp: 202—203°; Kp₁₄: 89°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. — Wird beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure im Rohr auf 100° unter Bildung von Hydrazinsulfat gespalten.

2.5-Dimethyl-1.3.4-selenodiasol $C_4H_6N_2Se = \frac{N - N}{CH_3 \cdot C \cdot Se \cdot C \cdot CH_2}$. B. Neben 2.5-Dimethyl-1.3.4-oxdiazol bei der Vakuumdestillation von symm. Diacetylhydrazin mit Phosphorpentaselenid (Stollé, Gutmann, J. pr. [2] 69, 509). — Krystallinische Masse. F: 77°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Wasser. Die Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich beim Erwärmen grün. — $C_4H_6N_2Se + AgNO_3$. Blättehen.

4. 3-Methyl-4-āthyl-1.2.5-oxdiazol, 3-Methyl-4-āthyl-furazan $C_8H_8ON_2=C_2H_5\cdot C_2-C\cdot CH_2$. B. Bei 6-stdg. Erhitzen von 1 Tl. Methyl-āthyl-glyoxim mit 5—6 Tln.

Ammoniak auf 160—170° (Wolff, B. 28, 70). — Flüssigkeit. Besitzt einen an Jodoform erinnernden Geruch (Brühl, Ph. Ch. 22, 378). Kp₃₆: 170,5° (W.); Kp₂₀: 73,3° (B., Ph. Ch. 22, 378). D₄.*: 1,0180 (B., Ph. Ch. 22, 388). $n_{\alpha}^{is.b}$: 1,4302; $n_{\beta}^{is.b}$: 1,4326; $n_{\beta}^{is.b}$: 1,4386; $n_{\gamma}^{is.b}$: 1,436 (B., Ph. Ch. 22, 389).

3 - Methyl - 4 - åthyl - furasan - oxyd, Methylåthylfuroxan $C_5H_8O_2N_2 = C_2H_5 \cdot C_{--}C \cdot CH_2$ oder $C_2H_3 \cdot C_{--}C \cdot CH_{21}$). B. Bei der Oxydation von Methyl-åthylglyoxim mit Kaliumferricyanid in Natronlauge oder besser mit Stickstofftetroxyd in absol. Åther (SCHOLL, B. 23, 3498, 3499). — Charakteristisch angenehm riechendes Öl. Kp₁₆₋₅: 115—116° (unkorr.). Zersetzt sich teilweise beim Destillieren unter Atmosphärendruck.

Mit Wasserdampf unzersetzt flüchtig. Schwer löslich in Wasser. Mischbar mit den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

5. Stammkerne CaH10ONs.

2.5-Diāthyl-1.3.4-oxdiasol $C_6H_{10}ON_3 = \frac{N-N}{C_2H_3\cdot C\cdot O\cdot C\cdot C_2H_3}$. B. Beim Erhitzen von symm. Dipropionyl-hydrazin mit Phosphorpentoxyd oder mit Propionsäureanhydrid im Rohr auf 200° (Brollé, Hille, J. pr. [2] 69, 481). — Flüssigkeit. Kp_{760} : 198°. Ist in jedem Verhältnis mit Wasser, Äther und Alkohol mischbar. — Gibt mit Quecksilberchlorid einen Niederschlag.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 568.

2.5-Diāthyl-1.3.4-thiodiasol $C_0H_{10}N_2S = \frac{N-N}{C_2H_5 \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_2H_5}$. B. Beim Destillieren von symm. Dipropionyl-hydrazin mit Phosphorpentasulfid im Vakuum (Stollis, Hills, J. pr. [2] 69, 482). — Eigentümlich riechende Flüssigkeit. Kp₁₄: 105°. Mischt sich mit Wasser, Alkohol und Äther.

6. Stammkerne C.H. ON.

- 1. 2.5-Dipropyl-1.3.4-oxdiazol C₉H₁₄ON₂ = N-N C₂H₅·CH₂·C·O·C·CH₂·C₂H₆. B. In geringer Menge bei 8-stdg. Erhitzen von Buttersäureäthylester mit Hydrazinhydrat im Rohr auf 150°, neben symm. Dibutyryl-hydrazin (Stollé, Zingser, J. pr. [2] 69, 491). Beim Erhitzen von symm. Dibutyryl-hydrazin mit Zinkchlorid oder mit Buttersäureanhydrid im Rohr auf 150° (St., Z.). Flüssigkeit. Kp: 227°; Kp₁₉: 123°. Ist in jedem Verhältnis mit Wasser, Alkohol und Äther mischbar.
- 2.5-Dipropyl-1.3.4-thiodiasol $C_2H_{14}N_2S = \frac{1}{C_2H_5 \cdot CH_2 \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH_2 \cdot C_2H_5}$. B. Beim Destillieren von symm. Dibutyryl-hydrazin mit Phosphorpentasulfid im Vakuum, zuletzt bei 200° (STOLLÉ, ZINSSER, J. pr. [2] 69, 492). Gelbliche Flüssigkeit von eigentümlichem Geruch. Kp₁₃: 127°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwerer in Wasser.
- 2. 2.5-Diisopropyl-1.3.4-oxdiazol $C_8H_{14}ON_2 = \frac{N^{----N}}{(CH_2)_2CH \cdot C \cdot O \cdot C \cdot CH(CH_2)_2}$. Bei längerem Erhitzen von symm. Diisobutyryl-hydrazin mit Isobuttersäureanhydrid im Rohr auf 150° (Stollé, Gutmann, J. pr. [2] 69, 500). Flüssigkeit. Kp: 209°. Löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Wird durch längeres Kochen mit Natronlauge aufgespalten. Gibt mit Quecksilberchlorid-Lösung einen Niederschlag.
- 2.5-Diisopropyl-1.3.4-thiodiazol $C_8H_{14}N_2S = \frac{N N}{(CH_2)_2CH \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH(CH_2)_2}$. B. Beim Destillieren von symm. Diisobutyryl-hydrazin mit Phosphorpentasulfid im Vakuum (Stollik, Gutmann, J. pr. [2] 69, 502). Blaßgelbe Flüssigkeit von hollundermarkähnlichem Geruch. Kp₂₇: 1266. Leicht löslich in Äther und Alkohol, schwerer in Wasser. Gibt mit Quecksilberchlorid oder Silbernitrat Niederschläge.

7. 2.5 - Diisobutyl - 1.3.4 - oxdlazol $C_{10}H_{18}ON_{2} =$

(CH₂)₂CH·CH₂·C·O·C·CH₃·CH(CH₂)₂. B. Bei längerem Erhitzen von Isovaleriansäureäthylester mit Hydrazinhydrat im Rohr auf 220—230° (Stollie, Hille, J. pr. [2] 69, 483). Bei vorsichtigem Erhitzen von symm. Diisovalerylhydrazin mit Phosphorpentoxyd (St., H.). — Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 232°; Kp₁₇: 140°. Ist mit Alkohol und Äther mischbar, schwerer löslich in Wasser. — Gibt mit Quecksilberchlorid-Lösung einen Niederschlag.

2.5-Diisobutyl-1.3.4-thiodiazol $C_{10}H_{18}N_{2}S = \frac{N-N}{(CH_{3})_{2}CH\cdot CH_{2}\cdot C\cdot S\cdot C\cdot CH_{3}\cdot CH(CH_{3})_{2}}$ B. Beim Destillieren von symm. Diisovaleryl-hydrazin mit Phosphorpentasulfid im Vakuum (Stollië, Hille, J. pr. [2] 69, 484). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp₂₅: 130—132°. Mischbar mit Alkohol und Ather, unlöslich in Wasser.

8. 2.5 - Di - n - un decyl - 1.3.4 - exdiazol $C_{14}H_{44}ON_2 =$

N—N

CH₂·[CH₂], CH₄·C·O·C·CH₂·[CH₂], CH₅
hydrazin im Vakuum auf 275° (Stolli, Schatzlein, J. pr. [2] 69, 503). — Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 56°. Leicht löslich in Äther und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser. — Geht beim Kochen mit verd. Schwefelsäure wieder in symm. Dilaurinoylhydrazin über.

2.5-Di-n-undecyl-1.3.4-thiodianol $C_{24}H_{40}N_2S =$

CH₂·[CH₂] · CH₃·C·S·C·CH₂·[CH₄] · CH₅· Beim Erhitzen von symm, Dilaurinoylhydraxin mit Phosphorpentasulfid auf 160° (Stollá, Schätzlein, J. pr. [2] 69, 504). — Schuppen (aus Alkohol). F: 49°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

9. 2.5 - DI - n - pentadecyl - 1.3.4 - oxdiazol $C_{20}H_{40}ON_0 =$

CH₃·[CH₂]₁₅·CH₂·C·O·C·CH₃·[CH₂]₁₅·CH₃. B. Beim Erhitzen von symm. Dipalmitoylhydrazin im Vakuum auf 215°, neben anderen Produkten (Stollie, Dellechart, J. pr. [2] 69, 506). — Krystalle (aus Alkohol). F: 72°. Leicht löslich in Ather und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser. — Wird bei längerem Kochen mit verd. Schwefelsäure und Alkohol in symm. Dipalmitoylhydrazin zurückverwandelt.

2.5 - Di - n - pentadecyl - 1.8.4 - thiodiasol
$$C_{22}H_{62}N_2S = N - N$$

CH₂·[CH₂]₁₂·CH₂·C·S·C·CH₂·[CH₂]₁₃·CH₃.

B. Beim Erhitzen von symm. Dipalmitoylhydrazin mit Phosphorpentasulfid auf 170°, neben anderen Produkten (Stollie, Dellachaft, J. pr. [2] 69, 507). — Krystalle (aus Alkohol). F: 60°. Leicht löslich in Äther und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser.

C. Stammkerne C_n H_{2n-6} ON₂.

1. 3-Methyl-5-
$$\alpha$$
-furyl- Δ^2 -pyrazolin $C_8H_{10}ON_2 = \frac{HC-CH}{HC\cdot O\cdot C} \frac{H_2C-C\cdot CH_3}{HC\cdot O\cdot C}$.

1-Phenyl-3-methyl-5- α -furyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{14}H_{14}ON_2 = HC-CH$ $H_2C-C\cdot CH_3$.

B. Aus dem Phenylhydrazon des Furfurylidenacetons $HC\cdot O\cdot C - HC\cdot N(C_8H_8)\cdot N$

(Bd. XVII, S. 307) beim Kochen mit Eisessig (Auwers, Voss, B. 42, 4426). — Nadeln (aus Alkohol). F: 102—103°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Sehr leicht löslich in Benzol und Äther, leicht in Alkohol, löslich in Ligroin, schwer löslich in Petroläther.

2. [Bornyleno-2'.3':3.4-(1.2.5)-oxdiazol], [Bornyleno-2'.3':3.4-furazan]C₁₀H₁₄ON₂, Formel I.

[Bornyleno - 2'.3': 3.4 - furagan] - oxyd 1), "Campherchinondioximperoxyd" $C_{10}H_{14}O_2N_3$, Formel II oder III 1), B. Bei der Oxydation des α - und β -Dioxims des [d-Campher]chinons mit Kaliumhypobromit (FORSTER, Soc. 88, 525) oder mit Natriumhypochlorit (Pônzio,

C. 1906 I, 1701; G. 36 II, 106) in alkal. Lösung. — Krystalle (aus Alkohol), Prismen (aus Petroläther). F: 144,5° (F.), 145° (P.). Wenig flüchtig mit Wasserdampf (F.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Essigester und heißem Alkohol, schwer in Petroläther (F.). Mutarotation $[\alpha]_0^{\rm mc}: +30^{\rm o}$ (Anfangswert) $\rightarrow +18,7^{\rm o}$ (2 Stdn.; absol. Alkohol; c = 2)(F.). — Liefert bei der Reduktion mit Zink und Eisessig in Alkohol [d-Campher]-chinon- α -dioxim (F.).

D. Stammkerne C_n H_{2n-8} ON₂.

1. Stammkerne C.H.ON.

1. Benzo - 1.2.3 - oxdiazol $C_6H_4ON_5$, s. nebenstehende Formel. Verbindungen, denen eine diesem Stammkörper entsprechende Konstitution zuerteilt wurde (2-Diazo-phenol-Derivate), s. Bd. XVI, S. 520, 522ff.

Benzo-1.2.3-thiodiazol $C_6H_4N_1S$, s. nebenstehende Formel. Die angegebene Bezifferung bezieht sich auf die vom Namen "Benzo-1.2.3-thiodiazol" abgeleiteten Namen. — Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt (JACOBSON, JANSEN, A. 277, 221; JAC., B. 21, 3106). — B. Bei slmählichem Eintragen von kons. Natriumnitrit-Lösung in eine auf ca. +5° abgekühlte



mineralsaure Lösung von 2-Amino-thiophenol (Jac., Jan.; Jac.). Bei der Diazotierung

2) Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

von S-[2-Amino-phenyl]-thioschwefelsäure (Bd. XIII, S. 400) (Clayton Aniline Co., D. R. P. 120504; C. 1901 I, 1127; Frdl. 6, 89). — Aromatisch riechende, flüchtige Tafeln (aus Ligroin) (Jac., Jan.; Jac.). Rhombisch bipyramidal (Tornquist, Z. Kr. 19, 368; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 288). E: 35° (Jac., Jan.). Kp₁₀: 129° (korr.); Kp₁₀: 188° (korr.); bei gewöhnlichem Druck nur in kleinen Mengen unzersetzt destillierbar; ziemlich leicht flüchtig mit Wasserdampf (Jac., Jan.; Jac.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin (Jac., Jan.). Unlöslich in verd. Säuren; löst sich in konz. Salzsäure (Jac., Jan.; Jac.). — Zerfällt bei 200—250° in Stickstoff und Diphenylendisulfid (Bd. XIX, S. 45) (Jac., Jan.; Jac., Ney, B. 22, 910). Liefert beim Kochen mit Zinn und konz. Salzsäure oder mit Eisen und Essigsäure 2-Aminothiophenol und Ammoniak (Jac., Jan.). Zersetzt sich nicht beim Kochen mit ammoniakalischalkoholischer Silber-Lösung sowie beim Erhitzen mit Alkohol im Rohr auf 150—160° oder mit 20°/eiger Kalilauge auf 150° oder mit 27°/eiger Schwefelsäure auf 200° (Jac., Jan.). — Toxische Wirkung auf Kaninchen: Jaffé, A. 277, 222. — CeH₄N₂S+HgCl₂. Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol) (Jac., Jan.). — 2CeH₄N₂S+2HCl+PtCl₄. Tafeln (aus konzentrierter salzsaurer Lösung) (Jac., Jan.).

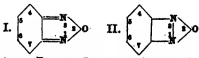
[Bengo - 1.2.3 - thiodiazol] - hydroxymethylat C₇H₈ON₈S = C₆H₄N₂S(CH₂)·OH. B. Das Jodid entsteht bei längerem Erhitzen von Benzo-1.2.3-thiodiazol mit Methyljodid im Rohr auf 100° (Jacobson, Jansen, A. 277, 228). Das Chlorid erhält man aus dem Jodid durch Behandeln mit frisch gefälltem Silberchlorid (Jac., Jan.). — Die freie Base ist unbeständig (Jac., Jan.). — Beim Destillieren des Jodids mit Alkalilauge erhält man Benzo-1.2.3-thiodiazol (Jac., Jan.). — Chlorid C₇H₇N₂S·Cl (über H₂SO₄ getrocknet). Farblose, wasserhaltige Säulen (aus Wasser) (Jac., Jan.). — Jodid C₇H₇N₂S·I. Scheidet sich bei wiederholtem Umkrystallisieren aus Alkohol in goldgelben Nadeln ab (Hantzsch, B. 42, 81; vgl. Jac., Jan.). Wird bei 100° braun und beim Erkalten wieder goldgelb (H.). Zersetzt sich bei 163° (H.). Die wäßr. Lösungen sind nahezu farblos, die alkoholischen gelb; die Lösungen in Pyridin und Chloroform sind hellrot (H.). Löst man die goldgelben Nadeln in Alkohol oder Chloroform und läßt die Lösung einige Stunden stehen oder erhitzt einige Sekunden oder versetzt mit einer Spur Jod oder Brom, so fällt auf Zusatz von Äther eine gallertartige, dunkelgrüne, amorphe Masse, die bei Berührung mit Alkohol oder Chloroform sowie im trockenen Zustande bei 80° ohne Gewichtsverhust wieder in das ursprüngliche gelbe Salz übergeht (H.). — Pikrat C₇H₇N₈S·O·C₆H₈(NO₂)₈. Gelbe Krystalle (Jac., Jan.).

[Benso - 1.2.3 - thiodiasol] - hydroxyäthylat $C_8H_{10}ON_8S = C_6H_4N_8S(C_8H_8)\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht bei längerem Erhitzen einer Lösung von Benzo-1.2.3 thiodiazol in Äthyljodid auf 100°; durch Behandeln des Jodids mit frisch gefälltem Silberchlorid erhält man das Chlorid (Jacobson, Janssen, A. 277, 229). — Die freie Base ist sehr unbeständig. — Beim Destillieren des Jodids mit Alkalilauge erhält man Benzo-1.2.3-thiodiazol. — Chlorid $C_8H_2N_2S\cdot Cl + 2H_2O$. Säulenförmige Krystalle, die über Schwefelsäure das Krystallwasser verlieren und dann sehr hygroakopisch sind. Schmilzt wasserhaltig zwischen 70° und 80°. — Jodid $C_8H_2N_2S\cdot I$. Rote Prismen (aus Wasser). — Pikrat $C_8H_2N_2S\cdot O\cdot C_6H_2(NO_2)_8$. Krystalle (aus Alkohol).

5 - Chlor - [benzo - 1.2.3 - thiodiazol] C₆H₂N₂ClS, s. nebenstehende Formel. B. Man behandelt 4.4′-Dichlor - 2.2′-dinitro-diphenyldisulfid (Bd. VI, S. 341) bei Gegenwart von alkoh. Ammoniak mit Schwefelwasserstoff, erhitzt die entstandene Verbindung C₁₂H₂N₂Cl₂S₂ (Bd. VI, S. 341) mit Salpetersäure und destilliert dann mit Wasserdampf (Beilstein, Kuebatow, A. 197, 81; vgl. Jacobson, A. 277, 213). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 103,5°. Flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in Ligroin, Schwefelkohlenstoff, Alkohol, Benzol und Essigsäure.

6-Nitro - [henso - 1.2.3 - thiodiazol] C₆H₂O₂N₃S, s. nebenstehende Formel. B. Bei allmählichem Eintragen einer mit 1 Mol Natriumnitrit versetzten, eisgekühlten alkalischen Lösung von 1 Mol 5-Nitro-2-amino-thiophenol in tiberschüssige, eiskalte verdünnte Schwefelsäure (Jacobson, Kwaysser, A. 277, 245). — Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 136—137°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, etwas schwerer in Äther, fast unlöslich in Ligroin. — Gibt beim Behandeln mit wäßrig-alkoholischer Schwefelammonium-Lösung die entsprechende Aminoverbindung.

2. 3.4-Benzo-1.2.5-occitazel. Benzfurazan, Benziacoxdiazel C₂H₄ON₂, Formel I bezw. II¹). B. Aus o-Chinon-dioxim bei längerem Aufbewahren, beim Schmelzen sowie beim Kochen mit Essigsäureanhydrid oder besser bei der Destilla-



tion seiner Lösung in verd. Natronlauge im Dampistrom (ZINOKE, SCHWARZ, A. 307, 40).

¹⁾ Die in den Formeln angegebene Bezifferung bezieht sich auf die vom Namen Bensfurasan abgeleiteten Namen,

Beim Behandeln der Alkalisalze des o-Chinon-dioxims mit Acetylchlorid oder Benzoylchlorid (Hartzsch, Glover, B. 39, 4170) in äther. Suspension (H., G., B. 40, 4346). — Eigenartig riechende Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 55° (Z., Schw.). Leicht flüchtig (Z., Schw.). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln (Z., Schw.). Löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure und beim Verdünnen mit Wasser unverändert fällbar (Z., Schw.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure o-Phenylendiamin (Z., Schw.). Beständig gegen Alkalien (Z., Schw.).

- 4-Nitro-benzfurazan C₂H₂O₃N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln einer Lösung von Benzfurazan in konz. Schwefelsäure mit Salpetersäure (D: 1,52) (Drost, A. 307, 69). Hellgelbe Krystalle [aus Salpetersäure (D: 1,2]]. F: 98°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln mit Ausnahme von Wasser. Löst sich in Natronlauge mit violetter Farbe, nur schwer in warmem Ammoniak, in beiden Fällen unter Zersetzung. Beständig gegen verd. Säuren. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur 1.2.3-Triaminobenzol.
- 3.4-Benso-1.2.5-thiodiasol ("Piazthiol") C₄H₄N₄S, Formel I bezw. II. B. Beim Einleiten von Schwefeldioxyd in siedendes (HINSBERG, B. 22, 2899) oder geschmolzenes (BAYER & Co., D. R. P. 49191; Frdl. 2, 534) o-Phenylendiamin. Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit konzentrierter wäßriger schwefliger Säure oder konzentrierter Natriumdisulfit-Lösung im Autoklaven auf 180—200° (H.; vgl. B. & Co.). Aus salzsaurem o-Phenylendiamin beim Erhitzen mit Thionylchlorid in Benzol oder bei kurzem Kochen mit Thionylanilin in Alkohol (Michaelis, A. 274, 262, 263). Chinoxalinartig riechende Nadeln. F: 44° (H.; M.). Kp: 206° (unkoʻr.) (H.; B. & Co.). Mit Wasserdampf destillierbar (H.; B. & Co.; M.) Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer in heißem Wasser (H.). Löst sich in konzentrierten, nicht aber in verdünnten Mineralsäuren (H.). Zersetzt sich nicht beim Destillieren tiber Kupferpulver oder beim Erhitzen mit Quecksilberchlorid in verdünnter alkoholischer Lösung auf 250°; erst wenn man mit Quecksilberchlorid auf 260—280° erhitzt, tritt eine teilweise Zersetzung des entstandenen Doppelsalzes unter Bildung von Quecksilbersulfide in (H.). Wird von Chromschwefelsäure nicht angegriffen (H.). Liefert beim Erwärmen mit Zinn und Salzsäure o-Phenylendiamin (H.).
- 8.4 Benzo 1.2.5 selenodiazol (,, Pia selenol") $C_0H_4N_5S_6$, Formel III bezw. IV. B. Bei der Einw. von III. Se Selendioxyd auf o-Phenylendiamin in wäßr. Lösung (Hrws-Eero, B. 22, 2897). Chinoxalinähnlich riechende Nadeln. F: 76°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol, schwer in Wasser. Die Salze sind gelb und werden durch viel Wasser unter Abscheidung der freien Base zersetzt.
- 3. Stammkern $C_0H_4ON_3$, s. nebenstehende Formel. Vgl. 4-Diazo-phenol und Derivate, Bd. XVI, S. 520, 526ff.

N

2. Stammkerne C₇H₆ON₂.

1. Benzo-1.2.4-oxdiazin, 2.4-Benzazoxazin C,HeON, Formel V bezw. VI.

7-Nitro-[benzo-1.2.4-oxdiazin], 7-Nitro-2.4-benzazoxazin C₇H₅O₅N₂, Formel VII, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Semper, Lichtenstadt, A. 400 [1913], 302. — B. Beim Behandeln einer Suspension von 7-Nitro-[benzo-1.2.4-oxdiazin]-carbon-

säure -(3)-äthylester (Syst. No. 4588) in sehr wenig Wasser mit 2 Mol 0,1n-Alkalilauge bei gewöhnlicher Temperatur (Jowrrschitzch, B. 30, 2430; 31, 3036; 39, 3824; vgl. S., L., A. 400 [1913], 322). — Blaßgrünliche Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 250° (J., B. 39, 3824). Die frisch gefällten Krystalle lösen sich ziemlich leicht in heißem Alkohol, Wasser und in kalten Mineralsäuren; sehr schwer löslich in Alkalien mit blutoter Farbe (S., L.; vgl. J., B. 39, 3824). — Liefert beim Kochen mit etwas mehr als 4 Mol 0,1n-Alkalilauge [4-Nitro-2-oxy-phenyl]-harnstoff (Bd. XIII, S. 391) (J., B. 39, 3825; vgl. S., L.). Beim Kochen mit Mineralsäuren erhält man 6-Nitro-benzonazolon (S. 181) und Ammoniak (J.; vgl. S., L.).

 $[\textbf{Benzo-1.3.4-thiodiamin}] \textbf{-1-dioxyd} \quad C_7H_6O_2N_8S = C_6H_4 \\ \underbrace{NH \cdot CH}_{SO_4 \cdot N} \quad \text{bezw.}$

N=CH
C₀H₄ SO₂·NH. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Eisesaig bestimmt (Erbom,
Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 27 II, No. 1, S. 22). — B. Beim Erhitzen von
2-Amino-benzol-sulfonsäure-(1)-amid mit wasserfreier Ameisensäure auf 100° (Erbom). —
Prismen (aus Ameisensäure). Monoklin (Söderström). F: 219—220°. Leicht löslich in warmem
Alkohol und Eisessig, fast unlöslich in Wasser.

- 2. 6-Methyl-[benzo-1.2.3-oxdiazol] C₇H₆ON₂, Formel I. 6. Methyl-[benzo-1.2.3-oxdiazol]
 I. CH₃.

 N II. CH₃.
- 6-Methyl-[benzo-1.2.3-thiodiazol]

 C₇H_eN_eS, Formel II. B. Aus rohem, durch Erhitzen von 2.6-Dimethyl-benzthiazol mit Kaliumhydroxyd und Alkohol im Rohr auf 180—190° erhaltenem 4-Amino-3-mercapto-1-methyl-benzol durch Diazotieren und Destillieren des Reaktionsprodukts mit Wasserdampf (Jacobson, Ney, B. 22, 909, 910; A. 277, 232). Tafeln (aus Äther). E: 40,9° (J., N., A. 277, 233). Im Vakuum unzersetzt destillierbar; leicht löslich in Alkohol und Äther (J., N., A. 277, 233). Zerfällt beim Erhitzen auf 200—220° in 2.6-Dimethyl-thianthren (Bd. XIX, S. 48) und Stickstoff (J., N., B. 23, 910, 911; A. 277, 233). Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 4-Amino-3-mercapto-1-methyl-benzol und Ammoniak (J., N., A. 277, 233).
- 6-Methyl-[benso-1.2.8-thiodiazol]-hydroxymethylat $C_8H_{10}N_6OS = CH_3 \cdot C_6H_3N_2S$ ($CH_6) \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. Jacobson, Janssen, A. 277, 227, 228. Jodid $C_6H_4N_6S \cdot I$. B. Beim Erhitzen von 6-Methyl-[benzo-1.2.3-thiodiazol] mit Methyljodid im Rohr auf 100° (Jacobson, Ney, A. 277, 234). Goldgelbe Säulen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser.
- 3. 3'-Methyl-[benzo-1'.2':3.4-(1.2.5-oxdiazol)], 4-Methyl-benzfurazan C,H₅ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Wasserdampf-Destillation einer alkal. Lösung von Tolu-o-chinon-dioxim (ZINCKE, SCHWARZ, A. 307, 46). Eigenartig riechende Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 44°. Leicht löslich.
- 4. 4'-Methyl-|benzo-1'.2': 3.4-(1.2.5-oxdiazol)], 5-Methyl-benzfurazan C,H₆ON, s. nebenstehende Formel. B. Analog der vorangehenden Verbindung (ZINCKE, SCHWARZ, A. 307, 43). Durchdringend riechende Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 37°. Leicht flüchtig. Sehr leicht löslich in allen Lösungsmitteln mit Ausnahme von Wasser.
- 4'-Methyl-[benzo-1'.2': 3.4-(1.2.5-thiodiazol)] C₇H₈N₈S, s. nebenstehende Formel. Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch in Eisessig bestimmt (Hinsder Bernelle Benzol). B. Aus 4-Methyl-phenylendiamin-(1.2) beim Erhitzen mit wäßriger schwefliger Säure auf 180° (H.) oder beim Erhitzen mit Natriumdisulfit im Autoklaven auf 160—200° (Bayer & Co., D. R. P. 49191; Frdl. 2, 534). Beim Erhitzen von salzsaurem 4-Methyl-phenylendiamin-(1.2) mit Thionylchlorid in Benzol (Michaelis, A. 274, 263). Riecht aromatisch (B. & Co.). F: 34° (H.; M.). Kp: 233—234° (unkorr.) (H.). Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich (B. & Co.). Verhält sich gegen Oxydationsund Reduktionsmittel wie 3.4-Benzo-1.2.5-thiodiazol (S. 569) (H.). Beständig gegen salpetrige Säure (H.). Reagiert mit Methyljodid auch bei 160° nicht (H.). Die farblosen Salze werden durch Wasser sofort zerlegt (H.). Mit Jod in Gegenwart von Jodwasserstoffsäure entsteht ein krystallisiertes Perjodid (H.). 2C₇H₈N₈S + 2HCl + PtCl₄. Gelbrote Krystalle. Wird durch Wasser zersetzt (H.).

Bz-Brom-Derivat $C_7H_5N_2BrS = CH_2 \cdot C_6H_2Br < N > S$. B. Beim Eintragen von Brom in eine Lösung von 4'-Methyl-[benzo-1'.2':3.4-(1.2.5-thiodiazol)] in Chloroform und längeren Aufbewahren der erhaltenen roten Krystalle (Perbronnid') an der Luft (HINSBERG, B. 22, 2901). Bei der Einw. von 2 At. Brom auf 4'-Methyl-[benzo-1'.2':3.4-(1.2.5-thiodiazol)] in

heißer Eisessig-Lösung (H.). — Geruchlose Nadeln (aus Alkohol). F: 98°. — Spaltet beim Kochen mit Alkalien oder Silbernitrat das Brom-Atom nicht ab.

Bz-Nitro-Derivat $C_7H_5O_2N_2S=CH_2\cdot C_3H_2(NO_2)N_2S$. B. Beim Eintragen von konz. Salpetersäure in eine Lösung von 4'-Methyl-[benzo-1'.2': 3.4-(1.2.5-thiodiazol)] in konz. Schwefelsäure (Hinsberg, B. 22, 2901). -- Farblose Nadeln (aus Alkohol), die bei 154-1560 unscharf schmelzen und vielleicht ein Gemisch aus zwei isomeren Verbindungen darstellen. Löslich in Eisessig. Löst sich in Kalilauge unter Zersetzung mit braunroter Farbe.

4'-Methyl-[benzo-1'.2':3.4-(1.2.5-selenodiazol)] $C_7H_0N_2Se$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eintragen von 1 Mol Selendioxyd in eine wäßr. Lösung von 1 Mol 4-Methyl-phenylendiamin-(1.2) und Erwärmen der Flüssigkeit auf ca. 80° (HINSBERG, B. 22, 863). Beim Erwärmen von 4-Methyl-phenylendiamin-(1.2) mit Selensäure in wäßr. Lösung (H., B. 23, 1397). — Nadeln (aus verd. Alkohol), die in der Kälte nur schwach, in der Wärme intensiv chinoxalinähnlich riechen. F: 72—73°; Kp: 2676 (unkorr.) (H., B. 22, 864). Sehr leicht löslich in Äther, löslich in Alkohol, schwer löslich in kaltem Wasser (H., B. 22, 864). — Beständig gegen konz. Salpetersäure oder Chromschwefelsäure in der Wärme (H., B. 22, 864). Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 4-Methyl-phenylendiamin-(1.2) und Selen; beim Kochen mit Zinn und konz. Salzsaure erhalt man 4-Methyl-phenylendiamin (1.2) und Selenwasserstoff (H., B. 22, 864). Reagiert nicht mit salpetriger Säure oder Essigsäureanhydrid (H., B. 22, 865). Ziemlich giftig (H., B. 22, 865). — Die Salze mit Mineralsäuren sind gelb und werden durch Wasser zerlegt (H., B. 22, 864). Gibt mit Jod und Jodwasserstoffsäure ein grünes Perjodid (H., B. 22, 864). — Hydrochlorid. Schwer löslich in konz. Salzsäure (H., B. 22, 864). — 2C₂H₈N₂Se + 2 HCl + PtCl₄. Gelbrote Nädelchen. Wird durch Wasser zersetzt (H., B. 22, 864).

 $\textbf{Bz-Chlor-Derivat} \ \ C_7H_5N_2\text{ClSe} = \text{CH}_3 \cdot \text{C}_0H_2\text{Cl} \swarrow_N^{N} > \text{Se}. \ \ \textit{B.} \ \ \text{Bei gelindem Erwärmen}$ von salzsaurem 4-Methyl-phenylendiamin-(1.2) mit 1 Mol Selendioxyd in konz. Salzsaure (Hinsberg, B. 23, 1395). — Eigenartig riechende Nadeln. F: 149—150°. Mit Wasserdampf destillierbar. Schwerer löslich als 4'-Methyl-[benzo-1'.2':3.4-(1.2.5-selenodiazol)]. Schwache Base. — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure nicht näher beschriebenes x-Chlor-3.4-diamino-toluol (F: oberhalb 100°) und Selenwasserstoff. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine gelbrote Färbung.

5. $3(bezw. 5)-\alpha-Furyl-pyrazol C_7H_3ON_2 = \frac{HC-C-C\cdot O\cdot CH}{HC\cdot N\cdot NH} \stackrel{||}{HC}\stackrel{||}{-}CH$ 1-Phenyl-5- α -thienyl-pyrazol $C_{13}H_{10}N_{2}S = \begin{array}{c} HC = C - C \cdot S \cdot CH \\ HC : N \cdot N \cdot C_{6}H_{5} HC = CH \\ HC : N \cdot N \cdot C_{6}H_{5} HC = CH \\ \end{array}$. B. Bei der Destillation von 1-Phenyl-5- α -thienyl-pyrazol-carbonsāure-(3) (Salvatori, G. 21 II, 277). — Nadeln (aus verd, Alkohol). F: 54°. Siedet unzersetzt oberhalb 300°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Essigester, schwer in Petroläther und Wasser. Unzersetzt löslich in konz. Mineralsäuren. — Liefert beim Erhitzen mit Äthyljodid im Rohr

3. Stammkerne C_BH_BON_B.

C₃H₂ON₃, Formel I bezw. II.

8-Methyl-[benzo-1.2.4-thiodiazin]-1-dioxyd C₃H₃O₃N₃S = C₆H₄ NH—C·CH₂ bezw. C₆H₄ N=C·CH₃
SO₃·NH

von 2-Acetamino-benzol-sulfonsäure-(1)-amid auf 2000 (E-1)

auf 100° 2-Äthyl-1-phenyl-5-α-thienyl-pyrazoliumjodid(?) [farblose Prismen (aus Wasser); F: 173—174°]. — 2C₁₈H₁₀N₂S+2HCl+PtCl₄. Orangegelbe Flocken.

Akad. Handlingar 27 II, No. 1, S. 6, 14). — Prismen (aus Alkohol). Triklin (Söderström). F: 263—264°. — Gibt beim Erhitzen mit Methyljodid und methylalkoholischer Kalilauge im Rohr auf 100° 3.4-Dimethyl-[benzo-1.2.4-thiodiazin]-1-dioxyd.

3.4 - Dimethyl - [benzo - 1.2.4 - thiodiazin] - 1 - dioxyd $C_0H_{10}O_2N_2S =$ $N(CH_2) \cdot C \cdot CH_2$

B. Aus 3-Methyl-[benzo-1.2.4-thiodiazin]-1-dioxyd durch Erhitzen mit Methyljodid und methylalkoholischer Kalilauge im Rohr auf 100° (Еквом, Bihang till Svenska Vet.-Akad. Handlingar 27 II, No. 1, S. 16). Durch Erhitzen von 2-[Acetylmethylamino]-benzol-sulfonsäure-(1)-amid auf 190—200° (Еквом, S. 12, 18). — Tafeln und Nadeln (aus Alkohol). Monoklin(?) (Söderström). F: 237—238°. Schwer löslich in Alkohol. 2. 5-Methyl-/benzo-1.2.4-oxdiazin/ C.H.ON., Formel I bezw. II.

7-Nitro-5-methyl-[benzo-1.2.4-oxdiasin] C.H.O.N., Formel III, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. SEMPER, LICHTENSTADT, A. 400 [1913], 328. — B. Aus

7-Nitro-5-methyl-[benzo-1.2.4-oxdiazin]-carbonsaure-(3)-5thylester (Syst. No. 4588) beim Behandeln mit 2 Mol 0,1n-Alkalilauge (Jowrrschursch, B. 39, 3829). — Blaßgelbe Nadeln (aus Wasser). Schwarzt sich von 240° an; schmilzt bei 254° und zersetzt sich gleich danach (J.). Ist frisch gefällt leicht löslich in verd. Säuren, ziemlich leicht in Alkohol, ziemlich schwer in Ather, fast unlöslich in Alkalien (J.). — Liefert beim Kochen mit etwas mehr als 6 Mol 0,1n-Alkalilauge [4-Nitro-6-oxy-2-methyl-phenyl]-harnstoff (Bd. XIII, S. 590) (J.; vgl. S., L.). Beim Kochen mit Säuren erhält man farblose, bei der Einw. von Alkalien gelb werdende Nadeln vom Schmelzpunkt 254° (6-Nitro-4-methyl-benzoxazolon?) (J.; vgl. S., L.; BALABAN, Soc. 1980, 2353).

- 3. 4.6 Dimethyl [benzo 1.2.3 oxdi asolf C.H.ON., Formel IV. 4.6 - Dimethyl - [benso - 1,2.3 - thiodiazol] $C_aH_aN_aS$, Formel V. B. Man erhitzt 2.4.6-Trimethyl-benzthiazol (S. 52) mit Kaliumhydroxyd und Alkohol im Rohr auf 180-190°, diazomethyl-benzthazof (S. 52) int Kahumylrvyd tha Arbolof in Rolli Rolli att 150-150-5, thazottiert das erhaltene, rohe 4-Amino-5-mercapto-1.3-dimethyl-benzol und destilliert das Reaktionsprodukt mit Wasserdampf (JACOBSON, NEV, B. 22, 909, 910; A. 277, 232).—Nadeln. F: 37° (J., N., B. 22, 910; A. 277, 234). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (J., N., A. 277, 234).—Liefert bei langsamem Erhitzen auf 200—250° 1.3.5.7-Tetramethylthianthren (Bd. XIX, S. 51) (J., N., B. 22, 910, 911; A. 277, 235).
- 4. 3'.5'-Dimethyl-[benzo-1',2': 3.4-(1.2.5-oxdiazol)], 4.6-Dimethyl-benzfurazan C.H.ON., s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation einer alkal. Lösung von 3.5-Dimethyl-benzochinon-(1:2)-dioxim mit Wasserdampf (ZINCKE, SCHWARZ, A. 307, 48). — Nadeln (aus verd. CH3. Alkohol). F: 60⁵. Sehr leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln.
- 5. 2 Methyl benzimidazol-2.3oxyd CaHaON, Formel VI. 5.7 - Dibrom - 2 - methyl - bensimid asol-2.3-oxyd CaHcONBr., Formel VII, s. Bd. XXIII, S. 148.

4. Stammkerne C.H.ON.

1. 5-Methyl-3-phenyl-1.2.4-oxdiazolin, O.N-Athyliden-benzamidoxim

HN—C·C₂H₅

El₁₀ON₂ = CH₂·HC·O·N

CH₃·HC·O·NH

B. Aus Benzamidoxim und $\mathbf{C_9H_{10}ON_8} = \mathbf{CH_8 \cdot HC \cdot O \cdot N}$ Acetaldehyd beim Erhitzen für sich oder beim Aufbewahren in warmer wäßriger Lösung (Tiemann, B. 22, 2412, 2414). — Prismen (aus Wasser). F: 82°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Aceton und Benzol, schwer in heißem, unlöslich in kaltem Wasser. Löst sich leicht in Sauren. — Liefert bei der Einw. von 0,4 Mol Kaliumpermanganat in verdünnter schwefelsaurer Lösung 5-Methyl-3-phenyl-1.2.4-oxdiazol. Zerfällt beim Erhitzen mit verd. Säuren in die Komponenten: — C. H. 10 N. 2 + HCl. Krystalle (aus Äther). — 2C. H. 10 N. 2 + 2 HCl. + PtCl. Orangefarbener Niederschlag (aus konz. Salzsäure). Unverändert löslich in Alkohol. Wird durch Wasser zerlegt.

-phenyl] - L.z. HNOs bezw. CHs. HC.O.NH N=C·C₂H₄·NO₃. B. Beim $\mathbf{amidoxim} \ \mathbf{C_9H_9O_9N_9} = \mathbf{CH_9 \cdot HC \cdot O \cdot N}$ Aufbewahren einer wäßr. Lösung von 4-Nitro-benzamidoxim mit Acetaldehyd oder beim Lösen von 4-Nitro-benzamidoxim in Acetaldehyd (Wisse, B. 22, 2424). — Dunkelgelbe Nadeln. F: 153°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwer in heißem, nahezu unlöslich in kaltem Wasser, unlöslich in Ligroin. — Wird von Oxydationsmitteln in 5-Methyl-3-[4-nitro-phenyl]-1.2.4-oxdiazol umgewandelt. Beständig gegen kalte verdünnte Säuren und Alkalien. Zerfällt beim Behandeln mit kalter konzentrierter Salzsaure oder mit warmen verdünnten Säuren in die Komponenten. Die heiße wäßrige Lösung wird beim

5 - Methyl - 3 - [4 - nitro - phenyl] - 1.2.4 - oxdissolin, 4-Nitro-O.N-äthyliden-bens-

Zusatz einiger Tropfen verd. Natronlauge tiefrot; hierbei scheiden sich schwer lösliche gelbe Flocken einer Verbindung vom Schmelzpunkt 252° ab.

5 - Chlormethyl - 8 - [4 - nitro - phenyl] - 1.2.4 - oxdiazolin, 4 - Nitro - O.N - [β - chlor-HN—C·C₆H₄·NO₂ bezw. äthyliden]-bensamidoxim $C_9H_9O_9N_9Cl = \frac{HN - U \cdot U_8H_4 \cdot NU_9}{CH_9Cl \cdot HC \cdot O \cdot N}$ bezw.

N=C \cdot C_8H_4 \cdot NO_9

B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-benzamidoxim und $\alpha.\beta$ -Dichlor-

CH.Cl·HC·O·NH diathyläther (Bd. I, S. 612) mit Wasser (Wrise, B. 22, 2426). — Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 176°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwerer in Benzol und Äther, unlöslich in Ligroin. In Wasser leichter löslich als 4-Nitro-O.N-äthyliden-benzamidoxim.

2. 2-Methyl-5-phenyl- Δ^2 -1.3.4-oxdiazolin $C_0H_{10}ON_2 = \frac{HN-N}{C_0H_0 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot CH_2}$.

A A set $A = \frac{1}{2} \cdot \frac{$ 4-Acetyl-2-methyl-5-phenyl-1.8.4-oxdiazolin $C_{11}H_{12}O_2N_2 =$

C.H. HC O CCCH. B. Bei der Einw. von Acetylchlorid auf das Silbersalz des Benzaldehyd-acetylhydrazons in siedendem Äther (Stolla, Münch, J. pr. [2] 70, 412). — Nadeln (aus Alkohol). F: 91°. Löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser. — Reduziert ammoniakalische Silber-Lösung namentlich in der Wärme auf Zusatz von etwas Natronlauge. Bei 2—3-tägigem Aufbewahren der alkoh. Lösung mit wenigen Tropfen verd. Salzsäure erhält man Benzaldehyd-acetylhydrazon und symm. Diacetylhydrazin. Beim Kochen der alkoh. Lösung mit verd. Salzsäure wurden unter den Zerfallsprodukten Benzaldehyd und salzsaures Hydrazin nachgewiesen.

4 - Benzoyl - 2 - methyl - 5 - phenyl - 1.3.4 - oxdiazolin $C_{16}H_{14}O_2N_2 =$ $C_6H_5 \cdot CO \cdot N - N$

CeH5·HC·O·C·CH2. B. Bei der Einw. von Benzoylehlorid auf das Silbersalz des Benzaldehyd-acetylhydrazons in siedendem Äther (Stollie, Münch, J. pr. [2] 70, 411). — Krystalle (aus Alkohol + Ather). F: 53°. Leicht löslich in Alkohol, etwas schwerer in Ather, kaum löslich in Wasser. — Reduziert ammoniakalische Silber-Lösung nach Zusatz von Natronlauge. Zerfällt beim Behandeln mit verd. Salzsäure in Acetyl-benzhydrazid und Benzaldehyd.

 $3. \ \ \, extbf{4.6.7-Trimethyl-/benzo-1.2.3-ox-}$ diazolf C. H₁₀ON₂, Formel I. 4.6.7-Trimethyl-[benzo-1.2.3-thiodiazol] I. CHs. C.H. N.S. Formel II. B. Man erhitzt 2.4.6.7-Tetramethyl-benzthiazol (8. 54) mit Kalium-

hydroxyd und Alkohol im Rohr auf 180-190°, diazotiert das erhaltene, rohe 5-Amino-6-mercapto-1.2.4-trimethyl-benzol und destilliert das Reaktionsprodukt mit Wasserdampf (Jacobson, Ney, B. 22, 909, 910; A. 277, 232, 236). — Schwach riechende (J., N., A. 277, 236) Prismen (aus Alkohol). F: 85°. — Zersetzt sich unter Stickstoff-Abspaltung erst bei ca. 270° (J., N., A. 277, 236).

2.5 - Dimethyl - benzimidazol - 2.3 - oxyd $C_9H_{10}ON_2$, CH8s. nebenstehende Formel, s. Bd. XXIII, S. 162.

5. Stammkerne C₁₀H₁₈ON₂.

1. 5-Methyl-3-p-tolyl-1.2.4-oxdiazolin, O.N-Äthyliden-p-tolamidoxim

HN—C·C₂H₄·CH₂
N—C·C₆H₄·CH₃
N—C·C₆H₄·CH₃
R. Bei der Einw.

von Acetaldehyd oder seiner wäßr. Lösung auf p-Tolamidoxim (Schubart, B. 22, 2437).

— F: 127,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Wird aus Benzol durch Ligroin gefällt. Ziemlich leicht löslich in heißem, unlöslich in kaltem Wasser.

2. 5-Athyl-3-phenyl-1.2.4-oxdiazolin, O.N-Propyliden-benzamidoxim $HN \longrightarrow C \cdot C_0 H_5$ bezw. $N \longrightarrow C \cdot C_0 H_5$. B. Aus Benzamidoxim $C_{10}H_{12}ON_2 = C_2H_4 \cdot HC \cdot O \cdot N$ und Propionaldehyd in viel Wasser (ZIMMER, B. 22, 3142). — Krystalle (aus Wasser). F: 64°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin, schwer in Wasser. — Geht bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in verdünnter essigsaurer Lösung in 5-Äthyl-3-phenyl-1.2.4-oxdiazol über. Zerfällt beim Erwärmen mit Salzsäure oder Alkalien. — $C_{10}H_{12}ON_1+HCl$. Niederschlag (aus Äther). 6. 5-isopropyi-3-phenyi-1.2.4-oxdiazolin, O.N-isobutyiiden-benz-HN—C·C₂H₅ N—C·C₂H₅.

amidoxim $C_{11}H_{14}ON_2 = \frac{CH_3}{(CH_3)_2CH \cdot HC \cdot O \cdot N}$ bezw. (CH₃)₂CH·HC·O·NH

Benzamidoxim und Isobutyraldehyd in Wasser + wenig Alkohol (ZIMMER, B. 22, 3143).

— Nadeln (aus Wasser). F: 96°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und warmem Ligroin, schwer löslich in kaltem Ligroin, unlöslich in kaltem Wasser. Löslich in konz. Salzsäure. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in stark verdünnter essigsaurer Lösung 5-Isopropyl-3-phenyl-1.2.4-oxdiazol. Wird bei gelindem Erwärmen mit verd. Säuren und Alkalien gespalten. — $C_{11}H_{14}ON_2 + HCl$.

7. 5-Isobutyi-3-phenyi-1.2.4-oxdiazolin, O.N-Isoamyllden-benzamid-benzim $C_{12}H_{12}ON_2 = \frac{HN - C \cdot C_0H_5}{(CH_2)_2CH \cdot CH_2 \cdot HC \cdot O \cdot N} \frac{N - C \cdot C_0H_5}{bezw.} \frac{N - C \cdot C_0H_5}{(CH_2)_2CH \cdot CH_2 \cdot HC \cdot O \cdot N} \frac{E}{N}$ Aus Benzamidoxim und Isovaleraldehyd in Wasser + wenig Alkohol (ZIMMER, B. 22, 3145). — Nadeln (aus stark verdünntem Alkohol). F: 83°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin und heißem Wasser, unlöslich in kaltem Wasser. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in verdünnter essigsaurer Lösung 5-Isobutyl-3-phenyl-1.2.4-oxdiazol. Wird beim Erwärmen mit Säuren und Alkalien gespalten. — $C_{12}H_{12}ON_2 + HCl$.

E. Stammkerne $C_n H_{2n-10}ON_2$.

1. Stammkerne CaHaONa.

1. 5-Phenyl-1.2.3-oxdiazol $C_5H_6ON_2 = \frac{HC-N}{C_2H_5 \cdot \ddot{\mathbb{C}} \cdot O \cdot \ddot{\mathbb{N}}}$.

5-Phenyl-1.2.3-thiodiasol $C_8H_6N_2S=\frac{HC-N}{C_6H_5\cdot C\cdot S\cdot N}$. B. Beim Erhitzen von 5-Phenyl-1.2.3-thiodiazol-carbonsäure-(4) (S. 709) auf 160—170° (Wolff, Hall, A. 333, 12). — Nitrobenzolartig riechende Prismen (aus 70°/ $_0$ igem Alkohol). F: 53—53,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, sehr schwer in Wasser. Löst sich in konz. Salzsäure und wird hieraus durch Wasser unverändert gefällt. — Wird durch heiße alkoholische Kalilauge oder durch Zinn und Salzsäure unter Bildung von Schwefelwasserstoff langsam zersetzt. — $C_8H_6N_2S+HgCl_2$. Nadeln. Wird bei 160° gelbbraun und schmilzt bei 167° (Zers.).

Hydroxymethylat $C_2H_{10}ON_2S=C_4H_4N_2S(CH_2)(OH)$. B. Das Jodid entsteht bei 8-stdg. Erhitzen von 5-Phenyl-1.2.3-thiodiazol mit Methyljodid im Rohr auf $110-120^{\circ}$ (Wolff, Hall, A. 333, 13). — Die freie, stark alkalisch reagierende Base konnte nur in wäßr. Lösung erhalten werden. — Chlorid. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_2H_2N_2S \cdot I$. Hellgelbe Nadeln mit $1H_2O$ (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig gegen 136° , wasserfrei bei 158° . Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol in der Kälte, sehr leicht in der Wärme. Die wäßr. Lösung reagiert schwach alkalisch. — $C_2H_2N_2S \cdot Cl + AuCl_3$. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: 180° . Sehr schwer löslich in Wasser. — Chloroplatinat. Gelbrote Nadeln. F: 151° .

2. 3-Phenyl-1.2.5-oxdiazol, 3-Phenyl-jurazan $C_2H_2ON_2 = \frac{HC-C\cdot C_0H_5}{N\cdot O\cdot N}$

B. Man leitet in eine alkal. Lösung des niedrigschmelzenden oder hochschmelzenden Phenylglyoxims (Bd. VII, S. 672, 673) Kohlendioxyd ein und extrahiert aus dem erhaltenen Niederschlag das entstandene Phenylfurazan mit Chloroform; aus dem in Chloroform unlöslichen Teil des Niederschlags erhält man bei Einw. von kaltem Acetanhydrid und Versetzen mit Natronlauge eine weitere Menge Phenylfurazan (Russanow, B. 24, 3503, 3508). Phenylfurazan entsteht auch bei der Destillation der beiden Phenylglyoxime oder des Phenylglyoximdiacetats mit Wasserdampf sowie beim Stehenlassen von Phenylglyoximdiacetat mit Soda-Lösung (Ru.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 36°. Verflüchtigt sich an der Luft oder mit Wasserdampf außerordentlich rasch. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser; löslich in konz. Schwefelsäure, unlöslich in kalten Alkalien. — Gibt bei gelindem Erwärmen mit Natronlauge oder Soda-Lösung α-Oximino-phenylessigsäure-nitril (Bd. X, S. 660).

8-Phenyl-furasan-oxyd, Phenylfuroxan $C_8H_6O_9N_8=\frac{HC-C\cdot C_8H_8}{N\cdot O\cdot N\cdot O}$ oder HC—C·C₆H₅ 1). Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt (Scholl, $\mathbf{O} : \mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$ B. 23, 3504). — B. Aus dem niedrigschmelzenden Phenylglyoxim (Bd. VII, S. 672) bei der Einw. von Stickstofftetroxyd in Ather in der Kälte (Scholl, B. 23, 3503; Wieland, Semper, A. 358, 57; W., A. 424 [1921], 115; Ponzio, G. 53 [1923], 379, 382, 507; 66 [1936], 119; MILONE, G. 59 [1929], 267, 271). — Prismatische Nadeln (aus Methanol + konz. Salzsäure). F: 111-1120 (ohne Zersetzung) (Po., G. 66, 119). Leicht löslich in Ather, Aceton, Chloroform, Benzol und Eisessig, schwerer in Alkohol, unlöslich in Ligroin (SCH.). Löst sich in konz. Schwefelsäure und wird hieraus auf Zusatz von Wasser unverändert gefällt (W., SE.). — Beim Umkrystallisieren aus Alkohol erfolgt teilweise Zersetzung (Sch.; W., Sr.; Po., G. 66, 122). Beim Kochen mit Wasser entstehen Formhydroxamsäure (Bd. II, S. 90), Benzonitril und Benzonitriloxyd (S. 38), das sich schnell zu Diphenylfuroxan (S. 590) polymerisiert (W., SE.). Wird durch siedende konzentrierte Salzsäure nicht verändert (W., SE.; vgl. such Po., G. 66, 116). Eine äther. Lösung von Phenylfuroxan liefert bei der Einw. von 2 Mol eiskaltem verdünntem Ammoniak α-Oximino-phenylessigsäure-amidoxim (Bd. X, S. 661) (W., Sz.). Bei der Einw. von 1 Mol verd. Kalilauge auf die alkoh. Lösung oder von Soda-Lösung auf die äther. Lösung von Phenylfuroxan in der Kälte erhält man 3-Phenyl-1.2.5-oxdiazolon-(4) (S. 646) (W., S.E.; vgl. indessen Po., G. 66, 114, 127). Einw. von Phosphorpentachlorid: W., S.E.; vgl. dagegen Po., Avogadro, G. 57 [1927], 129; Mil. Gibt bei der Einw. von Anilin in Gegenwart von Benzol α-Oximino-phenylessigsäure-anilidoxim (Bd. XII, S. 521); reagiert analog mit Phenylhydrazin (W., SE.).

4 - Nitro - 3 - phenyl - furazan - oxyd , Nitro - phenyl - furoxan $C_8H_5O_4N_3 = O_8N \cdot C - C_6H_5 O_4N \cdot C - C \cdot C_8H_{5-1}$). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. $\mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N} : \mathbf{O}$ $\mathbf{O} : \mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$ nitroser Gase auf Zimtaldehyd in Eisessig unter Kühlung (WIELAND, A. 328, 206, 243, 251). — Scharf riechende, hellgelbe Blättchen (aus Methanol) oder Nadeln (aus Wasser). F: 100°. Mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln. — Sehr beständig gegen Oxydationsmittel und Säuren. Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure in der Wärme 4-Amino-3-phenyl-furazan-oxyd (S. 646). Bei der Einw. von alkoh. Alkali erhält man Äthoxy-phenyl-furoxan (S. 608). Zersetzung durch wäßr. Alkalien: W., A. **328**, 208, 209.

2. Stammkerne C.H.ON.

- 1. 3 Methyl 5 phenyl 1.2.4-oxdiazol, O.N Benzenyl acetamidoxim

 N—C·CH₃

 H₂ON₃ = CH₃

 B. Aus salzsaurem Äthenylamidoxim (Bd. II, S. 188) beim $\mathbf{C_9H_9ON_9} = \mathbf{C_6H_5} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$ Zusammenschmelzen mit Benzoylchlorid (Nordmann, B. 17, 2754). Beim Erhitzen des Benzoats des Malonsäure-monoamidoxims (Bd. IX, S. 299) (Modern, B. 27, 261 Ref.).— Aromatisch riechende Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 57° (No.). Leicht flüchtig mit Wasserdampf (No.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in siedendem Wasser, unlöslich in Ligroin; unverändert löslich in konz. Salpetersäure und in konz. Schwefelsäure (No.).
- 2. **5-Methyl-3-phenyl-1.2.4-oxdiazol**, **0.N-Äthenyl-benzamidoxim** $C_0H_3ON_3 = \frac{N-C\cdot C_0H_3}{CH_3\cdot C\cdot O\cdot N}.$ B. Aus Benzamidoxim (Bd. IX, S. 304) und Acetan-hydrid bei kurzem Kochen (Tiemann, Krüger, B. 17, 1696) oder beim Auflösen in Äther, Verdunsten des Äthers und kurzem Erhitzen des Rückstands (O. Schulz, B. 18, 1085). Beim Kochen von O-Acetyl-benzamidoxim (Bd. IX, S. 307) mit Wasser (Sch.). Aus O. N. Athyliden benzamidoxim (S. 572) bei den Orydetion mit Kaliumpermangenet in nach O.N. Athyliden-benzamidoxim (S. 572) bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in verd. Schwefelsäure (Tie., B. 22, 2413). Beim Kochen von 3-Phenyl-5-acetonyl-1.2.4-oxdiazol (S. 653) in alkal. Lösung (Tie., B. 22, 2415). — Nadeln (durch Sublimation). F: 41° (Tie., K.; Scn.). Kp: 244° (Scn.). Mit Wasserdampf flüchtig (Tie., K.). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol, schwer in Wasser (Tie., K.).

5-Methyl-3-[3-nitro-phenyl]-1.2.4-oxdiazol $C_8H_7O_2N_3=\frac{N-C\cdot C_8H_4\cdot NO_2}{CH_3\cdot C\cdot O\cdot N}$.

B. Aus 3-Nitro-benzamidoxim (Bd. IX, S. 387) bei der Einw. von Acetanhydrid (Schöpff,

¹) Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

B. 13, 4066). — Nadeln. F: 109°. Sublimierbar. Mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in Alkohol und Äther, etwas löslich in Wasser. — Wird von Säuren und Alkalien nicht angegriffen.

5-Methyl-8-[4-nitro-phenyl]-1.2.4-oxdiazol $C_0H_7O_2N_2 = \frac{N--C\cdot C_0H_4\cdot NO_2}{CH_2\cdot C\cdot O\cdot N}$

- B. Analog der vorangehenden Verbindung (Weise, B. 23, 2420). Eintsteht auch aus 3-[4-Nitro-phenyl]-5-sectonyl-1.2.4-oxdiazol (S. 653) beim Erhitzen mit Alkalilaugen (W., B. 23, 2428). Krystalle (aus Alkohol). F: 144². Mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Wasser. Wird von Säuren und Alkalien nicht zersetzt.
- 3. 3-Methyl-4-phenyl-1.2.5-oxdiazol, 3-Methyl-4-phenyl-furazan $C_0H_0ON_0 = C_0H_0ON_0$.
- 8 Methyl 4 phenyl furasan oxyd, Methyl phenyl furoxan $C_3H_3O_3N_3=C_8H_3\cdot C$ — $C\cdot CH_3$ $C_2H_3\cdot C$ — $C\cdot CH_3^{-1}$) . B. Durch Oxydation von Acetylbenzoyldioxim (Bd. VII, S. 678) mit alkal. Kaliumferricyanid-Lösung (Borsche, B. 40, 740). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 95°.
- 4. O.N-Athenyl-[2-amino-benzaldoxim], "Benzo-methyl-heptoxdiazin" C₂H₂ON₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution wgl. Bischler, B. 26, 1901; Meisenhemee, Diedrich, B. 57 [1924], 1717.

 B. Bei 6-tägigem Aufbewahren einer unter Kühlung mit Chlorwasserstoff gesättigten Mischung aus 2-Amino-benzaldoxim, Eisessig und Acetanhydrid bei Zimmertemperatur (Auwers, B. 29, 1261). Nadeln (aus Ligroin). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, schwer in Äther, Benzol und Ligroin; löslich in Natronlauge mit roter Farbe (Au.). Bei mehrwöchigem Stehenlassen mit verd. Natronlauge wird 2-Amino-benzaldoxim regeneriert (Au.). Gibt mit Quecksilberchlorid ein krystallinisches Doppelsalz (Au.).
- 5. 3(oder 5) Methyl 5(oder 3) a-pyridyl isoazzol C,H,ON, Formel I oder II (s. a. No. 6). B. Bei längerer Einw. von mit Chlorwasserstoff gesättigtem Eisessig auf das Monoxim des 2-Acetoacetyl-pyridins (Bd. XXI, S. 429) (Micko, M. 17, 451). Prismen (aus Petroläther). F: 48° (unkorr.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser. Wird von Salzsäure nicht zersetzt. Gibt ein zerfließliches Hydrochlorid.
- 6. 5(oder 3)-Methyl-3(oder 5)-a-pyridyl-isoxazol C₂H₂ON₃, Formel II oder I (s. a. No. 5). B. Bei längerer Einw. von Eisessig-Chlorwasserstoff auf das Dioxim des 2-Acetoacetyl-pyridins (Bd. XXI, S. 429) (Micko, M. 17, 454). Prismen (aus Petroläther). F: 37,5°. Sehr leicht löslich in Petroläther. Wird von Salzsäure nicht zersetzt. Hydrochlorid. Nadeln (aus Wasser).
- 7. Stammkern $C_0H_0ON_2$, s. nebenstehende Formel (R=H).

 Verbindung $C_{10}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel $(R=C_0H_3)$.

 Vgl. hierzu Bd. XVII, S. 331 Anm.
- 3. Stammkerne C₁₀H₁₀ON₂.
- 1. 5-Methyl-3-benzyl-1.2.4-oxdiazol, O.N-Athenyl-phenacetamidoxim $C_{10}H_{10}ON_2 = \frac{N C \cdot CH_2 \cdot C_0H_3}{CH_2 \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. Beim Kochen von O-Acetyl-phenacetamidoxim (Bd. IX, S. 446) mit Wasser (KNUDSEN, B. 18, 1071). Flüssig. Kp: 262°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf.
- 2. 6-Methyl-3-p-tolyl-1.2.4-oxdiasol, O.N-Athenyl-p-tolamidoxim $N-C \cdot C_1H_1 \cdot CH_2$. B. Beim Kochen von p-Tolamidoxim (Bd. IX, S. 492) mit 1 Mol Acetanhydrid (Schubart, B. 22, 2433). Prismen. F: 80°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol; unlöslich in Sauren und Alkalien. Mit Wasserdampf flüchtig.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

- 3. 5-Åthyl-3-phenyl-1.2.4-oxdiazol $C_{10}H_{10}ON_2=\frac{N_1-C_{\cdot}C_0H_4}{C_0H_4\cdot C_{\cdot}O\cdot N}$. B. Aus Benzamidoxim (Bd. IX, S. 304) bei Einw. von Propionsäureanhydrid in Äther, Abdunsten des Äthers und anschließendem kurzen Erwärmen (O. SCHULZ, B. 18, 1085). Bei der Oxydation von 5-Äthyl-3-phenyl-1.2.4-oxdiazolin (S. 573) mit Kaliumpermanganat in verd. Essigsäure (Znmwer, B. 22, 3143). Öl. Kp: 230—235° (Z.), 255° (SCH.). Löslich in Alkohol (Z.).
- 4. O.N-Athenyl-[2-amino-acetophenon-oxim], "Benzodimethyl-heptoxdiazin" $C_{10}H_{10}ON_s$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Bischler, B. 26, 1901; Meisenheimer, Diedrich, B. 57 [1924], 1717. B. Bei mehrtägigem Aufbewahren von 2-Amino-acetophenon-oxim (Bd. XIV, S. 42) oder 2-Acetamino-acetophenon-oxim (Bd. XIV, S. 43) in einem mit Chlorwasserstoff gesättigten Gemisch aus Eisessig und Acetanhydrid (Auwers, v. Meyenburg, B. 24, 2375, 2379). Entsteht auch bei mehrtägiger Einw. von überschüssigem Hydroxylamin auf 2-Acetamino-acetophenon (Bd. XIV, S. 42) in verd. Alkohol, zuletzt in der Wärme (Bl., B. 26, 1902). Nadeln mit 3 H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 61—63° (Bl.), wasserfrei bei 103—105° (Bl.), 103° (Au., M.). Wird beim Liegen an trockner Luft gelb, beim Liegen an feuchter Luft rot (Au., M.). In kleinen Mengen unzersetzt sublimierbar (Au., M.). Sehr leicht löslich in heißem Wasser, leicht in den üblichen organischen Lösungsmitteln außer Ligroin; schwer löslich in konz. Alkalilaugen (Au., M.). Zeigt in wäßriger oder alkalischer Lösung grüne Fluorescenz (Au., M.). Liefert beim Erwärmen mit verd. Natronlauge auf dem Wasserbad 2-Amino-acetophenon-oxim (Au., M.). R. 29, 1262). Gibt mit Quecksilberchlorid ein schwer lösliches Doppelsalz (Au., M.).
- 5. 4.6 Dimethyl 2 α furyl pyrimidin C₁₀H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Acetylaceton auf Furfurenylamidin (Bd. XVIII, S. 279) in verd. Kaliumcarbonat-Lösung (PINNER, B. 26, 2125). F: 54°. Kp: 263°.
- 4. Stammkerne C₁₁H₁₂ON₂.
- 1. 5 Methyl 3 [2.4 dimethyl phenyl] 1.2.4 oxdiazol, O.N Åthenyl[2.4 dimethyl benzamidoxim] $C_{11}H_{12}ON_3 = \frac{N C \cdot C_0H_3(CH_2)_3}{CH_2 \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. Aus
 2.4-Dimethyl-benzamidoxim (Bd. IX, S. 533) bei der Eine von Åthenkel in der Wärme
- (Offenheimer, B. 22, 2445). Krystalle (aus Alkohol oder Äther). F: 89°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Mit Wasserdampf flüchtig.

 2. 5-Propyl-3-phenyl-1.2.4-oxdiazol C₁₁H₁₂ON₂ = N—C·C₆H₆·C·H₂·C·O·N
- B. Aus Benzamidoxim (Bd. IX, S. 304) bei Einw. von Buttersäureanhydrid in Äther, Abdunsten des Äthers und anschließendem kurzen Erwärmen (Schulz, B. 18, 1085). Öl. Kp: 265°. Flüchtig mit Wasser- und Ätherdampf.
 - 3. 5-Isopropyl-3-phonyl-1.2.4-oxdiazol $C_{11}H_{12}ON_2 = \frac{N-C \cdot C_0H_0}{(CH_1)_2CH \cdot C \cdot O \cdot N}$
- B. Bei der Oxydation von 5-Isopropyl-3-phenyl-1.2.4-oxdiazolin (S. 574) mit Permanganat in verd. Essigsäure (ZIMMER, B. 22, 3144). Öl. Kp: 253—255°. Mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Chloroform.
- 4. O.N-Athenyl-[2-amino-mesitylenaldoxim] C₁₁H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. BISCHLER, B. 26, 1901; MEISENHEERER, DIEDRICH, B. 57 [1924], 1717. B. Beim Aufbewahren einer mit Chlorwasserstoff gesättigten Lösung von 2-Amino-mesitylenaldoxim (Bd. XIV, S. 65) in Eisessig + Acetanhydrid (BAMBERGER, WEILER, J. pr. [2] 58, 348). Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 166,5—168° (Ba., W.). Sehr leicht löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Benzol, löslich in Wasser; löslich in verd. Salzsäure (Ba., W.). Gibt beim Erwärmen mit verd. Kalilauge und Ansäuern mit Essigsäure eine nicht näher beschriebene Verbindung vom Schmelzpunkt 191,5—192,5° [Krystalle (aus verd. Alkohol); sohwer löslich in Wasser; leicht löslich in Kalilauge] (Ba., W.). Liefert in konz. Lösung mit Quecksilberchlorid einen gelblichen Niederschlag (Ba., W.).

5. 5-isobutyi-3-phenyi-1.2.4-oxdiazoi $C_{13}H_{14}ON_1 =$

 $N - C \cdot C_0 H_5$. B. Bei der Oxydation von 5-Isobutyl-3-phenyl-1.2.4-ox- $(CH_3)_5 CH \cdot CH_5 \cdot C \cdot O \cdot N$ diazolin (S. 574) mit Kaliumpermanganat in verd. Essigsäure (ZIMMER, B. 22, 3145). — Öl. Kp:257°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Mit Wasserdampf flüchtig.

F. Stammkerne $C_nH_{2n-12}ON_2$.

1. Stammkern C₁₀H₂ON₂, Formel I.

N.N' - Thionyl - naphthylendiamin - (1.8) C₁₀H₂ON₂S, I.

Formel II. Diese Konstitution kommt vielleicht der Bd. XIII,
S. 206 beschriebenen Verbindung C₁₀H₂ON₂S zu.

2. 5-Methyl-3-styryl-1.2.4-oxdiazol $C_{11}H_{10}ON_{0} = \frac{N--C\cdot CH\cdot CH\cdot C_{0}H_{0}}{CH_{0}\cdot C\cdot O\cdot N}$

B. Bei kurzem Erwärmen von Zimtsäureamidoxim (Bd. IX, S. 590) mit Acetanhydrid (Wolff, B. 19, 1509) — Krystalle (aus Essigsäure). F: 78°. Sublimierbar. Mit Wasserdampf flüchtig.

G. Stammkerne C_n H_{2n-14}ON₂.

1. Stammkerne $C_{10}H_6ON_2$.

1. [Naphtho-2'.1': 4.5-(1.2.3-oxdiazol)]¹) III. C₁₀H₂ON, Formel III. Vgl. 2-Diazo-naphthol-(1), Bd. XVI, S. 533.

[Naphtho-2'.1':4.5-(1.2.8-thiodiasol)]¹) C₁₀H₄N₁S, Formel IV. B. Beim Erhitzen von S.N-Äthenyl-[2-amino-thionaphthol-(1)] (S. 68) mit Kaliumhydroxyd in Gegenwart von etwas Wasser auf 220—230⁶ und Behandeln der Schmelze mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure in der Kälte (JACOBSON, SCHWARZ, A. 277, 260). — Bronzeglänzende Nadeln (aus Ligroin). F: 89⁶. Zersetzt sich oberhalb 185⁶ unter Gasentwicklung. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Ligroin; löslich in kalter, konzentrierter Salzsäure. — Die alkoh. Lösung gibt mit Quecksilberchlorid einen blättrigen Niederschlag.

2. [Naphtho-1'.2': 4.5-(1.2.3-oxdiazol)] 1)
C₁₀H₂ON₂, Formel V. Vgl. 1-Diazo-naphthol-(2), V.
Bd. XVI, S. 534.

3. [Naphtho-1'.2': 3.4-(1.2.5-oxdiazol)] 1).

3. [Naphtho-1'.2':3.4-(1.2.5-oxdiazol)]¹),
[Naphtho-1'.2':3.4-furazan]¹) C₁₀H₅ON₂, Formel VI. B. Aus Naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) (Bd. VII, S. 712) bezw. Naphthochinon-(1.2)-oxim-(2) (Bd. VII, S. 715) beim Erhitzen mit salzsaurem Hydroxylamin in alkoh. Lösung in Gegenwart von etwas Salzsäure im Rohr auf 150° bezw. auf 130° (Goldschmidt, B. 17, 216, 803). Bei der Oxydation von Naphthochinon-(1.2)-imid-(2)-oxim-(1) (Bd. VII, S. 717) mit Kaliumferricyanid oder Alkalihypobromit in alkal. Lösung (Ilijinski, B. 19, 347). Bei der Oxydation von Naphthochinon-(1.2)-imid-(1)-oxim-(2) (Bd. VII, S. 718) mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Harden, A. 255, 156). Beim Schmelzen von Naphthochinon-(1.2)-dioxim (Brömen, B. 21, 392), beim Erwärmen desselben mit verd. Schwefelsäure, Natronlauge oder Ammoniak (Go., Schmid, B. 17, 2067) sowie beim Behandeln mit Acetylchlorid (Go., Sch.) oder Phenylisocyanat (Go., B. 22, 3107). Bei der Reduktion von 1.2-Dinitroso-naphthalin (Bd. VII, S. 719) mit Zinn und Salzsäure bei 60—70° (Ponzio, G. 36 II, 315). Beim Kochen von [Naphtho-1'.2':3.4-furazan]-carbonsäure-(3') mit überschüssiger Alkaliauge oder mit 50°/oiger Schwefelsäure (v. Kostanecki, B. 26, 2900). — Nadeln (aus Wasser oder Ligroin). Monoklin (Treadwell, B. 17, 804). F: 78° (Go., B. 17, 216; 22, 3107; Ha.; Ilij.). Mit Wasserdampf flüchtig (Ha.; Ilij.). Unlöslich in Alkalien (Go.).

[Naphtho -1'.2': 3.4 - (1.2.5 - thiodiasol)] ¹) C₁₀H₀N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.2) mit Natriumdisulfit in verd. Alkohol im Rohr auf 180—200° (HINSBERG, B. 23, 1393) oder mit Thionylchlorid in Benzol (MICHARLIS, ERDMANN, B. 28, 2204). — Nadeln oder Blättchen (aus Methanol). F: 81° (H.; Mi., E.). Mit Wasserdampf flüchtig (H.). Mäßig löslich in Wasser (H.). Schwache Base (H.).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

[Naphtho-1'.2': 3.4-(1.2.5-selenodiasol)] \(^1\) C₁₆H₆N₃Se, s. nebenstehende Formel. B. Aus Naphthylendiamin-(1.2)-sulfat in Natriumacetat-Lösung bei Einw. von Selendioxyd (HINSBERG, B. 22, 866). — Nadeln (aus Alkohol). F: 128-129°. Leicht löslich in Ather, löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelbroter Farbe, die auf Zusatz von Wasser nach Gelb umschlägt. — Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorfir und Salzasure Selen und Naphthylendiamin-(1.2).

4. Stammkern C₁₀H₄ON₂, Formel I.

Verbindung C, H, N, Se, Formel II. Über ein Produkt, dem von Sachs, A. 365, 150 diese Formel zugeschrieben wurde, vgl. Hinsberg, B. 52 [1919], 21.

2. 2-α-Furyl-benzimidazol C₁₁H₂ON₂, Formel III.

1-Furfuryl-2-α-furyl-benzimidasol (Phenylfurfuraldehydin) C₁₈H₁₉O₂N₂, Formel IV. Zur Konstitution vgl. Hins-III. BERG, B. 19, 2025. — B. Aus salzsaurem o-Phenylendiamin bei der Einw. von 2 Mol Furfurol in Wasser (LADENBURG, ENGEL-

BRECHT, B. 11, 1655). — Krystalle (aus Ligroin). F: 95-96° (L., E.). Sehr leicht löslich in Alkohol, schwerer in Benzol, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser; leicht löslich in verd. Salzsäure (L., E.). — $C_{16}H_{12}O_2N_3 + H_2SO_4$ (L., E.). — $C_{16}H_{12}O_2N_3 + HNO_3$. Nadeln (aus verd. Salpetersäure). Sehr schwer löslich in Wasser (L., E.). — $2C_{16}H_{12}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol) (L., E.).

Hydroxymethylat $C_{17}H_{16}O_2N_2 = [OC_4H_2\cdot C_7H_4N_2\cdot C_4H_3O](CH_2)(OH)$. — Jodid $C_{17}H_{16}O_2N_2\cdot I$. B. Aus der vorangehenden Verbindung bei der Einw. von Methyljodid bei 100° (LADENBURG, ENGELBERCHT, B. 11, 1656). — Prismen (aus Wasser). F: 192—193°.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Hydroxyäthylat} & \textbf{C}_{18}\textbf{H}_{18}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{2} = [\textbf{OC}_{4}\textbf{H}_{2} \cdot \textbf{C}_{7}\textbf{H}_{4}\textbf{N}_{2} \cdot \textbf{CH}_{3} \cdot \textbf{C}_{4}\textbf{H}_{3}\textbf{O}](\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5})(\textbf{OH}). \quad \textbf{B.} \quad \textbf{Das} \\ \textbf{Jodid} \quad \textbf{entsteht} \quad \textbf{aus} \quad \textbf{1-Furfuryl-2-a-furyl-benzimidazol} \quad \textbf{beim} \quad \textbf{Erhitzen} \quad \textbf{mit} \quad \textbf{Athyljodid} \quad \textbf{auf} \\ \end{array}$ 100° (LADENBURG, ENGELBRECHT, B. 11, 1656). — Chloroplatinat 2C18H17O2N2 Cl+ PtCl. Zersetzt sich teilweise schon beim Umkrystallisieren aus Alkohol.

3. Stammkerne $C_{12}H_{10}ON_2$.

1-Furfuryl-5(oder 6)-methyl-2-a-furyl-benzimidasol C₁₇H₁₄O₂N₂, Formel VII oder VIII. Zur Konstitution vgl. Hinsberg, B. 19, 2025. — B. Aus salzsaurem 3.4-Diaminotoluol (Bd. XIII, S. 148) bei der Einw. von Furfurol in Wasser (Ladenburg, B. 11, 595; L., RÜGHERMER, B. 11, 1658). — Krystalle (aus Ligroin). F: 128,5° (L., R.). Leicht löslich in

VII.
$$CH_3 \cdot C_4H_3O$$
 VIII. $CH_3 \cdot C_4H_3O$ VIII. $CH_3 \cdot C_4H_3O$

Alkohol, Äther und Benzol, schwer in kaltem Ligroin; leicht löslich in verd. Salzsäure und verd. Schwefelsäure in der Wärme (L.). — C₁₇H₁₈Ō₂N₂ + HNO₃. Krystalle (aus Alkohol) (L.). — 2C₁₇H₁₄O₂N₂+2HCl+PtCl₄. Gelbe Krystalle (aus wäßrig-alkoholischer Salzsäure). Sehr schwer löslich in Wasser und verd. Alkohol (L.).

schwer löslich in Wasser und verd. Alkohol (L.).

Hydroxymethylat $C_{18}H_{18}O_2N_3 = [(OC_4H_2)(CH_3)C_7H_2N_2 \cdot CH_3 \cdot C_4H_2O](CH_2)(OH)$. B. Das Jodid entsteht aus der vorangehenden Verbindung beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid auf 100° (LADENBURG, RÜGHEIMER, B. 11, 1658). — Die Salze sind sehr giftig (FALCK, B. 11, 1659). — Chlorid. Blättchen. Leicht löslich in Wasser (L., R.). — Jodid $C_{18}H_{17}O_2N_3 \cdot I$. Blätter (aus Wasser). F: 195,5° (Zers.) (L., R.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — Perjodide: $C_{18}H_{17}O_2N_3 \cdot I + 2I$. B. Aus dem Jodid bei der Einw. von alkoh. Jod-Lösung (L., R.). Hellbraune Nadeln (aus Alkohol). F: $128-128^{\circ}$. — $C_{18}H_{17}O_2N_3 \cdot I + 4I$. B. Aus dem Jodid bei der Einw. überschüssiger Jod-Lösung (L., R.). Stahlblaue Säulen (aus Alkohol). F: 109° (L., R.). — Chloroplatinat $2C_{18}H_{17}O_2N_3 \cdot CI + PtCl_4$. Gelber Niederschlag (L., R.). Niederschlag (L., R.).

2. $2 - Methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol]-1.2-oxyd^1)$ $C_{19}H_{10}ON_{29}$, s. nebenstehende Formel. Vgl. 1-Oxy-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol], Bd. XXIII, S. 213.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

4. 5-Methyl-3- β -naphthyl-1.2.4-exdlazolin, O.N-Åthyliden- β -naphthamidoxim $C_{12}H_{12}ON_2=\frac{HN-C\cdot C_{12}H_7}{CH_2\cdot HC\cdot O\cdot N}$ bezw. $\frac{N-C\cdot C_{12}H_7}{CH_2\cdot HC\cdot O\cdot NH}$. B. Aus β -Naphthamidoxim (Bd. IX, S. 660) bei mehrtägiger Einw. von Acetaldehyd (RICHTER, B. 22, 2456). — Nadeln (aus Wasser). F: 121—122°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin, fast unlöslich in kaltem Wasser; unlöslich in verd. Säuren in der Kälte. Zerfällt beim Kochen mit verd. Säuren in die Ausgangsverbindungen.

H. Stammkerne C_n H_{2n-16} O N₂.

1. Phenazon-N.N'-oxyd $C_{19}H_2ON_3$, s. nebenstehende Formel. Vgl. Phenazon-N-oxyd, Bd. XXIII, S. 223.



- 2. Stammkerne C₁₂H₁₀ON₂.
- 1. 5-Methyl-3- α -naphthyl-1.2.4-oxdiazol, O.N-Åthenyl- α -naphthamid-oxim $C_{13}H_{10}ON_3 = \frac{N C \cdot C_{10}H_7}{CH_3 \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. Aus α -Naphthamidoxim (Bd. IX, S. 650) beim Kochen mit Acetanhydrid (Ekstrand, B. 20, 224). Aus α -Naphthamidoximacetat beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure sowie beim Kochen mit Wasser oder mit Alkalilaugen (Richter, B. 22, 2458). Nadeln (aus Alkohol). F: 36° (E.). Wenig flüchtig mit Wasserdampf (E.).
- 2. 5-Methyl-3- β -naphthyl-1.2.4-oxdiazol, O.N-Åthenyl- β -naphthamid-oxim $C_{13}H_{10}ON_3= \frac{N-C\cdot C_{10}H_7}{CH_3\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Beim Kochen von β -Naphthamidoxim (Bd. IX, S. 660) mit Acetanhydrid (Ekstrand, B. 20, 226). Aus β -Naphthamidoximacetat beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure sowie beim Kochen mit Wasser oder Alkalilaugen (Richter, B. 20, 227; 22, 2453). Aus 3β -Naphthyl-5-acetonyl-1.2.4-oxdiazol (S. 657) beim Behandeln mit Alkalilaugen (R., B. 22, 2457). Schuppen (aus Alkohol). F: 85° (R.), 87° (E.).
- 3. 3-Phenyl-5.6-benzo-1.2.4-oxdiazin, 3-Phenyl-2.4-benzazoxazin I. NH C.CeHs II. NH C.CeHs C18H10ON2, Formel I bezw. II.
- 5'-Nitro-8-phenyl-[benzo-1'.2':5.6-(1.2.4-oxdiagin)] 1), O2N.
 6-Nitro-3-phenyl-2.4-benzazoxazin C13H2O2N3, s. nebenstehende
 Formel, bezw. desmotrope Form. B. Aus Benzamidoxim-[2.4-dinitro-phenylather] (Bd. IX, S. 307) beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Werner, Herberger, B. 32, 2687, 2689).— Rotbraune Prismen (aus verd. Chloroform-Lösung), gelbe Prismen oder Blättchen (aus konz. Chloroform-Lösung). Wird bei 168° dunkelrot; F: 173°. Schwer löslich in Alkohol und Ligroin, leicht in Chloroform. Gibt mit alkoh. Kalilauge blaue bis violette Lösungen.
- 5'-Nitro-3.4-diphenyl-[benzo-1'.2':5.6-(1.2.4-oxdiaxin)], 6-Nitro-3.4-diphenyl-2.4-benzazoxazin $C_{13}H_{13}O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_3$ $O_2N\cdot C_6H_3$ $O_2N\cdot C_6H_3$ O_3N_3 Benzanilidoxim-2.4-dinitro-phenyläther] (Bd. XII, S. 266) beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge (Werner, Herberger, B. 32, 2691). Gelbe Prismen (aus Chloroform). F: 168°.
- 4-Benzyl-5'-nitro-8-phenyl-[benzo-1'.2':5.6-(1.2.4-oxdiazin)], 4-Benzyl-6-nitro-3-phenyl-2.4-benzazoxazin $C_{80}H_{15}O_{9}N_{9}=O_{2}N\cdot C_{0}H_{2}$ $N(CH_{2}\cdot C_{2}H_{6})\cdot C\cdot C_{0}H_{3}$. B. Aus Benzoesäure-benzylamidoxim-[2.4-dinitro-phenyläther] (Bd. XII, S. 1046) beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge (Wenner, Herberger, B. 32, 2696). Grünlichgelbe Nadeln (aus

mit alkoh. Kalilauge (Werner, Herberger, B. 32, 2696). — Grünlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 136°. Unlöslich in Äther, leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Ligroin. 5'- Nitro-3-[8-nitro-phenyl]-[benzo-1'.2':5.6-(1.2.4-oxdiszin)], 6-Nitro-

3-[3-nitro-phenyl]-2.4-benzazoxazin $C_{12}H_3O_5N_4=O_5N\cdot C_5H_3$ $O_N \cdot C_8H_4 \cdot NO_2$ bezw. desmotrope Form. B. Aus 3-Nitro-benzamidoxim-[2.4-dinitro-phenyläther] (Bd. IX, S. 387)

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge (WERNER, HERBERGER, B. 32, 2694). — Orangerote Prismen und Blättchen (aus Aceton). F: 1180. Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Chloroform. Löst sich in alkoh. Alkalilaugen mit dunkelblauer Farbe.

4-Phenyl-5'-nitro-3-[8-nitro-phenyl]-[benzo-1'.2':5.6-(1.2.4-oxdiazin)], 4-Phenyl-6-nitro-3-[3-nitro-phenyl]-2.4-benzazoxazin $C_{19}H_{19}O_5N_4=$

 $O_2N \cdot C_6H_3 \cdot O_2 = N$ N($C_6H_4 \cdot NO_2$ B. Aus 3-Nitro-benzanilidoxim-[2.4-dinitro-phenyläther]

(Bd. XII, S. 268) beim Erhitzen mit alkoh. Alkalilauge (Werner, Herberger, B. 32, 2695). - Gelbe Krystalle (aus Chloroform). F: 189°. Schwer löslich in Alkohol und Ather.

5' - Nitro - 3 - [4 - nitro - phenyl] - [benzo - 1'.2': 5.6 - (1.2.4 - oxdiazin)], 6 - Nitro- $3 - [4 - \text{nitro-phenyl}] - 2.4 - \text{benzazoxazin } C_{13}H_6O_6N_4 = O_2N \cdot C_6H_3 \underbrace{ \begin{matrix} NH \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot NO_3 \\ O - N \end{matrix} }_{N} \text{bezw.}$

desmotrope Form. B. Aus 4-Nitro-benzamidoxim-[2.4-dinitro-phenylather] (Bd. IX, S. 399) beim Erwarmen mit alkoh. Kalilauge (Werner, Herberger, B. 32, 2693). — Dunkelrote Nadeln (aus Aceton). F: 126°. Schwer löslich in Ather und Alkohol, ziemlich leicht in heißem Aceton.

4 - Phenyl - 5' - nitro - 3 - [4 - nitro - phenyl] - [benzo - 1'.2': 5.6 - (1.2.4 - oxdiszin)], 4-Phenyl-6-nitro-3-[4-nitro-phenyl]-2.4-benzazoxazin $C_{10}H_{10}O_{5}N_{4}=$

 $O_2N \cdot C_6H_2 \underbrace{O_1 \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot NO_2}_{N}$. B. Aus 4-Nitro-benzanilidoxim-[2.4-dinitro-phenyl-

äther] (Bd. XII, S. 268) beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge (Werner, Herberger, B. 32, 2694). — Orangegelbe Prismen (aus Chloroform). F: 182°. Schwer löslich in Alkohol und Ather, leichter in Chloroform und Ligroin.

3. Stammkerne C₁₄H₁₂ON₂.

1. 2.5-Diphenyl- Δ^2 -1.3.4-oxdiazolin $C_{14}H_{12}ON_2 = \frac{HN-N}{C_6H_6 \cdot HC \cdot O \cdot C \cdot C_6H_5}$.

4-Acetyl-2.5-diphenyl- Δ^2 -1.3.4-oxdiazolin $C_{16}H_{14}O_2N_2 = \frac{CH_3 \cdot CO \cdot N-N}{C_3 \cdot CO \cdot N - N}$

4-Acetyl-2.5-dipnenyl-2-1.3.4-oxdiazolin $C_{16}H_{14}U_{2}N_{3} = C_{6}H_{6} \cdot H_{C} \cdot O \cdot C_{16}H_{3}$ B. Aus der Silberverbindung des Benzaldehyd-benzoylhydrazons beim Behandeln mit Acetylchlorid in Tetrachlorkohlenstoff (Stolle, J. pr. [2] 68, 421; St., Münch, J. pr. [2] 70. 410). - Nadeln (aus Alkohol). F: 98°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Ather, fast unlöslich in Wasser. — Liefert bei längerer Einw. von wenig verd. Salzsäure in Äther + Alkohol in der Kälte Acetyl-benzhydrazid und Benzaldehyd; beim kurzen Kochen mit verd. Salzsäure in Alkohol erhält man Benzaldehyd-benzoylhydrazon (St., M.).

4-Bensoyl-2.5-diphenyl- Δ^2 -1.3.4-oxdiasolin $C_{21}H_{16}O_2N_2 = \frac{C_6H_6\cdot CO\cdot N}{2}$ B. Aus der Silberverbindung des Benzaldehyd-benzoylhydrazons beim Kochen mit Benzoyl-

chlorid in Ather (Stollt, J. pr. [2] 68, 421; St., MÜNCH, J. pr. [2] 70, 408). — Krystalle. F: 138° (St., M.). Leicht löslich in Alkohol, löslich in Äther, unlöslich in Wasser (St., M.).

— Liefert bei kurzem Kochen mit verd. Salzsäure unter Durchleiten von Wasserdampf N.N'-Dibenzoyl-hydrazin und Benzaldehyd (St., M.).

2. 3-p-Tolyl-5.6-benzo-1.2.4-oxdiazin, 3-p-Tolyl-2.4-benzazoxazin C₁₄H₁₂ON₂, Formel I bezw. II.

 $5'-Nitro-8-p-tolyl-[benso-1'.2':5.6-(1.2.4-oxdiasin)]^1), \ 6-Nitro-3-p-tolyl-1-(1.2.4-oxdiasin)]^1 \\$ 2.4-benzazoxazin C₁₄H₁₁O₂N₂, Formel III, bezw. desmotrope Form. B. Aus p-Tolamid-

I.

oxim-[2.4-dinitro-phenyläther] (Bd. IX, S. 493) beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge (Werner, HERBERGER, B. 32, 2892). — Dunkelorangerote Prismen und Tafeln (aus Chloroform). F: 185°. Schwer löelich in Alkohol und Äther, leicht in Aceton und Chloroform. Löslich in alkoh. Kalilauge mit schwarzblauer Farbe.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

CH₂

4-Anilinoformyl-5'-nitro-8-p-tolyl-[benzo-1'.2':5.6-(1.2.4-oxdiasin)], 4-Anilinoformyl-6-nitro-3-p-tolyl-2.4-benzazoxazin $C_{21}H_{16}O_4N_4 = O_2N \cdot C_6H_3 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$ B. Aus 5'-Nitro-3 B. Aus 5'- Nitro-3-p-tolyl-[benzo-1'.2':5.6-

(1.2.4-oxdiazin)] beim Erwärmen mit Phenylisocyanat (Werner, Herberger, B. 32, 2692). - Schwefelgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 270°. Schwer löslich in Äther, kaltem Alkohol und Aceton.

3. 2.7 - Dimethyl - phenazon - 9.10 - oxyd $C_{14}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel. Vgl. 2.7-Dimethyl-phenazon-9-oxyd, Bd. XXIII, S. 243.

4. Stammkerne C₁₅H₁₄ON₂.

 3-Phenyl-5-benzyl-1.2.4-oxdiazolin, O.N-β-Phenäthyliden-benz-HN—C·C₆H₅ bezw. C₆H₅·CH₂·HC·O·NH und Pheny $N = C \cdot C_6 H_6$ B. Beim $amidoxim C_{15}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot H_C \cdot O \cdot N$ bezw. $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot H_C \cdot O \cdot NH$. B. Beim Kochen einer verdünnten alkoholischen Lösung von Benzamidoxim und Phenylacetaldehyd (ZIMMER, B. 22, 3141). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 1360. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Ather, Chloroform und Benzol. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in heißer verdünnter Essigsäure O.N-Phenäthenyl-benzamidoxim (S. 593). — $C_{15}H_{14}ON_2 + HCl$. Krystalliner Niederschlag.

2. O.N' - Äthylen - [N-(2-oxy-phenyl) - benzamidin] $C_{15}H_{14}ON_s$, Formel I bezw. II. B. Aus [β -Benzamino-šthyl]-[2-nitro-phenyl]-šther (Bd. IX, S. 205) bei der Re-

duktion mit Zinn und Salzsäure (Weddige, J. pr. [2] 24, 250). — Blaßviolette Schuppen (aus Benzol). F: 149—151°. Sehr schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther. - Die Lösung des Sulfats wird beim Zufügen von Eisenchlorid oder von Kaliumchromat kirschrot.

5. Stammkerne C₁₉H₂₂ON₂.

1. Isocinchonicin, Isopseudocinchonicin C19H22ON2, CH2-CH-HCs. nebenstehende Formel. OH2

a) a - Isocinchonicin, a - Isopseudocinchonicin

C₁₉H₂₂ON₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Dubas, Konophicki, Suszko, Roczniki Chemji **13** [1933], 465; HaC-NH CH:C C. 1933 II, 3704. — B. Aus α-Isocinchonin (S. 583) beim Erhitzen des sauren Sulfats ($C_{10}H_{20}ON_0 + H_2SO_4$) im Vakuum auf 140° (Seraup, Zwerger, M. 21, 558; Ser., M. 24, 332). — Krystallwasserhaltige Nadeln (aus heißem Ammoniak oder aus feuchtem SKR., M. 24, 332). — Krystaliwasserhaltige Nadeln (aus heißem Ammoniak oder aus feuchtem Äther). F: $100-102^{\circ}$; beim Aufbewahren der Krystalle im Vakuum über Schwefelsäure sinkt der Schmelzpunkt (SKR.). Leicht löslich in Äther (SKR., Zw.). — Einw. von Chlor in konz. Salzsäure: KAAS, M. 26, 124. Liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Äther N-Methyl- α -isocinchonicin (K.). — $C_{19}H_{23}ON_2 + HCl + 3,5\,H_3O$. Schuppen. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, unlöslich in Äther (SKR.). Wird beim Reiben stark elektrisch. — $C_{19}H_{22}ON_2 + HI + H_3O$. Tafeln (aus Wasser). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 235° bis 236° (korr.) (SKR., Zw.). Leicht löslich in heißem Wasser. — Oxalat $2C_{19}H_{22}ON_2 + C_{2}H_3O_4 + 6\,H_3O$. Schuppen (aus Wasser) (SKR., Zw.).

N - Methyl - α - isocinchonicin, N - Methyl - α - isopseudocinchonicin $C_{\infty}H_{\infty}ON_{\alpha}$ = CH₃·NC₁₀H₁₅O·C₂H₆N. B. Das Hydrojodid entsteht aus α -Isocinchonicin bei Einw. von Methyljodid in Ather (KAAS, M. 26, 122). Das Hydrochlorid erhält man aus α -Isocinchonin-Chld-jodmethylat (S. 585) beim Kochen mit verd. Kalilauge und Versetzen des in verd. Alkohol gelösten Reaktionsprodukts mit Salzsäure (K.). — $C_{90}H_{24}ON_2 + HCl$. Nadeln (aus Wasser). — $C_{20}H_{24}ON_2 + HI$. Krystalle (aus verd. Methanol). Zersetzt sich bei 248°.

b) β-Isocinchonicin, β-Isopseudocinchonicin
C₁₀H₂₂ON₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl.
KONOPNICKI, LUDWICZAKÓWNA, SUSZKO, Roczniki Chemji 13
[1933], 361; C. 1934 I, 705. — B. Aus dem sauren Sulfat des β-Isocinchonins (C₁₀H₂₂ON₂ + H₂SO₄) (S. 586) beim Erhitzen im Vakuum auf 140° (SKRAUP, M. 21, 524; 24, 332). Beim Er-CH2 · CH · HC ĊH₂ ĊH. hitzen von wasserfreiem neutralem Cinchotoxin-oxalat $(2C_{19}H_{29}ON_2 + C_2H_2O_4)$ (Bd. XXIV. S. 204) mit Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Ser., Egerer, M. 24, 674). — Leicht löslich in Äther. [α]_D: +4,9° (Alkohol; p = 0,6) (Ser., M. 24, 334). — Liefert bei der Oxydation mit wäßr. Kalium- oder Bariumpermanganat-Lösung bei 10—15° Cinchoninsäure und β-Isomerochinen (S. 586) (Ser., M. 24, 299). Beim Erwärmen des Hydrochlorids mit Phosphorpentachlorid in Chloroform erhält man eine Verbindung C₁₉H₂₁N₂Cl(?) (s. u.) (Kaas, M. 25, 1147). Einw. von Brom in Chloroform + Alkohol: Ka., M. 26, 121. Reaktion des Hydrojodids mit Jodwasserstoffsäure: Ser., M. 21, 528. β-Isocinchonicin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Methanol N-Methyl-β-isocinchonicin (Ka., M. 25, 1150). — C₁₉H₂₂ON₂ + HCl + 3 H₂O. Krystalle (aus Wasser) (Ser., M. 21, 525; Ser., E.). Monoklin (Ipper, M. 24, 676). Beginnt bei 70° zu sintern und schmilzt bei 132—133° (Ser., E.). 1 Tl. löst sich in der Kälte in etwa 2 Tln. Wasser (Ser., M. 21, 525). — C₁₉H₂₂ON₂ + HI + 2 H₂O. Prismen (aus Wasser) (Ser., M. 21, 526; Ser., E.). F: 149—150° (unter Aufschäumen) (Ser., E.; Ko., L., S.). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Äther, löslich in etwa 10 Tln. siedendem Wasser (Ser., E.). - C₁₉H₂₂ON₂ + 2 HI + 3 H₂O. Gelbe, hygroskopische Krystalle (aus Alkohol). F: 163,5—165° (Ser., M. 21, 526). Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Verbindung $C_{10}H_{21}N_{2}Cl(?)$. B. Aus dem Hydrochlorid des β -Isocinchonicins beim Erwärmen mit Phosphorpentschlorid in Chloroform (Kals, M. 25, 1147). — $C_{10}H_{21}N_{2}Cl$

+2 HCl. Gelbliche, hygroskopische Prismen. F: 150°.

a) α-Isocinchonin, Cinchonilin C₁₀H₂₁ON₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Koennes, A. 347, 186;

N-Methyl- β -isocinchonicin, N-Methyl- β -isopseudocinchonicin $C_{30}H_{24}ON_2 = CH_3 \cdot NC_{10}H_{15}O \cdot C_0H_6N$. B. Aus β -Isocinchonin-Chld-jodmethylst (S. 587) beim Kochen mit verd. Kalilauge (KAAS, M. 25, 1151). Das Hydrojodid entsteht aus β -Isocinchonicin beim Behandeln mit Methyljodid in Methanol (K.). — $C_{30}H_{24}ON_2 + HCl$. Nadeln (aus Wasser). — $C_{30}H_{34}ON_2 + HI$. Gelbliche Prismen (aus verd. Methanol). Zersetzt sich bei 268°.

N-Benzoyl- β -isocinchonicin, N-Benzoyl- β -isopseudocinchonicin $C_{26}H_{26}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NC_{16}H_{16}O \cdot C_2H_6N$. B. Das Hydrochlorid entsteht aus β -Isocinchonicin beim Behandeln mit Benzoylchlorid in Benzol (Kaas, M. 25, 1148). — $C_{26}H_{26}O_2N_2 + HCl + H_2O_2N_3 + HCl + H_2O_3N_3 + HCl + H_2O_3N_3 + HCl + H_3O_3N_3 + HCl + HCl + H_3O_3N_3 + HCl +$

Nadeln (aus Wasser). F: 228°.

2. Isocinchonin C₁₉H₃₁ON₂, s. nebenstehende Formel ¹). CH₃·CH·HC—CH—CH₂

2. Isocinchonin C₁₉H₃₁ON₂, s. nebenstehende Formel ¹). CH₃·CH·HC—CH₂

2. Isocinchonin C₁₉H₃₁ON₂, s. nebenstehende Formel ¹). CH₃·CH·HC—CH₃

3. Isocinchonin C₁₉H₃₁ON₂ (Short C₁₉H₃₁ON₂). Since the context of the cont

RABE, BÖTTCHER, B. 50 [1917], 128; LÉGER, Bl. [4] 23 | HaC-N-CH-CH-N [1918], 143; 25 [1919], 270; JUNGFLEISCH, LÉ., A. ch. [9] | 14 [1920], 179. — Das Molekulargewicht wurde kryoskopisch in Phenol bestimmt (HESSE, A. 276, 93). — B. In geringer Menge neben anderen Frodukten beim Erhitzen von saurem schwefelsaurem β -Isocinchonin ($C_{18}H_{12}ON_2 + H_8OQ_4$) (S. 586) mit Schwefelsaure (D: 1,76) auf 100° (Seraur, M. 22, 186). Aus Cinchonin (Bd. XXIII, S. 424) neben β -Isocinchonin und anderen Produkten bei der Einw. von starker Schwefelsaure (J., Lé., C. r. 105, 1257; 106, 68; Bl. [2] 49, 747; He., A. 276, 98; Seraur, Medanich, M. 21, 517; Ser., M. 22, 171), von starker oder rauchender Salvsäure (J. Lé., C r. 114, 4193; Ser., M. 20, 580; 585; He., A. 276, 91; vgl. a. He. Salzsaure (J., Lt., C. r. 114, 1193; SKB., M. 20, 580, 585; HE., A. 276, 91; vgl. a. HE., A. 205, 333; 276, 118), von Bromwasserstoffsäure (Cordier v. Löwenhaupt, M. 19, 480) sowie von Jodwasserstoffsäure (SKR., M. 20, 607). Aus Hydrochlorcinchonin (Bd. XXIII, S. 406) neben anderen Produkten beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (v. Arlt, M. 20, 442; LANGER, M. 22, 169; SKR., M. 22, 270) oder in geringerer Menge beim Kochen mit salpetersaurer Silbernitrat-Lösung (v. A., M. 20, 446; Skr., M. 22, 273); entsteht auch aus dem Bis-hydrochlorid des Hydrochloreinchonins beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 140° bis 150° (SKB., M. 20, 576). Aus Hydrobromeinchonin (Bd. XXIII, S. 408) bezw. seinem Bishydrobromid beim Kochen mit alkoh. Alkalilauge (Comstock, Koenigs, B. 20, 2521; Skr., M. 22, 275; J., Lt., A. ch. [9] 14 [1920], 160) oder mit alkoh. Silbernitrat-Lösung (C. v. Lö., M. 19, 468, 472; SEE., M. 22, 277), ferner beim Erhitzen mit Wasser auf 140—150° (C. v. Lö., M. 19, 475). Aus Hydrojodeinchonin (Bd. XXIII, S. 409) bezw. seinem Bis-hydrojodid beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 150—160° (LIPPMANN, FLEISSNER, M. 14, 372; PUM, M. 15, 450), beim Kochen mit wäßriger oder wäßrig-alkoholischer Kalilauge (P., M. 13, 676; M. 15, 447; SKB., ZWERGER, M. 21, 540; SKR., M. 22, 279) sowie beim Behandeln mit Silbernitrat in verd. Alkohol (P., M. 13, 680; Ser., M. 22, 282) oder in verd. Schwefelsaure (HLAYNICKA, M. 22, 194). Aus dem Bis-hydrojodid des Hydrojodallocinchonins (Bd. XXIII, S. 410) beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (SKR., Zw., M. 21, 540; HL., M. 22, 199). Die Abtrennung des α-Isocinchonins von anderen Umlagerungsprodukten des Cinchonins erfolgt am besten als Bis-hydrojodid (vgl. J., Lú., C. r. 106, 69; Bl. [2] 49, 751; C. v. Lö., **M. 19, 4**71).

^{&#}x27;) Verkaderungen im Chinolin-Rest des Molekülo werden durch die Stellungsbezeichnung Chroliche im Chinuclidin-Rest durch Chld ausgedrückt; vgl. Bd. XXIII, S. 404, No. 2.

Krystalle (aus Äther oder Petroläther). F: 126° (Hesse, A. 276, 93), 126—126,5° (Seraur, M. 22, 1098), 130,4° (korr.) (Jungfleisch, Léger, C. r. 106, 658). Krystallographische Untersuchung: Ippen, M. 22, 1100. Im Vakuum ohne erhebliche Zersetzung destillierbar (J., Lé., C. r. 106, 658; He., A. 276, 92). Sehr schwer löslich in Wasser (Comstock, Koenigs, B. 20, 2522; J., Lé., C. r. 106, 658; He., A. 276, 92), ziemlich schwer löslich in Ligroin (C., K.; Ser., Zw., M. 21, 554 Anm. 1), leicht löslich in den meisten anderen organischen Lösungsmitteln (C., K.; J., Lé.; He.). Leicht löslich in verd. Säuren (He.). Dichten von Lösungen in Alkohol: Ske., M. 22, 1099. Brechungsvermögen des Bis-hydrochlorids in wäßr. Lösung: Zwerger, M. 24, 130. [a];: +51,6° (Alkohol; c = 3) (He.), +53,2° (97 vol.-°/ojeer Alkohol; c = 1) (J., Lé.); [a];: +50,3° (97 vol.-°/ojeer Alkohol; c = 1), L., [a];: +51,8° (absol. Alkohol; p = 1), +49,5° (absol. Alkohol; p = 0,5) (Ske., M. 22, 1099). [a]_p: +59,2° (1 Mol Base + 2 Mol HCl in Wasser; c = 1), +63,1° (1 Mol Base + 4 Mol HCl in Wasser; c = 1) (J., Lé.).

Einw. von Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung: Skraup, Zwerger, M. 23, Bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure entstehen Cinchoninsäure, Essigsäure, Ameisensaure und andere Produkte; aus dem Reaktionsgemisch ließen sich mittels Platinchlorwasserstoffsäure zwei in orangegelben Nadeln krystallisierende Chloroplatinate isolieren. die bei ca. 200° bezw. 220-227° schmelzen (SKR., Zw., M. 22, 1087). α-Isocinchonin liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure unter gewöhnlichem Druck in geringer Menge Hydrochloreinchonin (Bd. XXIII, S. 406) (See., Zw., M. 25, 898); beim Lösen von α-Isocinchonin in konz. Salzsaure, Sättigen mit Chlorwasserstoff bei 0° und folgenden Erhitzen des Reaktionsgemisches im Rohr auf 100° erhält man neben Hydrochlorcinchonin auch Hydrochlor-a-isocinchonin (s. u.) (Skr., Zw., M. 25, 898; vgl. Hesse, A. 276, 96, 101; Skr., M. 20, 582); erhitzt man mit Salzsaure (D: 1,125) 6 Stdn. im Rohr auf 140-1500, so erhält man Apocinchonin (Bd. XXIII, S. 417) (Hr., A. 276, 99; vgl. Skr., M. 20, 575). Bei Einw. von konz. Bromwasserstoffsäure in der Warme entsteht Hydrobromcinchonin (Bd. XXIII, S. 408) (SKR., Zw., M. 25, 903). Läßt man auf α-Isocinchonin in Alkohol + Chloroform unter Kühlung Brom einwirken, so erhält man ein Hydrobromid; bei Verwendung von Tetrachlorkohlenstoff als Lösungsmittel bildet sich ein gelbes, zersetzliches Perbromid, das beim Lösen in Alkohol in das obengenannte Hydrobromid übergeht (Zw., M. 24, 124). Beim Erwärmen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) auf dem Wasserbad entsteht Hydrojodcinchonin (Bd. XXIII, S. 409) (Skr., Zw., M. 21, 539). α-Isocinchonin liefert beim Behandeln mit konz. Schwefelsaure β-Isocinchonin (Hr., A. 276, 97); beim Erwärmen mit Schwefelsäure (D: 1,76) auf 100° entstehen β-Isocinchonin und Apocinchonin (Bd. XXIII, S. 417) (Skr., M. 22, 186). Das saure Sulfat ($C_{19}H_{12}ON_2 + H_2SO_4$) liefert beim Erhitzen im Vakuum auf 140° α -Isocinchonicin (S. 582) (SKE., M. 34, 332); beim Erhitzen des sauren Sulfats unter gewöhnlichem Druck wurde neben α -Isocinchonicin eine Verbindung $C_{18}H_{32}ON_3$ (S. 585) erhalten (SKR., Zw., M. 21, 559). α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Äther oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Äther oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Äther oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Äther oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Ather oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Ather oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Ather oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Ather oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Ather oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Ather oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Ather oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Ather oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Ather oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Ather oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Ather oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Ather oder Methanol α -Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Ather oder Me cinchonin-Chld-jodmethylat (S. 585) (Jungfleisch, Leger, C. r. 106, 660; Skr., Zw., M. 22, 1085; KAAS, M. 26, 122). Beim Erhitzen des Monohydrojodids mit Methyljodid in Chloroform + Methanol auf dem Wasserbad erhält man das Hydrojodid des α-Isocinchonin-Ch-jod-

methylats (S. 585) (Ser., Zw., M. 22, 1086).

C₁₉H₁₉ON₂ + HCl + 2 H₂O. Prismen. [a]₀¹⁵: + 40,6° (1 Mol Salz + 3 Mol Salzsäure in Wasser; p = 4) (Hesse, A. 276, 93). — C₁₉H₂₉ON₂ + HCl + 3 H₂O. Prismen (Jungfleisch, Léger, C. r. 106, 658; He., A. 276, 93). F: ca. 226° (Zers.) (J., Lé.). Sehr leicht löslich in Wasser (J., Lé.; Seraup, Zwerger, M. 21, 546), leicht löslich in Chloroform und Alkohol (Ser., Zw.). Optische Drehung: J., Lé. — C₁₂H₂₂ON₂ + 2HCl + 4H₂O. Krystalle (aus verd. Alkohol + Åther) (Ser., Zw., M. 21, 547). — C₁₂H₂₂ON₂ + HBr + 3 H₂O. Prismen. F: ca. 228° (Zers.) (J., Lé., C. r. 106, 659; vgl. Zw., M. 24, 124). Ziemlich leicht löslich. — C₁₂H₂₂ON₂ + HI + H₂O. Farblose Prismen. F: ca. 221° (Zers.) (J., Lé., C. r. 106, 659). Sehr leicht löslich in Wasser (J., Lé.; vgl. Ser., Zw., M. 22, 1085). — C₁₂H₂₃ON₂ + 2HI. Gelbe Prismen (aus Wasser) (J., Lé., C. r. 106, 659; He., A. 276, 94; Cordier v. Löwenhaupt, M. 19, 472). F: 205—206° (C. v. Lö.), 210,5° (Hlavnička, M. 22, 199). Sehr schwer löslich in Alkohol (He.) und kaltem Wasser (He.; C. v. Lö.), leicht löslich in heißem Wasser (He.; C. v. Lö.). Unlöslich in überschüssiger Jodwasserstoffsäure (J., Lé.; He.). — C₁₂H₂₃ON₂ + 2HCl + 2AuCl₂ + H₂O. Gelbe Prismen (aus Wasser) (J., Lé., C. r. 106, 659, 1482; A. ch. [9] 14, 141). — C₁₂H₂₃ON₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangegelbe Krystalle. Enthält nach Jungfleisch, Léger (C. r. 106, 659; A. ch. [9] 14, 141) 1 H₂O, nach Hesse (A. 276, 94) 2H₂O. Schwer löslich in kaltem Wasser (He.). — Rhodanid C₁₂H₂₃ON₂ + CHNS + H₂O. Nadeln (aus Wasser) (J., Lé., C. r. 106, 659; He., A. 276, 95). Schwer löslich in kaltem Wasser (J., Lé.). — Weitere Salze; J., Lé., C. r. 106, 659.

Weitere Salze: J., Li., C.r. 106, 659.

Verbindung C₁₂H₂₂ON₂Cl, Hydrochlor-α-isocinchonin. B. Neben Hydrochlor-cinchonin (Bd. XXIII, S. 406) beim Erhitzen von α-Isocinchonin mit bei 0° gesättigter Salzsäure im Rohr auf 100° (SERAUP, ZWERGER, M. 25, 898; vgl. HESSE, A. 276, 95, 96). Beim

Erhitzen von Hydrochloreinchonin mit bei 0° gesättigter Salzsäure im Rohr auf 100° (Ser., Zw., M. 25, 902). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: $185-186^{\circ}$ (Ser., Zw.; vgl. H.). Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzin (H.). [α];: $+67,6^{\circ}$ (?) (absol. Alkohol; p = 2) (H.). — Einw. von siedender alkoholischer Kalilauge: Ser., Zw. — Hydrochlorid. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Ser., Zw.). — Bis-hydrojodid. Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich (H.). — $2C_{19}H_{23}ON_2Cl + H_2SO_4 + 4H_2O$. Prismen (aus 25° /pigem Alkohol). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Wasser (Ser., Zw.). — $C_{12}H_{23}ON_2Cl + 2Hcl + PtCl_4 + 3H_2O$. Hellgelbe Flocken. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Salzsäure (H.).

Verbindung $C_{19}H_{22}ON_2(1)$. B. Neben α -Isocinchonicin (S. 582) beim Erhitzen von saurem schwefelsaurem α -Isocinchonin ($C_{19}H_{29}ON_2+H_2SO_4$) auf 140° (Skraup, Zwerger, M. 21, 559, 561; vgl. Skr., M. 24, 333). — Unlöslich in Äther (Skr., Zw.). Gibt ein bei 108° bis 109° unter Zersetzung schmelzendes Phenylhydrazon (gelbe, amorphe Klümpchen; sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin) (Skr., Zw.).

- α-Isocinchonin-Chld-hydroxymethylat $C_{20}H_{26}O_2N_2 = (HO)(CH_3)NC_{10}H_{16}O \cdot C_0H_6N$. Jodid $C_{20}H_{25}ON_2 \cdot I$. B. Aus α-Isocinchonin beim Behandeln mit Methyljodid in Äther (JUNGFLEISCH, Léger, C. r. 106, 660; SKRAUP, ZWERGER, M. 22, 1085) oder Methanol (Kaas, M. 26, 122). Fast farblose Prismen (aus Wasser oder Alkohol), Krystalle (aus verd. Methanol). F: 252—253° (SKR., Zw.). Liefert beim Kochen mit Kalilauge N-Methyl-α-isocinchonicin (S. 582) (K.).
- α-Isocinohonin-Ch-hydroxymethylat $C_{20}H_{26}O_2N_2 = NC_{10}H_{16}O \cdot C_9H_6N(CH_2) \cdot OH$. Jodid-Hydrojodid $C_{20}H_{25}ON_2 \cdot I + HI$. B. Aus dem Monohydrojodid des α-Isocinchonins beim Erhitzen mit Methyljodid in Chloroform + Methanol auf dem Wasserbad (SKRAUP, ZWERGER, M. 22, 1086). Gelbe Prismen (aus verd. Methanol). F: 247—248°. Zersetzt sich bei gelindem Erwärmen mit Alkalilaugen.
- α-Isocinohonin-Chld-hydroxyäthylat $C_{21}H_{28}O_3N_2=(HO)(C_2H_5)NC_{10}H_{16}O\cdot C_9H_6N$. B. Das Bromid bezw. das Jodid entstehen beim Behandeln von α-Isocinchonin mit Åthylbromid bezw. Äthyljodid (JUNGFLEISCH, LÉGER, C. r. 106, 660; A. ch. [9] 14 [1920], 142, 144). Bromid $C_{21}H_{27}ON_3$ ·Br. Farblose Krystalle (aus Alkohol + Åther). F: 235° (korr.). Sehr leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Åther. Jodid $C_{21}H_{27}ON_3$ ·I. Fast farblose Prismen + $1^1/_2H_2O$ (aus Wasser oder Alkohol). F: 239° (korr.). Bei 11° löst sich etwa 1 Tl. in 100 Tln. Wasser. Sehr leicht löslich in Chloroform und heißem Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol.

b) β-Isocinchonin, Cinchonigin C₁₂H₂₂ON₂, s. neben-cH₂ CH · HC-stehende Formel¹). Zur Konstitution vgl. Koenigs, A. 347, 186; Lieger, Bl. [4] 23 [1918], 143; 25 [1919], 270; Jungfleisch, Li., A. ch. [9] 14 [1920], 179; Konopnicki, Ludwiczakówna, Suszko, C. 1934 I, 705. — B. Aus α-Isocinchonin (S. 583) beim Stehenlassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schwefelsäure bei ca. 25° (Hesse, One of the stehendassen mit konz. Schw

CH₃·CH·HC-CH-CH₂

CH₂

CH₂

H₂C-N-CH·CH·N

Chid

A. 276, 97), bei kurzem Erwärmen mit konz. Schwefelsäure

auf 60—80° (Hz.) sowie, neben anderen Produkten, beim Erwärmen mit Schwefelsäure
(D: 1,76) auf 100° (Skraup, M. 22, 186). Aus Cinchonin neben anderen Produkten beim
Behandeln mit konzentrierter oder mäßig verdünnter Schwefelsäure (Hz., A. 243, 150;
260, 213; 276, 97; J. Lž., C. r. 105, 1256; 106, 68; Bl. [2] 49, 747; Skr., M. 21, 515), beim
Erhitzen mit starker oder rauchender Salzsäure (J., Lž., C. r. 114, 1193; v. Arlt, M. 20,
441; Skr., M. 20, 580, 594; vgl. a. Hz., A. 205, 333; 276, 118), bei Einw. von Bromwasserstoffsäure (Langer, M. 22, 159) sowie beim Erwärmen mit Jodwasserstoffsäure
(Skr., M. 20, 607). Beim Erhitzen von Apocinchoninsulfat (2C₁₂H₁₂ON₂ + H₂SO₄) (Bd. XXIII,
S. 418) mit 63°/oiger Schwefelsäure auf 100° (Hlannicka, M. 22, 203). — Die Abtrennung
des β-Isocinchonins von anderen Umlagerungsprodukten des Cinchonins erfolgt am besten
als Hydrochlorid (vgl. J., Lž.; Hz., A. 276, 98).

Prismen (aus Ather oder Petroläther). F: 125° (Hebse, A. 260, 215), 126—127° (Seraup, M. 22, 1099), 130,7° (korr.) (Jungfleisch, Läger, A. ch. [9] 14 [1920], 108). Krystallographische Untersuchung: Ippen, M. 22, 1101. Destillierbar unter vermindertem Druck oder im Wasserstoffstrom (J., Lá., C. r. 106, 358; He., A. 260, 215). Sehr leicht löslich in Methanol, Alkohol, Ather, Chloroform, Aceton und Benzol, sehr schwer in Wasser (J., Lá., C. r. 106, 358; He., A. 260, 215). Dichten von Lösungen in Alkohol: Ser., M. 22, 1099. Brechungsvermögen des Bis-hydrochlorids in Wasser: Zwerger, M. 24, 130. [α] $^{\mu}$: —60,1° (97 vol.-°/ $^{\mu}$) $^{\mu}$ (ger Alkohol; c=1) (J., Lá., C. r. 106, 358); [α] $^{\mu}$: —61,2° (97 vol.-°/ $^{\mu}$) $^{\mu}$ (ger Alkohol; p=1),

¹⁾ Vgi. S. 583 Anm.

 -59.8° (absol. Alkohol; p = 0.5) (SEB., M. 22, 1099). [α]_p: -40.7° (1 Mol Base + 2 Mol Salzsaure in Wasser; c = 1), -38.2° (1 Mol Base + 4 Mol Salzsaure in Wasser; c = 1) (J., Lt.).

Oxydation mit Kaliumpermanganat: SERAUP, ZWERGER, M. 23, 466. Bei der Oxydation mit siedender Chromschwefelsaure entstehen Kohlendioxyd, Ameisensaure, Cinchoninsaure und β-Isomerochinen (s. u.) (SER., M. 21, 529). β-Isocinchonin liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsaure auf 100° Hydrochloreinchonin (Bd. XXIII, S. 406) (See., Zw., M. 25, 903; vgl. Hesse, A. 276, 101; See., M. 20, 582); beim Erhitzen mit Salzsaure (D: 1,125) im Rohr auf 140-150° erhält man Apocinchonin (Bd. XXIII, S. 417) (Hz., A. 276, 99 vgl. Skr., M. 20, 575). Bei Einw. von konz. Bromwasserstoffsäure auf dem Wasserbad bildet sich Hydrobromeinchonin (Bd. XXIII, S. 408) (Skr., M. 21, 519). β-Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff ein gelbes, zersetzliches Perbromid. das beim Lösen in Alkohol in das Bis-hydrobromid (s. u.) übergeht (Zw., M. 24, 126). Bsim Erhitzen mit Jodwasserstoffsaure (D: 1,7) entsteht Hydrojodallocinchonin (Bd. XXIII, 8. 410) (SKR., Zw., M. 21, 540; vgl. Liger, Bl. [4] 23 [1918], 240; JUNGFLEISCH, Li., A. ch. [9] 14 [1920], 115). Das saure Sulfat ($C_{10}H_{42}ON_2 + H_4SO_4$) liefert beim Erhitzen im Vakuum auf 140° β-Isocinchonicin (S. 582) (SKR., M. 21, 524; 24, 332). Beim Erhitzen des sauren Sulfats mit Schwefelsäure (D: 1,76) auf 100° erhält man Apocinchonin und daneben etwas α-Isocinchonin (Skr., M. 22, 186). β-Isocinchonin liefert beim Behandeln mit Methyljodid in Ather oder Methanol β -Isocinchonin-Chld-jodmethylat (S. 587) (J., Lt., C. r. 106, 359; Seb., M. 21, 520). Beim Erhitzen des Monohydrojodids mit Methyljodid in Chloroform + Methanol auf dem Wasserbad erhält man das Hydrojodid des β -Isocinchonin-Ch-jodmethylats (S. 587) (SKR., M. 21, 521).

C₁₉H₂₉ON₂+HCl+H₂O. Prismen. Gibt das Krystallwasser bei 115—150° ab (HESSE, A. 260, 216). Schmilzt wasserfrei nach HESSE (A. 260, 216) bei 201°, nach JUNGFLEISCH, LÉGER (C. r. 106, 358) bei 213° (korr.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (J., Lå.), leicht löslich in heißem Wasser (J., Lå.), ziemlich leicht löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Ather (HE.). [a]::—65,4° (Wasser; c = 1) (J., Lå.); [a]::—68,6° (Wasser; p = 1), -71,2° (Wasser; p = 2) (HE.); [a]:—149° (Chloroform; p = 2) (HE.). Optisches Drehungsvermögen in Salzsäure verschiedener Konzentration: HE. — C₁₉H₂₉ON₂+HBr +H₂O. Leicht verwitternde Prismen (aus Wasser). F: 218,5° (korr.) (J., Lå., C. r. 106, 359). Schwer löslich in der Kälte. — C₁₉H₂₉ON₂+2HBr +H₂O. Prismen (aus Alkohol). F: 217-218° (Zwerger, M. 24, 126). — C₁₂H₂₁ON₂+1H+H₂O. Nadeln. F: 217° (SKRAUP, M. 21, 521), 223° (korr.) (J., Lå., C. r. 106, 359). Schwer löslich in kaltem Wasser (HE., A. 260, 218; Skr.), unlöslich in überschüssiger Kaliumjodid-Lösung (HE.). — C₁₂H₂₂ON₂+2HH+H₂O. Gelbe Krystalle. Zersetzt sich am Licht (J., Lå., C. r. 106, 359). Schwer löslich (J., Lå.; vgl. Skr., Zw., M. 21, 539). — 2C₁₉H₂₉ON₂+H₃SON₄+H₃SO₄+4,5H₃O. Nadeln. Sehr leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Alkohol (Skr., M. 21, 524; vgl. HE., A. 260, 217; J., Lå., C. r. 106, 359). Schwer löslich in kaltem Wasser (HE.). — C₁₂H₂₂ON₂+2HCl+2HCl₂. Nadeln. F: 260° (HE., A. 260, 218). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser (HE.). — C₁₂H₂₂ON₂+2HCl+2HCl₂. Nadeln. F: 260° (HE., A. 260, 218). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser (HE.). — C₁₂H₂₂ON₃+2HCl+PtCl₄+2H₃O. Blaßgelber, flockiger Niederschlag. Schwer löslich in kaltem Wasser (HE., A. 260, 216). — C₁₉H₂₂ON₃+2HCl+PtCl₄+2H₃O. Gelber, amorpher Niederschlag (J., Lå., C. r. 106, 359). Blaßgelber, flockiger Niederschlag. Schwer löslich in kaltem Wasser (HE., A. 260, 216). — C₁₉H₂₂ON₃+2HCl+PtCl₄+2H₃O. Selber, a

β-Isomerochinen $C_8H_{15}O_2N$. B. Aus β-Isomerochinen bei der Oxydation mit siedender Chromschwefelsäure (Seraup, M. 21, 528; 24, 308; vgl. a. Koenigs, A. 347, 230). Aus β-Isomerochinen (S. 582) bei der Oxydation mit Kalium- oder Bariumpermanganat bei 10—15° in Wasser (Ser., M. 24, 299). — Amorph. Leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in absol. Alkohol (Ser., M. 21, 532). Bleibt beim Kochen mit Chlorwasserstoff in Alkohol urverandert (Ser., M. 21, 532). — $C_8H_{15}O_2N + HCl$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: cs. 173—174° (Ser., M. 24, 306). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol. $[α]_0^{15}$: —2,5° (Wasser; p=2). — $C_9H_{16}O_2N + HCl + AuCl_2$. Goldgelbe Tafeln (aus Wasser) oder Prismen (aus Alkohol). F: 181—183° (Ser., M. 21, 531; 24, 307). Schwer löslich in

kaltem Wasser, leicht in heißem Alkohol. — $2C_0H_{15}O_2N + 2HCl + PtCl_4$. Krystallwasserhaltige orangegelbe Nadeln. Verwittert über Schwefelsäure; die Farbe geht dabei in Gelb über (Skr., M. 24, 305). Sehr leicht löslich in heißem Wasser, sehr schwer in absol. Alkohol.

β-Isocinchonin-Chld-hydroxymethylat C₂₀H₂₆O₃N₂ = (HO)(CH₂)NC₁₀H₁₆O·C₂H₂N.

— Jodid C₂₀H₂₅ON₂·1. B. Aus β-Isocinchonin beim Behandeln mit Methyljodid in Äther oder Methanol (Jungfleisch, Léger, C. r. 106, 359; Skraup, M. 21, 520). Nadeln (aus Alkohol), Krystalle (aus verd. Methanol). F: 254,5° (Zers.) (J., Lé., A. ch. [9] 14 [1920], 127; vgl. aber Skr.), 252° (Konopnicki, Ludwiczakówna, Suszko, C. 1934 I, 706). Schwer löslich in Wasser und Alkohol in der Kälte, sehr leicht in Chloroform, Aceton und Isoamylalkohol, unlöslich in Äther und Benzol (J., Lé.). Liefert beim Kochen mit Kalilauge N-Methylβ-isocinchonicin (S. 583) (Kaas, M. 25, 1151).

β-Isocinchonin-Ch-hydroxymethylat $C_{20}H_{26}O_2N_2 = NC_{10}H_{16}O \cdot C_8H_6N(CH_3) \cdot OH$. — Jodid-Hydrojodid $C_{20}H_{26}ON_2 \cdot I + HI$. B. Aus dem Monohydrojodid des β-Isocinchonins beim Erwärmen mit Methyljodid in Methanol + Chloroform auf dem Wasserbad (SKRAUP, M. 21, 521). Gelbe Nadeln mit 0,5 H_2O (aus Alkohol). F: 196°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol.

β-Isocinchonin-Chld-hydroxyäthylat C₂₁H₂₈O₂N₂ = (HO)(C₂H₆)NC₁₀H₁₆O·C₂H₆N.
 B. Das Bromid bezw. das Jodid entstehen beim Behandeln von β-Isocinchonin mit Åthylbromid bezw. Äthyljodid (Jungfleisch, Léger, C. r. 106, 360; A. ch. [9] 14 [1920], 126).
 — Bromid C₂₁H₂₇ON₂·Br. Prismen mit 1 H₂O (aus Alkohol + Äther). F: 217° (korr.; Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, Chloroform, Alkohol und Aceton, unlöslich in Äther und Benzol.
 — Jodid C₂₁H₂₇ON₂·I. Prismen mit 1 H₂O (aus Alkohol). F: 232,5° (korr.; Zers.). Löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform und Aceton, unlöslich in Äther und Benzol.

J. Stammkerne $C_n H_{2n-18}ON_2$.

2. Stammkerne $C_{14}H_{10}ON_{8}$.

1. 3.5 - Diphenyl - 1.2.4 - oxdiazol, O.N - Benzenyl - benzamidoxim, "Dibenzenylazoxim" $C_{14}H_{10}ON_2 = \frac{N - C \cdot C_6H_5}{C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. Neben Benzaldehyd, Benzesäure und Benzaldoximperoxyd (S. 27) bei der Oxydation von α -Benzaldoxim oder β -Benzaldoxim

mit Kaliumferricyanid in verdünnter alkalischer Lösung (Beckmann, B. 22, 1589, 1590). Entsteht ferner neben anderen Verbindungen bei der Oxydation von α-Benzaldoxim: mit Natriumhypochlorit-Lösung unter Kühlung (Ponzio, Busti, C. 1906 II, 232; G. 36 II, 339); mit Isoamylnitrit in Äther (Minunni, Ciusa, R. A. L. [5] 14 II, 520) oder in siedendem Benzol (Franzen, Zimmermann, J. pr. [2] 73, 254); mit Sulfomonopersäure (Bamberger, Acceptable) B. 33, 1785). Beim Erwärmen von α -Benzildioxim mit konz. Schwefelsäure auf 100°, mit chlorwasserstoffhaltigem Eisessig oder mit Phosphorpentoxyd in Benzol im Rohr auf dem Wasserbad (GÜNTHER, B. 21, 517; A. 252, 48). Aus α-Benzildioxim beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid oder Phosphorpentabromid in Ather oder beim Eintragen in Phosphorpentabromid in Phosphorpentabromid in Phosphorpentabromi oxychlorid (G.). Aus y-Benzildioxim beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid in Ather und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser (Beck., Köster, A. 274, 21). Bei der Einw. von Hydroxylamin-hydrochlorid in Alkohol auf N-Benzoyl-benzimidehlorid, N-Benzovl-benzamidin oder N-Phenyl-N'-benzovl-benzamidin (BECK., SANDEL, A. 296, 285, 287). 3.5-Diphenyl-1.2.4-oxdiazol entsteht auch (meist neben anderen Verbindungen) aus Benzamidoxim beim Einleiten von Chlor in die alkoh. Lösung (KRÜMMEL, B. 28, 2231), beim Erwärmen mit überschüssigem Natriumnitrit in schwach salzsaurer Lösung (Tiemann, KRÜGER, B. 17, 1688, 1696), beim Erhitzen mit Benzotrichlorid, Benzoesaure oder Benzoylchlorid (T., Krüger, B. 17, 1696) oder beim Kochen mit der äquimolekularen Menge Eisessig, Ameisensäure, Propionsäure oder Buttersäure (SCHULZ, B. 18, 1081, 1082). Beim Erhitzen von O-Benzoyl-benzamidoxim über den Schmelzpunkt (T., KRÜGER, B. 17, 1694). Bei kurzem Erwarmen von Benzaldoximperoxyd (S. 27) in Chloroform oder Benzol (BECK., B. 22, 1592). Aus 3.5-Diphenyl-1.2.4-oxdiazol-4-oxyd (S. 588) beim Behandeln mit Zinkstaub und Eisessig in Alkohol (WIELAND, BAUER, B. 39, 1487; WIE., B. 42, 814) oder beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid (Wie., B. 40, 1674). Bei längerem Kochen von 3.4-Diphenyl-furazan (S. 589) (Dodge, A. 264, 181, 182). Aus 5-Amino-3.5-diphenyl-1.2.4-oxdiazolin (S. 728) beim Erhitzen mit Eisessig oder alkoh. Salzsäure oder beim Erhitzen des Hydrochlorids für sich auf 145—150° (Stieglatz, B. 22, 3152).

Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). F: 108° (Tiemann, Krüger, B. 17, 1695; Günther, A. 252, 48; Franzen, Zimmermann, J. pr. [2] 73, 254), 110° (Wieland, B. 42, 814; Wolf, B. 31, 2111). Kp: 290° (T., K.). Ist sublimierbar und mit Wasserdampf flüchtig (T., K.; Wie., Bauer, B. 39, 1487). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (T., K.), löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln (Minunni, Ciusa, R. A. L. [5] 14 II, 521), sehr schwer löslich in Wasser (T., K.; M., C.). Unlöslich in Säuren und Alkaliaugen (T., K.; Wie., B.; M., C.), löst sich in warmer konzentrierter Salpetersäure und wird daraus durch Wasser unverändert gefällt (M., C.). — Gibt bei raschem Erhitzen Benzonitril und Phenylisocyanat (Dodge, A. 264, 181). — Liefert bei längerem Kochen mit Zinn und Salzsäure Benzonitril (T., K.). Zerfällt bei längerem Erhitzen im Rohr mit Bariumhydroxyd auf 210° oder mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,27) und rotem Phosphor auf dem Wasserbad in Benzoesäure und Ammoniak (G., A. 252, 53, 56).

- 5-Phenyl-3-[2-chlor-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, 2-Chlor-O.N-benzenyl-benzamidoxim $C_{14}H_9ON_2Cl = \frac{C_6H_4Cl}{C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Aus O-Benzoyl-2-chlor-benzamidoxim beim Schmelzen oder bei längerem Kochen mit Alkohol (Werner, Bloch, B. 32, 1980). Nadeln. F: 165°. Leicht löslich in Äther und Eisessig, schwer in Benzol, Alkohol und Ligroin.
- 3.5-Bis-[2-chlor-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, 2-Chlor-O.N-[2-chlor-benzenyl]-benzamidoxim $C_{14}H_6ON_2Cl_2 = \frac{N--C\cdot C_6H_4Cl}{C_9H_4Cl\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-benzhydroximsäure-chlorid (Bd. IX, S. 337) (Werner, Bloch, B. 32, 1981). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 93°.
- 3.5-Bis-[3-chlor-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, 3-Chlor-O.N-[3-chlor-benzenyl]-benzenyll-ben
- 5-Phenyl-3-[4-nitro-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, 4-Nitro-O.N-benzenyl-benzamidoxim $C_{14}H_9O_3N_3=\frac{C_0H_4\cdot NO_2}{C_0H_5\cdot C\cdot O\cdot N}$. Bei gelindem Erwarmen von 4-Nitrobenzamidoxim mit etwas mehr als 1 Mol Benzoylchlorid (Weise, B. 22, 2421). Nadeln

(aus verd. Alkohol). F: 198°. Sublimiert unzersetzt bei langsamem Erhitzen, verpufft bei raschem Erhitzen. Unlöslich in Wasser und Ligroin, löslich in Alkohol, leicht löslich in Äther, Benzol und Eisessig.

peroxyd (S. 31) bei der Oxydation von 3-Nitro-benz-anti-aldoxim mit Natriumhypochlorit-Lösung (Ponzio, Busti, C. 1906 II, 233; G. 36 II, 340) oder mit Amylnitrit in Äther (Minummi, Ciusa, R. A. L. [5] 14 II, 523). Aus 3-Nitro-benzamidoxim und 3-Nitro-benzoylchlorid (Stieglitz, B. 22, 3158). Beim Kochen von 3-Nitro-benzaldoximperoxyd (S. 31) mit Chloroform (M., C., R. A. L. [5] 14 II, 524). Aus 5-Amino, 3.5-bis-[3-nitro-phenyl]-1.2.4-oxdiazolin (S. 729) beim Lösen in konz. Schwefelsäure, beim Aufkochen mit Eisessig (St.) oder beim Erhitzen seines Hydrobromids mit Alkohol (Krümmel, B. 28, 2230). — Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 166,5—167,5° (M., C.), 168° (St.), 169° (P., Bu.). Ist sublimierbar (St.). Leicht löslich in Aceton (M., C.) und siedendem Eisessig (St.), löslich in siedendem Alkohol, schwer löslich in Äther, Benzol und Chloroform (St.).

Die von Bamberger, Scheutz, B. 34, 2029 und von Franzen, Zimmermann, J. pr. [2] 73, 255 unter dieser Formel beschriebenen Verbindungen haben die Konstitution des 3.4-Bis-[3-nitro-phenyl]-furazans (S. 591) bezw. des Bis-[3-nitro-phenyl]-furazans (S. 591).

3.5-Diphenyl-1.2.4-thiodiasol, "Dibenzenylazosulfim" $C_{14}H_{10}N_2S =$

N—C·C₈H₅·C·S·N

B. Aus Thiobenzamid bei der Oxydation mit alkoh. Jod-Lösung C₈H₅·C·S·N

(A. W. Hofmann, B. 2, 646) oder mit Ammoniumpersulfat-Lösung (v. Walther, J. pr. [2] 69, 45) oder bei der Einw. von Thionylchlorid (Tochtermann, C. 1905 II, 407; vgl. Ishikawa, C. 1928 I, 1763). — Nadeln (aus Alkohol). F: 88—90° (T.), 90° (H.), 91° (v. W.). Ist unzersetzt destillierbar (H.). Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (H.); löslich in konz. Schwefelsäure (H.; v. W.), konz. Salzsäure und heißer konzentrierter Salpetersäure (v. W.). — Gibt beim Behandeln mit Zink und wäßrig-alkoholischer Salzsäure N-Benzylbenzamidin (H.; Wanstrat, B. 6, 335; H., Gabriel, B. 25, 1582). Wird beim Erhitzen mit mäßig starker Salpetersäure im Rohr auf 150° nicht zersetzt (H.). Zerfällt beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure + Eisessig auf 230° in Benzoesäure, Ammoniak und Schwefel (H., G.). Bei sehr langem Kochen mit Kalilauge werden Ammoniak und Benzoesäure gebildet (H.). — 2C₁₄H₁₀N₁S+2HCl+PtCl₄. Orangefarbene Nadeln (v. W.).

3.5-Diphenyl-1.2.4-selenodiasol, "Dibenzenylazoselenim" $C_{14}H_{10}N_2Se = N - C \cdot C_4H_5$. B. Bei der Oxydation von Selenobenzamid mit alkoh. Jod-Lösung $C_6H_5 \cdot C \cdot Se \cdot N$ (Becker, Meyer, B. 37, 2551). — Nadeln. F: 85°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Gibt bei der Reduktion mit Natrium + Alkohol Benzylamin. — $2C_{14}H_{10}N_2Se + 2HCl + PtCl_4$. Goldgelbe Krystalle.

2. 3.4 - Diphenyl - 1.2.5 - oxdiazol, 3.4 - Diphenyl - furazan $C_{14}H_{10}ON_3 = C_6H_5 \cdot C_{---}C \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von α - oder β -Benzildioxim mit Wasser im Rohr $N \cdot O \cdot N$

N·O·N auf 200—210° (AUWERS, V. MEYER, B. 21, 810; Dodge, A. 264, 180) oder mit entwässertem Kupfersulfat (GÜNTHER, A. 252, 52). Beim Erhitzen von γ-Benzildioxim mit Wasser im Rohr auf 180° (Au., M., B. 22, 716). Entsteht auch beim Erhitzen des Discetats (oder anderer Säurederivate) des α- oder β-Benzildioxims mit Alkohol im Rohr auf 170—190° (Au., M., B. 21, 811). Aus dem Diacetat (oder anderen Säurederivaten) des γ-Benzildioxims bei längerer Einw. von Alkalilauge oder bei längerem Erwärmen mit Alkohol auf dem Wasserbad (Au., M., B. 22, 715, 716). Aus Diphenylfuroxan (S. 590) beim Erhitzen mit Zinn und Salzsäure (Au., M., B. 21, 806), mit Phosphorpentachlorid auf 100—120° (Wieland, Semper, A. 358, 54) oder bei 4-stdg. Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor im Rohr auf 190° (Au., M., B. 21, 807). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). Rhombisch (D.). F: 94° (Au., M.; G.; D.; W., S.). Ist bei vorsichtigem Erhitzen anscheinend sublimierbar (Au., M., B. 21, 812). Löslich in Alkohol, leicht löslich in Äther und Eisessig (Au.,

¹⁾ let identisch mit der Verbindung, die von Tochtermann fälschlich als C21H17N3S2 formuliert wurde (Bd. IX, S. 425 bei Thiobenzamid) (ISHIKAWA, C. 1928 I, 1763).

M., B. 21, 810). — Wird bei schnellem Erhitzen teilweise in Benzonitril und Phenylisocyanat gespalten (Au., M., B. 21, 812; D.); bei längerem Kochen bildet sich außerdem 3.5-Diphenyl-1.2.4-oxdiazol (S. 587) (D.). Dieses entsteht auch in geringer Menge bei längerem Kochen mit Anilin (D.). Liefert bei mindestens 10-stdg. Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 230° Dibenzyl (Au., M., B. 21, 812). Verändert sich nicht bei stundenlangem Kochen mit Alkalilauge oder beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr (Au., M., B. 21, 811). Konz. Schwefelsäure bewirkt ebenfalls selbst bei längerem Erhitzen keine Veränderung (D.). Mit rauchender Schwefelsäure entsteht eine Sulfonsäure und mit Salpeterschwefelsäure 3.4-Bis-[2(oder 4)-nitro-phenyl]-furszan (S. 591) (D.).

8.4-Diphenyl-furasan-oxyd, Diphenylfuroxan $C_{14}H_{10}O_8N_8=\frac{C_6H_6\cdot C-C\cdot C_6H_6}{N\cdot O\cdot N\cdot O}$.

B. Neben anderen Produkten bei der Oxydation von α- oder β-Benzaldoxim in äther. Lösung mit nitrosen Gasen [aus Salpetersäure (D: 1,4) und Arsentrioxyd] (Becemann, B. 22, 1591, 1594), mit Amylnitrit (Minunmi, Ciusa, R. A. L. [5] 14 II, 522) oder mit 1 Mol Stickstofftetroxyd (Ponzio, J. pr. [2] 73, 495; G. 36 II, 288; R. A. L. [5] 15 II, 120). Bei der Oxydation von β-Benzildioxim mit Natriumhypochlorit-Lösung (P., C. 1906 I, 1701; G. 36 II, 103). Bei der Oxydation von α-Benzildioxim (Auwers, V. Meyer, B. 21, 804), β-Benzildioxim (Koreff, B. 19, 184) oder γ-Benzildioxim (Au., M., B. 22, 716) mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung. Aus α- oder β-Benzildioxim bei der Oxydation mit nitrosen Gasen [aus Salpetersäure (D: 1,4) und Arsentrioxyd] in Äther (Beck., B. 22, 1594). Aus Benzhydroximsäure-chlorid (Bd. IX, S. 316) bei der Einw. von Soda-Lösung oder Silbernitrat (Werner, Buss, B. 27, 2199) oder bei der Einw. des Silbersalzes der 4-Nitrobenzoesäure in Äther (Wer., Skiba, B. 32, 1656, 1660). Bei der Einw. von Jod auf benznitrosolsaures Silber (Bd. IX, S. 318) in Äther (Wieland, Bauer, B. 39, 1487). Beim Aufbewahren von Benznitrolsäure (Wie., Semper, B. 39, 2525). Bei der Einw. von Stickstofftetroxyd auf die höherschmelzende α-Isonitroso-phenylessigsäure (Bd. X, S. 656) in Äther unter Eiskühlung (P., G. 39 I, 325). Beim Behandeln der Verbindung Na₂C₁₅H₉O₂N (Bd. XVII, S. 378 bei 3-[α-Nitro-benzal]-phthalid) mit Jod-Kaliumjodid-Lösung (Gabriel, Koppe, B. 19, 1146). Bei der Oxydation von Benzaldoximperoxyd (S. 27) mit nitrosen Gasen [aus Salpetersäure (D: 1,4) und Arsentrioxyd] (Beck., B. 22, 1593). Durch Polymerisation von Benzonitriloxyd (S. 38) beim Aufbewahren, Erwärmen oder bei Einw. von Alkalilauge (Wie., Semper, B. 39, 2523; Wie., B. 40, 1671).

Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 112° (Werner, Buss, B. 27, 2199), 114° (Korref, B. 19, 184; Auwers, V. Meyer, B. 21, 804), 114—115° (Beckmann, B. 22, 1593), 117° (Wieland, Semper, A. 358, 64). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen fast unzersetzt (Au., M.). — Zersetzt sich bei stärkerem Erhitzen unter Bildung von Phenylisocyanat (Au., M.; Gabriel, Koppe, B. 19, 1148). Beim Kochen mit Zinn und Salzsäure (Au., M.) oder beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 100—120° (Wie., S., A. 358, 54) entsteht Diphenylfurazan (S. 589). Diphenylfuroxan gibt mit Jodwasserstoffsäure (Kp. 127°) und rotem Phosphot, im Rohr bei 190° bei 4-stdg. Erhitzen Diphenylfurazan und wenig Dibenzyl, bei 9—10-stdg. Erhitzen Dibenzyl (Au., M.). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig + etwas Alkohol γ-Benzildioxim (Angeli, G. 22 II, 479; B. 25, 1960; Wer, Buss). Diphenylfuroxan verändert sich nicht beim Erhitzen mit Salzsäure auf 150° bis 200° (Ga., Koppe).

 $3.4 - Bis - [2 - chlor - phenyl] - 1.2.5 - oxdiazol, \\ 3.4 - Bis - [2 - chlor - phenyl] - furazan \\ C_{14}H_{0}ON_{2}Cl_{2} = \\ \begin{array}{c} C_{4}H_{4}Cl \cdot C - C \cdot C_{6}H_{4}Cl \\ N \cdot O \cdot N \end{array}. \\ B. \quad Beim \quad Erwärmen \quad des \quad Diacetats \quad oder \quad Dipro- Coulomb \\ Diacetats \quad October 1 \\ Diacetats \quad October 2 \\ Diacetats \quad October 3 \\ Diacetats \quad Octob$

pionats des 2.2'-Dichlor-benzildioxims vom Schmelzpunkt 226—227° mit Kalilauge auf dem Wasserbad (Werner, Bloch, B. 32, 1985). — Säulen (aus Alkohol). F: 107°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. Indifferent gegen Säuren und Alkalien.

8.4 - Bis - [2 - chlor - phenyl] - furasan - oxyd, Bis - [2 - chlor - phenyl] - furoxan $C_{14}H_6O_8N_2Cl_8 = \begin{bmatrix} C_6H_4Cl \cdot C & C \cdot C_6H_4Cl & \\ N \cdot O \cdot N \cdot O & N \cdot O \end{bmatrix}$. Beim Kochen von 2-Chlor-benzhydroxim-

saure-chlorid mit verd. Natronlauge, neben (nicht isolierter) 2-Chlor-benzhydroxamsaure (Werner, Bloch, B. 32, 1982). — Nadeln (aus Alkohol). F: 131°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Eisessig, schwer in Benzol, unlöslich in Wasser und Ligroin. Indifferent gegen Sauren und Basen. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig in Alkohol 2.2'-Dichlor-benzil-dioxim vom Schmelzpunkt 226—227°.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. 8. 562.

- [5] 14 II, 524; C., Pariei, G. 58 [1923], 147, 148. B. Bei der Oxydation von 3-Nitro-α-benzaldoxim mit Sulfomonopersäure, neben anderen Verbindungen (Bamberger, Schleute, B. 34, 2029). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 147,5—149,5° (unkorr.) (B., Sch.). Leicht löslich in Aceton, schwer in Alkohol, kaum löslich in Petroläther und Benzol (B., Sch.).
- 3.4-Bis-[3-nitro-phenyl]-furasan-oxyd, Bis-[3-nitro-phenyl]-furoxan $C_{14}H_3O_6N_4=O_8N\cdot C_6H_4\cdot C-C\cdot C_6H_4\cdot NO_{8-1}$). Bei der Oxydation von 3-Nitro- α -benzaldoxim mit

Isoamylnitrit in siedendem Benzol (Franzen, Zhengemann, J. pr. [2] 73, 255; vgl. a. Ciusa, Parisi, G. 58 [1923], 143, 145, 147). Aus 3-Nitro-benzhydroximsäure-chlorid beim Erwärmen mit Kalilauge (Werner, B. 27, 2848) oder beim Schütteln mit benzoesaurem oder m-nitro-benzoesaurem Silber in Ather (W., Skiba, B. 32, 1656, 1662). — Nadeln (aus Eisessig oder Alkohof), gelbliche Nadeln (aus Xylol). F: 183—185° (W.), 184° (F., Z.). Leicht löslich in heißem Xylol (F., Z.) und warmem Eisessig (W.), unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, Ligroin (F., Z.; W.), Benzol und Chloroform (W.).

8.4-Bis-[4-nitro-phenyl]-furazan-oxyd, Bis-[4-nitro-phenyl]-furoxan $C_{14}H_6O_6N_4=O_8N\cdot C_6H_4\cdot C-C\cdot C_6H_4\cdot NO_{8_1}$). B. Aus 4-Nitro-benzhydroximsäure-chlorid beim Erwärmen $N\cdot O\cdot N:O$

mit konz. Kalilauge (Weeker, B. 27, 2848) oder beim Schütteln mit benzoesaurem oder p-nitro-benzoesaurem Silber (W., SKIBA, B. 32, 1656, 1664). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 197—198⁸ (W.). Leicht löslich in warmem Eisessig, fast unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin (W.).

3. 2.5-Diphenyl-1.3.4-excitazol C₁₄H₁₀ON₈ = N-N B. Beim Ercitzen von Benzoylchlorid mit Hydrazinsulfat (Stollé, J. pr. [2] 69, 158). Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Benzoylhydrazin auf 200-260° (SILBERRAD, Soc. 77, 1189; Stollé, J. pr. [2] 68, 466; 69, 154). Aus Benzal-benzhydrazid bei gelindem Erwärmen mit Kaliumferricyanid in verd. Natronlauge oder beim Kochen mit Isoamylnitrit in Ather auf dem Wasserbad (Sto., Münch, J. pr. [2] 70, 416). Beim Behandeln der Silber- oder Chlormercuriverbindung des Benzal-benzhydrazids mit Jod in Ather (St., M.). Aus N.N'-Dibenzoyl-hydrazin beim Erhitzen auf 250-300° (St., B. 32, 798; J. pr. [2] 69, 154; Philipzari, R. A. L. [5] 8 I, 328) oder beim Behandeln mit Phosphoroxychlorid (St., Thomi, J. pr. [2] 78, 289). Beim Erhitzen von Tribenzoylhydrazin auf 200°, neben Benzoesäure (St., J. pr. [2] 69, 157). Aus Benzoyl-benzenyl-hydrazidin (Bd. IX, S. 329) bei der Einw. von Natriumnitrit in saurer Lösung (Pinner, B. 27, 994; A. 297, 246). Bei tagelanger Einw. von 4 Mol Natriumnitrit auf 1 Mol Dibenzenyl-hydrazidin (Bd. IX, S. 329) in salzsaurer Lösung (5 Mol Salzsäure enthaltend), neben Benzoyl-benzenyl-hydrazidin (Pl., B. 27, 1000; A. 297, 253, 254). Aus Bis-[a-chlor-benzal]-hydrazin (Bd. IX, S. 330) bei längerem Kochen mit Wasser oder verd. Alkohol (St., J. pr. [2] 73, 279) oder besser beim Kochen mit wäßriger oder. alkoholischer Silbernitrat-Lösung, wobei die Additionsverbindung mit Silbernitrat entsteht (Günther, B. 21, 517; A. 252, 61; St., Th.). In geringer Menge beim Kochen von 3.6-Diphenyl-1.2-dihydro-1.2.4-tetazin (Bd. XXVI, S. 374) mit 25°/eiger Salzsäure, neben 4-Amino-3.5-diphenyl-1.2.4-triazol (Bd. XXVI, S. 83) (Pl., B. 27, 1004, 1006; A. 297, 263).

Wasserfreie Nadeln oder Blättchen (aus Petroläther); Nadeln mit 1 H₂O (aus Alkohol) (Pinner, A. 297, 264; B. 27, 1007). Schmilzt wasserhaltig unter Außehäumen bei ca. 70° (Pr., A. 297, 264). Die wasserfreie Verbindung schmilzt bei 135—136° (Günther, A. 253, 61), 138° (Stollé, J. pr. [2] 69, 157), 140° (Pr.; Pellizzar, R. A. L. [5] 8 I, 328; Silberrad, Soc. 77, 1190). Kp₁₅: 231° (St., B. 32, 798). Destilliert oberhalb 360° ohne Zersetzung (Pr.). Sublimiert in Nadeln (Si.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Aceton,

¹⁾ Zur Formulierung vgl. 8. 562.

schwerer in Ligroin; kaum löslich in Wasser, Säuren und Alkalilaugen (Pl.). — Zerfällt beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf höhere Temperatur in Benzoesäure und Ammoniak (G., A. 252, 62). — C₁₄H₁₀ON₂ + AgNO₂. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 275° (Zers.) (Pr.: St., Münch, J. pr. [2] 70, 415).

2.5-Bis-[8-chlor-phenyl]-1.3.4-oxdiazol $C_{14}H_3ON_2Cl_2 = \frac{N}{C_6H_4Cl \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_6H_4Cl}$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[3-chlor-benzoyl]-hydrazin mit Phosphorpentoxyd im Vakuum auf ca. 300° (Stolle, Foerster, J. pr. [2] 69, 382). — Nadeln (aus Alkohol). F: 144°. Leicht löslich in Äther, Chloroform und siedendem Alkohol, unlöslich in Wasser. — C16HgON2Cl2+ AgNO. Nadeln (aus Alkohol). F: 210°. Ist ziemlich lichtempfindlich.

Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[2-brom-benzoyl]-hydrazin mit Phosphorpentoxyd im Vakuum (STOLLÉ, JOHANNISSIEN, J. pr. [2] 69, 476). — Blättchen (aus Alkohol). F: 108°. Kp₁₃: 240—250°. Leicht löslich in Äther und siedendem Alkohol, unlöslich in Wasser.

2.5-Bis-[3-brom-phenyl]-1.3.4-oxdiazol $C_{14}H_8ON_3Br_3 = \frac{1}{C_6H_4Br}\cdot \frac{1}{C}\cdot O\cdot \frac{1}{C}\cdot C_3H_4Br$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[3-brom-benzoyl]-hydrazin mit Phosphorpentoxyd im Vakuum auf ca. 300° (Stollé, Johannissien, J. pr. [2] 69, 478). — Nadeln (aus Alkohol). F: 179°. Leicht löslich in Chloroform, Äther und siedendem Alkohol, schwer in kaltem verdünntem Alkohol.

2.5-Bis-[4-brom-phenyl]-1.3.4-oxdiasol $C_{14}H_8ON_2Br_2 = C_0H_4Br \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_2H_4Br$ Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[4-brom-benzoyl]-hydrazin mit Phosphorpentoxyd im Vakuum auf 300° (Stollf, Johannissien, J. pr. [2] 69, 480). Bei längerem Erhitzen von Bis-[α -chlor-

4-brom-benzal]-hydrazin mit sehr verdünntem Alkohol oder mit alkoh. Silbernitrat-Lösung (Sto., Weindel, J. pr. [2] 74, 2). — Nadeln (aus Alkohol). F: 249° (St., J.). Löslich in Äther, Chloroform und heißem Alkohol (St., J.).

2.5-Bis-[2-nitro-phenyl]-1.8.4-oxdiazol $C_{14}H_{8}O_{5}N_{4} = 0.5N \cdot C_{6}H_{4} \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{8}$ B. Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[2-nitro-benzoyl]-hydrazin mit Phosphorpentachlorid und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Eiswasser (Stollie, Weindel, J. pr. [2] 74, 11). -Nadeln (aus Alkohol). F: 1950. Schwer löslich in heißem Alkohol, etwas löslich in Äther.

2.5-Bis-[4-nitro-phenyl]-1.8.4-oxdiazol $C_{14}H_3O_3N_4 = 0_3N \cdot C_6H_4 \cdot C \cdot O \cdot C_5C_9H_4 \cdot NO_3$ B. Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[4-nitro-benzoyl]-hydrazin mit Thionylchlorid (Stolle, Bambach, J. pr. [2] 74, 22). Aus N.N'-Bis-[α -chlor-4-nitro-benzal]-hydrazin bei längerem Kochen mit Silbernitrat in Alkohol + Aceton (St., B.). — Rosa Blättchen (aus Aceton).

F: 302°. Schwer löslich in den üblichen Solvenzien, leichter in heißem Nitrobenzol.

2.5-Diphenyl-1.8.4-thiodiasol C₁₄H₁₀N₂S = N-18 C₆H₅·C·S·C·C₆H₂. B. Aus Dibenzalhydrazin (Bd. VII, S. 225), Benzoylhydrazin (Bd. IX, S. 319) oder Benzal-benzhydrazid beim Erhitzen mit Phosphorpentasulfid im Vakuum auf 210° (Stollié, Kind, J. pr. [2] 70, 424, 425, 426). Aus N.N'-Dibenzoyl-hydrazin (Sto., B. 32, 798; J. pr. [2] 69, 158) oder Bis-[α-chlor-benzal]-hydrazin (St., Thoma, J. pr. [2] 73, 290) beim Erhitzen mit Phosphorpentasulfid im Vakuum auf 250° bezw. 200°. — Blättchen (aus Alkohol). F: 141—142° (Sr.). Kp₁₇: 259° (Sr.). Sehr leicht löslich in Chloroform, siedendem Benzol und Eisessig, ziemlich leicht in Äther und Ligroin, unlöslich in Wasser; leicht löslich in warmer konzentrierter Schwefelsäure; wird daraus durch Wasser unverändert gefällt; unlöslich in Alkalilauge (St.). — $C_{14}H_{10}N_2S + AgNO_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 175° (St., J. pr. [2] 69, 160).

2.5-Bis-[8-chlor-phenyl]-1.8.4-thiodiazol $C_{14}H_6N_2Cl_2S =$ C.H.CI.Ö.S.Ö.C.H.OI Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[3-chlor-benzoyl]-hydrazin mit Phosphorpentasulfid im Vakuum auf 250-300° (STOLLE, FOERSTER, J. pr. [2] 69, 383). — Nadeln (aus Alkohol). F: 151°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton, ziemlich leicht in Äther und Alkohol, unlöslich in Wasser; leicht löslich in konz. Schwefelsäure; wird daraus durch Wasser unverändert gefällt.

2.5-Bis-[2-brom-phenyl]-1.3.4-thiodiazol $C_{14}H_aN_aBr_aS = N-N$

B. Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[2-brom-benzoyl]-hydrazin mit Phosphorpentasulfid im Vakuum auf 200° (Stollé, Johannissien, J. pr. [2] 69, 477). — Krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 117°. Leicht löslich in Äther und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser.

2.5-Bis-[3-brom-phenyl]-1.8.4-thiodiazol $C_{14}H_8N_9Br_9S = \frac{N-N}{C_4H_4Br \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_6H_4Br}$

B. Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[3-brom-benzoyl]-hydrazin mit Phosphorpentasulfid im Vakuum auf 250° (STOLLÉ, JOHANNISSIEN, J. pr. [2] 69, 478). — Nadeln (aus Alkohol). F: 175°. Sehr leicht löslich in Äther und Chloroform, etwas schwerer in Alkohol, unlöslich in kaltem Wasser; löslich in konz. Schwefelsäure.

2.5-Bis-[4-brom-phenyl]-1.3.4-thiodiasol $C_{14}H_8N_2Br_2S = \frac{N-N}{C_8H_4Br \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_8H_4Br}$

B. Neben 2.5-Bis-[4-brom-phenyl]-1.3.4-oxdiazol beim Erhitzen von N.N'-Bis-[4-brom-benzoyl]-hydrazin mit Phosphorpentasulfid im Vakuum suf 250° (STOLLÉ, JOHANNISSIEN, J. pr. [2] 69, 480). — Schuppen (aus Alkohol). F: 237°. Löslich in Äther und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser.

2.5-Diphenyl-1.3.4-selenodiazol $C_{14}H_{10}N_2Se = \frac{N-N}{C_4H_5 \cdot C \cdot Se \cdot C \cdot C_6H_5}$. B. In geringer Menge beim Erhitzen von Dibenzoylhydrazin mit Phosphorpentaselenid im Vakuum auf ca. 250°, neben viel 2.5-Diphenyl-1.3.4-oxdiazol (Stollé, Gutmann, J. pr. [2] 69, 511). — Blättchen (aus Alkohol). F: 156°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

4. 3(oder 5)-Phenyl-5(oder 3)-γ-py-ridyl-isoxazol C₁₄H₁₀ON₂, Formel I oder II.

B. Beim Kochen von 4-[α.γ-Dioxο-γ-phenyl-propyl]-pyridin mit salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol (Tscherne, M. 22, 624). — Blättchen (aus Alkohol). F: 165°. Leicht löslich in Benzol, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser sowie in wäßriger und alkoholischer Kalilauge. Wird durch Kalilauge und verd. Säuren auch bei längerem Kochen nicht zersetzt.

5. Stammkern C₁₄H₁₀ON₂, Formel III.

Verbindung $C_{14}H_{10}N_2S$, Formel IV, "Anhydro-oxyphenyl-thiotetrahydrochinazolin". B. Das Hydrojodid entsteht bei 5-stdg. Erhitzen von 3-[2-Methoxy-phenyl]-2-thion-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (Bd. XXIV, S. 124) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96)

und wenig Eisessig im Rohr auf 140—145° (Busch, Birk, $J.\ pr.\ [2]$ 55, 372). — Mikroskopische Nadeln (aus Alkohol). F: 160—161°. Sehr schwer löslich in Äther, ziemlich schwer in siedendem Alkohol, leicht in siedendem Benzol, sehr leicht in Chloroform. Sehr beständig gegen salpetrige Säure, Reduktions- und Oxydationsmittel. — Hydrojodid. Braune Nadeln. — $2C_{14}H_{10}N_2S+2HCl+PtCl_4$. Orangefarbene Krystalle. Schmilzt oberhalb 280°.

3. Stammkerne C₁₅H₁₂ON₂.

1. 3-Phenyl-5-benzyl-1.2.4-oxdiazol, O.N-Phenäthenyl-benzamidoxim $N \longrightarrow C \cdot C_6H_5$. B. Bei der Oxydation von O.N- β -Phenäthylidenbenzamidoxim mit Permanganat in heißer verdünnter Essigsäure (Znames, B. 22, 3142). — Krystalle (aus verd. Alkoha). F: 118°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Ather und Benzol.

2. 5-Phenyl-3-benzyl-1.2.4-oxdiazol, O.N-Benzenyl-phenacetamidoxim $\begin{array}{c} N - C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \\ C_{15}H_{12}ON_2 = C_{15}H_5 \cdot C \cdot O \cdot N \end{array}$ B. Bei längerem Kochen von O-Benzoyl-phenacetamidoxim (Bd. IX, S. 446) mit Wasser (KNUDSEN, B. 18, 1071). — Nadeln (aus verd. Alkohol). BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. XXVII. 38

F: 82°. Mit Wasserdampf flüchtig. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Sehr beständig gegen Säuren und Alkalien. — Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt.

3. 5-Phenyl-3-o-tolyl-1.2.4-oxdiaxol, O.N-Benzenyl-o-tolamidoxim $C_{15}H_{12}ON_2 = \frac{N-C\cdot C_6H_6\cdot CH_2}{C_6H_6\cdot C\cdot O\cdot N}. \quad B. \quad Bei \ largerer \ Einw. \ von \ konz. \ Schwefelsäure$

auf O-Benzoyl-o-tolamidoxim (Schubart, B. 22, 2440). — Nadeln. F: 80°. Mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in kaltem Wasser, in Alkalilaugen und Säuren.

4. 5-Phenyl-3-p-tolyl-1.2.4-oxdiazol $C_{16}H_{12}ON_3 = N - C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$.

The integral of the contract of the contrac

Beim Erhitzen von O-Benzoyl-p-tolamidoxim über den Schmelzpunkt (SCHUBART, B. 19, 1490). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 103°. Mit Wasserdampf flüchtig. Destillierbar. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in kaltem Wasser, in Säuren und Alkalilaugen.

- 5. 2-Phenyl-5-p-tolyl-1.3.4-oxdiazol $C_{16}H_{12}ON_2 = \frac{N-N}{CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_6H_5}$. B. Beim Schütteln des Silbersalzes des p-Toluylaldehyd-benzoylhydrazons mit weniger als der berechneten Menge Jod in Äther (Stollé, Münch, J. pr. [2] 70, 417). Blättchen (aus Alkohol). F: 126°. $C_{18}H_{12}ON_2 + AgNO_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 258° (Zers.).
- 6. O.N-Āthenyt-[2-amino-benzophenonoæim], "Benzomethyl-phenyl-heptoxdiazin" $C_{15}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel.

 Zur Konstitution vgl. Bischler, B. 26, 1901; Meisenheimer, Diedrich,
 B. 57 [1924], 1717; v. Auwers, B. 57 [1924], 1723. B. Aus dem höherschmelzenden 2-Amino-benzophenon-oxim bei tagelanger Einw. eines mit Chlorwasserstoff gesättigten Gemisches von Acetanhydrid und Eisessig (Auwers, v. Meyenburg, B. 24, 2383; Au., B. 26, 1263). Blättchen oder Nadeln (aus verd. Alkohol). Riecht indazolartig (Au., v. M.). F: 185° (Au., v. M.; Au.). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln und heißem Wasser; leicht löslich in Säuren, kaum in Alkalilaugen (Au., v. M.). Bei 2—3-stdg. Behandeln mit verd. Natronlauge auf dem Wasserbad entsteht das niedrigerschmelzende 2-Amino-benzophenon-oxim (Au., v. M.). Versetzt man die heiße alkoholische Lösung mit wenig Natronlauge und säuert dann mit verd. Salzsäure an, so erhält man 2-Acetamino-benzophenon-oxim (Au.). Acetat $C_{15}H_{12}ON_2 + C_2H_4O_2$. Prismen. Wird beim Kochen mit Wasser gespalten (Au.).

4. Stammkerne $C_{16}H_{14}ON_{2}$.

1. 5-Phenyl-3-[2.4-dimethyl-phenyl]-1.2.4-oxdiazol $C_{16}H_{14}ON_{2} = N - C \cdot C_{6}H_{6}(CH_{2})_{2}$. B. Beim Erhitzen von O-Benzoyl-2.4-dimethyl-benzamidoxim $C_{6}H_{6} \cdot C \cdot O \cdot N$ (Oppenhemmer, B. 22, 2444). — Gelbliche Schuppen. F: 98°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Ist sublimierbar und mit Wasserdampf flüchtig.

 $2. \quad \textbf{3.5-Dibensyl-1.2.4-oxdiazol} \ \, C_{14}H_{14}ON_2 = \frac{N--C\cdot CH_2\cdot C_0H_3}{C_0H_3\cdot CH_2\cdot C\cdot O\cdot N}.$

8.5-Dibensyl-1.2.4-thiodiasol $C_{16}H_{14}N_2S=\frac{N-C\cdot CH_2\cdot C_6H_6}{C_6H_6\cdot CH_2\cdot C\cdot S\cdot N}$. Zur Konution vgl. A. W. v. Hofmann. Garrier B. 68. 4802 4707.

stitution vgl. A. W. v. Hofmann, Gabriel, B. 25, 1586, 1587. — B. Beim Behandeln von Phenylthioacetamid mit Jod in heißem Alkohol (Bernthern A. 184, 310). — Krystalle (aus Äther). Wurde nicht ganz rein erhalten. F: ca. $41-42^{\circ}$ (B.). Ist anscheinend bei höherer Temperatur unzersetzt flüchtig (B.). Sehr leicht löslich in Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, leicht in Alkohol, sehr schwer in Wasser; leicht löslich in konz. Schwefelsäure und Salpetersäure, fällt bei Wasserzusatz unverändert wieder aus (B.). — Liefert bei der Reduktion mit Zink und wäßrig-alkoholischer Salzsäure unter Schwefelwasserstoff-Entwicklung (nicht näher beschriebenes) $N-\beta$ -Phenäthyl-phenacetamidin (B.; vgl. v. H., G., B. 25, 1585, 1586).

3. 3.5-Di-o-tolyl-1.2.4-oxdiazol $C_{18}H_{14}ON_3 = N - C \cdot C_8H_4 \cdot CH_3$ $B = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot C \cdot O \cdot N$

Beim Erhitzen von O-o-Toluyl-o-tolamidoxim (Bd. IX, S. 467) auf 180° (STIEGLITZ, B. 22, 3156). — Nadeln (aus Alkohol). F: 58—59°. Sublimierbar und mit Alkohol- und Wasserdampf flüchtig. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform.

4. 3.5-Di-p-tolyl-1.2.4-oxdiaxol $C_{16}H_{14}ON_{3} = \frac{N-C \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}}{CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot C \cdot O \cdot N}$. B.

Beim Erhitzen von p-Tolamidoxim mit Eisessig (Schubart, B. 22, 2437). Beim Kochen von 5-Amino-3.5-di-p-tolyl-1.2.4-oxdiazolin (Syst. No. 4607) mit Alkohol oder Mineralsäuren (Krümmel, B. 28, 2229). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 135° (Sch.; K.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Ligroin (Sch.).

 $\textbf{3.5-Di-p-tolyl-1.2.4-selenodiazol} \quad C_{16}H_{14}N_{2}Se \ = \ \frac{N - C \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{2}}{CH_{3} \cdot C_{8}H_{4} \cdot C \cdot Se \cdot N}. \quad B$

Bei der Einw. von 1 Mol Jod auf 1 Mol Seleno-p-toluylsäure-amid in Alkohol (Becker, Meyer, B. 37, 2553). — Nadeln (aus Alkohol). F: 116°. — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol p-Tolubenzylamin; reduziert man mit Zink und Salzsäure in alkoholisch-wäßriger Lösung, so entsteht das Hydrochlorid des (nicht näher beschriebenen) N-[4-Methyl-benzyl]-p-tolamid ins [F: 176—178°]. — 2C₁₆H₁₄N₂Se + 2HCl + PtCl₄.

5. 3.4 - Di-p-tolyl - 1.2.5 - oxdiazol, 3.4 - Di-p-tolyl - furazan $C_{16}H_{14}ON_2 = CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot C - C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $N \cdot O \cdot N$

3.4 - Di - p - tolyl - furazan - oxyd, Di - p - tolyl - furoxan $C_{16}H_{14}O_{2}N_{2} = CH_{2} \cdot C_{6}H_{4} \cdot C - C \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{2}^{-1}$. B. Aus α -p-Toluylaldoxim (F: 79—80°) bei der Einw. von $N \cdot O \cdot N \cdot O$

1 Mol Stickstofftetroxyd in Äther, neben p-Tolyl-dinitromethan, p-Tolyylaldehyd und p-Tolyylaldoximperoxyd (S. 33) (Ponzio, R. A. L. [5] 15 II, 122; G. 36 II, 591). Beim Einleiten von Stickoxyden in die äther. Lösung von α-p-Tolyylaldoxim oder von p-Tolyylaldoxim-peroxyd (Tschugajew, Spiro, B. 41, 2220). — Nadeln (aus Alkohol), Krystalle (aus Ligroin). F: 142° (Tsch., Sp.), 143° (P.). Löslich in Äther, Chloroform und Benzol, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol und in Petroläther (P.). — Liefert beim Behandeln mit Zinkstaub und Eisessig + Alkohol γ-p-Tolildioxim (Tsch., Sp.; vgl. P.).

6. 2.5-Dibenzyl-1.3.4-oxdiazol $C_{16}H_{14}ON_2 = \frac{N-N}{C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C \cdot O \cdot C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5}$. B.

Beim Erhitzen von N.N'-Diphenacetyl-hydrazin mit der doppelten Menge Zinkchlorid im Vakuum (Stollé, Stevens, J. pr. [2] 69, 379). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 98°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Aceton, Chloroform und Eisessig, löslich in Ligroin, sehr schwer löslich in heißem Wasser. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rötlicher Farbe. — Verbindung mit Silbernitrat. Krystalle. F: 120° (unscharf).

2.5-Dibensyl-1.3.4-thiodiasol $C_{16}H_{14}N_2S = N-N_1 - N_2 - N_3 - N_4 - N_4 - N_5 - N_4 - N_5 - N$

7. 2.5-Di-o-tolyl-1.3.4-oxdiazol $C_{16}H_{14}ON_2 = \frac{N-N}{CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3}$. B.

Beim Erhitzen von N.N'-Di-o-toluyl-hydrazin auf ca. 300° (STOLLÉ, STEVENS, J. pr. [2] 69, 374). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 121°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform, Ligroin und heißem Alkohol, ziemlich leicht in Äther, unlöslich in Wasser; löslich in starker Schwefelsäure. — C₁₆H₁₄ON₂+2AgNO₂. Krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 156° (unscharf). Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt explosionsartig.

8. 2.5-Di-m-tolyl-1.3.4-oxdiazol $C_{16}H_{14}ON_3 = \frac{N-N}{CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3}$ B. Aus N.N'-Di-m-toluyl-hydrazin bei 3-stdg. Erhitzen auf ca. 300° (STOLLÉ, STEVENS,

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

J. pr. [2] 69, 376). - Krystallinisch. F: 72°. Destillierbar. Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol, Chloroform und Aceton, unlöslich in Wasser. — $C_{16}H_{14}ON_2 + AgNO_2$. Krystallinisches Pulver. F: 206°.

8. 496) mit Natriumnitrit (PINNER, CARO, B. 27, 3288; P., A. 298, 16). Aus 3.6-Di-p-tolyl-1.2-dihydro-1.2.4.5-tetrazin (Bd. XXVI, S. 376) beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (P., C.; P.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 175° (Sto., Ste.), 233—234° (P., C.; P.). Leicht löslich in Ather, Alkohol, Aceton, Chloroform und Eisessig, ziemlich leicht in Ligroin, spurenweise löslich in heißem Wasser; löslich in starker Schwefelsäure, wird daraus durch Wasser unverstadet arteilt (Sto. Star). United in Santon und Alkohologo (P. C. P.) — C. H. ON andert gefällt (Sto., Ste.). Unlöslich in Säuren und Alkalilaugen (P., C.; P.). — $C_{19}H_{14}ON_2 + AgNO_2$. Nadeln. Krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 235° (Sto., Ste.). Verpufft bei 270° (P.). Kaum löslich in Wasser, sehr schwer in kaltem Alkohol (P., C.).

2.5-Di-p-tolyl-1.3.4-thiodiasol $C_{16}H_{14}N_2S = \frac{N-N}{CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3}$. B. Bei allmählichem Erhitzen von N.N'-Di-p-toluyl-hydrazin mit Phosphorpentasulfid im Vakuum auf 300° (Stollé, Stevens, J. pr. [2] 69, 380). — Gelbe Tafeln oder Nadeln (aus Alkohol). F: 156—158°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Chloroform, löslich in Äther und Ligroin, spurenweise löslich in helbem Wasser. Löst sich in starker Schwefelsäure und wird daraus durch Wasser unverändert gefällt.

5. 3.5-Bis-[4-isopropyl-phenyl]-1.2.4-oxdiazol $C_{20}H_{22}ON_2=N$ — $C\cdot C_0H_4\cdot CH(CH_3)_2$ (CH_3) $_2CH\cdot C_0H_4\cdot \overset{\circ}{C}\cdot O\cdot \overset{\circ}{N}$

8.5 - Bis - [4 - isopropyl - phenyl] - 1.2.4 - thiodiasol $C_{20}H_{22}N_2S = N - C \cdot C_8H_4 \cdot CH(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. A. W. v. Hofmann, Gabriel,

(CH₂)₂CH · C₆H₄ · C · S · N B. 25, 1586, 1587. — B. Beim Behandeln von Thiocuminsäure-amid mit Jod in Alkohol (Wanstrat, B. 6, 332). — Prismen. F: 45°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff; leicht löslich in konz. Schwefelsäure. Wird von verd. Säuren oder Alkalilaugen nicht angegriffen. — Bei längerem Kochen mit konz. Kalilauge tritt Spaltung in Schwefel und Cumonitril bezw. Cuminsäure und Ammoniak ein.

K. Stammkerne $C_nH_{2n-20}ON_2$.

1. Stammkerne C₁₄H₈ON₂.

1. [Phenanthreno-9'.10':3.4-(1.2.5-oxdiazol)]^1), [Phenanthreno-9'.10':3.4-furazan]^1), Diphenylenfurazan $C_{14}H_1ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phenanthrenchinon-monoxim beim Erhitzen mit Hydroxylaminhydrochlorid, Alkohol und etwas Salzsäure im Rohr auf 180° (Goldschmidt, B. 16, 2178). Aus Phenanthrenchinon-dioxim beim Erhitzen mit absol. Alkohol im Rohr auf 150° (Auwers, Meyer, B. 22, 1993) - N oder beim Schütteln mit 40/giger Natronlauge und Benzol unter Zusatz von Benzoylchlorid bei Zimmertemperatur (SCHMIDT, SÖLL, B. 40, 2459). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 186—187° (SCH., S.). Sehr leicht löslich in Chloroform und Schwefelkohlenstoff, leicht in Benzol und Äther, ziemlich schwer in Alkohol (Son., S.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (Sch., S.). --- Ist gegen verd. Alkalilaugen und Säuren selbst bei längerem Kochen beständig (Sch., S.; Au., M.).

2'.7'- Dibrom - [phenanthreno - 9'.10':8.4 - furagan] 1) $C_{14}H_6ON_2Br_{24}$ s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.7-Dibrom-phenanthrenchinon-dioxim beim Schütteln mit Benzoylchlorid, Natronlauge und Benzol (Schmidt, MEZGER, B. 40, 4565). — Nadeln (aus Alkohol). F: 306°. Löslich in Schwefelkohlenstoff und Chloroform, schwerer in Benzol und Äther, fast unlöslich in Methanol, Alkohol und Eisessig. Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit blaßgrüner Farbe, die beim Erwärmen in Rotgelb umschlägt. Wird beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure nitriert.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

3'-Nitro-[phenanthreno-9'.10':3.4-furasan] ¹)C₁₄H₂O₃N₃, s. nebenostehende Formel. B. Aus 3-Nitro-phenanthrenchinon-dioxim beim Schütteln mit Benzoylchlorid, Natronlauge und Benzol (SCHMIDT, SÖLL, B. 41, 3689). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 230—231°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol, leichter in Schwefelkohlenstoff, sehr leicht in Chloroform. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grünlichgelber Farbe.



2. [Cumarono - 2'.3':2.3 - chinoxalin]¹) ("Cumarophenazin") C₁₄H₈ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der trocknen Destillation des Bariumsalzes des 2-[2-Oxy-5(?)-sulfo-phenyl]-chinoxaloris-(3) (Bd. XXV, S. 305) (Marchlewski, Sosnowski, B. 40, 2296). Aus 2-[2-Aminophenyl]-chinoxalon-(3) beim Behandeln mit Natriumnitrit-Lösung in siedender wäßrigalkoholischer Salzsäure (M., S., B. 40, 1110). — Krystalle (aus Alkohol). F: 173,5° (M., S., B. 40, 2297). Ist sublimierbar (M., S., B. 40, 1110). Ziemlich elecht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln; die alkoh. Lösung fluoresciert bläulich (M., S., B. 40, 1110). Löslich in konz. Säuren mit gelber Farbe, unlöslich in kalten Alkalilaugen (M., S., B. 40, 1110). — Gibt beim Kochen in Alkalilaugen 2-[2-Oxy-phenyl]-chinoxalon-(3) (M., S., B. 40, 1110).

6(oder 7)-Chlor-[oumarono-2'.3':2.8-chinoxalin] 1) ("Chlorcumarophenazin") $C_{14}H_7ON_2Cl$, Formel I oder II. B. Aus dem Bariumsalz des 6(oder 7)-Chlor-2-[2-oxy-5(?)-6) 1

sulfo-phenyl]-chinoxalons-(3) (Bd. XXV, S. 306) bei der trocknen Destillation (Korczyński, Marchlewski, B. 35, 4335). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 149—150°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. Die alkoh. Lösung fluoresciert grünlich.

[Thionaphtheno - 2'.8': 2.3 - chinoxalin] ¹) C₁₄H₈N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus Thionaphthenchinon und o-Phenylendiamin beim Erwärmen in Essigsäure unter Zusatz von konz. Salzsäure (Bezdzik, Friedlaender, Koeniger, B. 41, 237). — Nadeln (aus Alkohol). F: 166—167°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol.

2. Stammkerne $C_{15}H_{10}ON_2$.

1. $2-\alpha$ -Furyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] ¹) $C_{18}H_{10}ON_2$, Formel III bezw. IV. 8-Anilino-2- α -furyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] ¹) $C_{21}H_{15}ON_2$, Formel V. Zur Konstitution vgl. Fischer, J. pr. [2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 16. — B. Aus 1-Benzolazo-

naphthylamin-(2) beim Erwärmen mit Furfurol in wenig Alkohol auf dem Wasserbad (Goldschmidt, Politzer, B. 24, 1007). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 241° (G., P.). — C₃₁H₁₅ON₂ + HCl. Tafeln. Verkohlt bei ca. 230° (G., P.). — 2C₃₁H₁₅ON₃ + 2HCl + PtCl₄. Hellgelbe Krystalle. Verkohlt gegen 240° (G., P.).

2. [Chromeno - 2'.3':2.3 - chinoxalin]¹) C₁₈H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.3-Dioxo-chroman und o-Phenylendiaminhydrochlorid in Soda-Lösung (Erlenmeyer, Stadlin, A. No. 1887, 293). — Nadeln (aus Alkohol). F: 230°. Schwer löslich in Chloroform und Wasser, ziemlich leicht in Alkohol.

3. 6(oder 7)-Methyl-fcumarono-2'.3':2.3-chinoxalin 1) $C_{15}H_{10}ON_2$, Formel VI oder VII. B. Aus 6(oder 7)-Methyl-2-[2-amino-phenyl]-chinoxalon-(3) beim Behandeln mit Natriumnitrit-Lösung in warmer wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Marchlewski, Sosnowski,

B. 34, 1111). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 133—134° (unkorr.). Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Die alkoh. Lösung fluoresciert bläulich. Unlöslich in kalten Alkalilaugen. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit hellgelber Farbe. — Gibt beim Kochen mit Alkalilaugen 6(oder 7)-Methyl-2-[2-oxy-phenyl]-chinoxalon-(3).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

3. 5-Phenyl-3-styryl-1.2.4-oxdiazol $C_{16}H_{12}ON_2 = \frac{N-C\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot C_0H_0}{C_0H_0\cdot C\cdot O\cdot N}$

B. Aus Zimtsäureamidoximbenzoat (Bd. IX, S. 590) beim Erhitzen für sich über den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit Wasser (Wolff, B. 19, 1509). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 102°. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Chloroform, sehr leicht in Benzol.

4. 3-Phenyl-5-styryl-1.2.6-oxdiazin $C_{17}H_{14}ON_2 = H_sC < \frac{C(C_0H_5)}{C(CH:CH\cdot C_0H_5):N} > 0$. Uber eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XV, S. 49.

L. Stammkerne $C_nH_{2n-22}ON_2$.

1. 3.4 - 0 x i do - 3.4 - d i h y dro - 1.2 - b e n z o - p h e n a z i n C₁₆H₁₀ON₅, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.4-Dioxy-1.2-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin und o-Phenylendiamin in siedendem Alkohol (ZINCKE, B. 26, 617). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 186—187°. Schwer löslich in heißem Alkohol. — Liefert bei der Zinkstaub-Destillation 1.2-Benzo-phenazin. Beim Erwärmen in

wäßrig-alkoholischer Salzsäure oder in Essigsäure entsteht 4-Oxy-1.2-benzo-phenazin. Ist gegen Alkalilaugen beständig. Gibt beim Kochen mit Anilin in Alkohol 3-Anilino-4-oxy-3.4-dihydro-1.2-benzo-phenazin; mit o-Phenylendiamin entsteht in analoger Reaktion 3-[2-Amino-anilino]-4-oxy-3.4-dihydro-1.2-benzo-phenazin.

2. 3.4 - 0 x i d o - 6(o d e r 7) - m e t h y l - 3.4 - d i h y d r o - 1.2 - b e n z o - p h e n a z i n C₁₇H₁₈ON₃, Formel I oder II. Zur Konstitution vgl. ZINCKE, B. 26, 615. — B. Aus 3.4-Dioxy-1.2-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin beim Behandeln mit salzsaurem 3.4-Diamino-

toluol in Wasser (Z., B. 25, 1178). — Nadeln (aus Benzin + Benzol). F: 183—184° (Z., B. 25, 1178). Löslich in heißem Methanol und Alkohol (Z., B. 25, 1178). — Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure oder mit Eisessig 4-Oxy-6 (oder 7)-methyl-1.2-benzo-phenazin.

M. Stammkerne $C_n H_{2n-24} ON_2$.

1. 5-Phenyl-3- β -naphthyl-1.2.4-oxdiazol, O.N-Benzenyl- β -naphthamidoxim $C_{16}H_{12}ON_2=\frac{N-C\cdot C_{10}H_7}{C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Aus O-Benzoyl- β -naphthamidoxim beim Kochen mit Wasser, verd. Säuren oder Alkalilaugen oder bei kurzem Erwärmen mit konz. Schwefelsäure (Richter, B. 22, 2452). — Blätter (aus verd. Alkohol). F: 116°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Ligroin. — Ist gegen warme verdünnte Säuren und Alkalilaugen beständig.

2. 2.2.5-Triphenyl- Δ^4 -1.3.4-oxdiazolin $C_{20}H_{10}ON_2 = \frac{N}{C_0H_5 \cdot C \cdot O \cdot C(C_0H_5)_0}$ 8-Bensoyl-2.2.5-triphenyl-1.8.4-oxdiazolin $C_{27}H_{20}O_2N_2 = \frac{N}{C_0H_5 \cdot C \cdot O \cdot C(C_0H_5)_0}$

8-Benzoyl-2.2.5-triphenyl-1.8.4-oxdiasolin $C_{27}H_{20}O_2N_2 = \frac{N-N\cdot CO\cdot C(2_0H_5)_2}{C_0H_5\cdot C\cdot O\cdot C(C_0H_5)_2}$.

B. Aus der Quecksilberverbindung des Benzophenon-benzoylhydrazons (Bd. IX, S. 322) beim Schütteln mit Jod in Äther, neben Diphenylketazin (STOLLS, J. pr. [2] 70, 419). Aus der Silberverbindung des Benzophenon-benzoylhydrazons beim Schütteln mit Benzoylchlorid in Äther (ST., J. pr. [2] 68, 418; 70, 413). — Nadeln (aus Alkohol). F: 131° (ST., J. pr. [2] 70, 414). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther, unlöslich in Wasser (ST., J. pr. [2] 70, 414). — Reduziert ammoniskalische Silber-Lösung erst nach Zusatz von Natronlauge in der Hitze (ST., J. pr. [2] 70, 414). Liefert beim Behandeln mit verd. Säuren N.N'-Dibenzoyl-hydrazin und Benzophenon (ST., J. pr. [2] 70, 414).

3. 6.6".6" (oder 7.6".6") - Trimethyl - 5".6" - dihydro - [(benzo - 1'.2':1.2) - (pyrano - 2".3":3.4) - phenazin] 1) (Methyllapazin) $C_{22}H_{20}ON_2$, Formel I oder II. B. Aus β -Lapschon (Bd. XVII, S. 519) bei kurzem Kochen mit 3.4-Diamino-toluol und Eisessig (HOOKER, Soc. 63, 1381). Aus 3-Oxy-6 (oder 7)-methyl-4-[γ - γ -dimethyl-allyl]-1.2-benzo-phenazin (Bd. XXIII, S. 469) oder aus 3-Oxy-6 (oder 7)-methyl-4-[γ -oxy-isoamyl]-

1.2-benzo-phenazin (Bd. XXIII, S. 544) beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure (H., Soc. 63, 1383, 1384). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt gegen 135°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, Äther und Benzol mit grüner Fluorescenz. Die alkoh. Lösung wird auf Zusatz von Salzsäure oder Schwefelsäure orangerot. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe; auf Zusatz von Wasser scheiden sich orangerote Krystalle ab, die durch viel Wasser zersetzt werden. Verhalten bei der Reduktion mit Zinkstaub in alkoh. Salzsäure: H. — Chlorid. Orangerote Nadeln (aus verd. Salzsäure).

5"-Brom -6.6".6" (oder 7.6".6") - trimethyl - 5".6" - dihydro - [(benzo - 1'.2':1.2) - (pyrano - 2".3":3.4) - phenazin] \(^1\) (Methylbromlapazin) C₂₂H₁₀ON₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Brom-5.6-dioxo-2.2-dimethyl-7.8-benzo-5.6-dihydro-chroman bei kurzem Kochen mit salzsaurem 3.4-Diamino-toluol in Eisessig in Gegenwart von Natriumacetat (Hooker, Soc. 63, 1382). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig + Alkohol). Die alkoh. Lösung fluoresciert. Löst sich in konz.

Schwefelsäure mit grüner Farbe; auf Zusatz von Wasser scheidet sich ein unbeständiges orangefarbenes Salz aus. — Verhalten bei Einw. von Zinkstaub in alkoh. Salzsäure: H.

N. Stammkerne C_n H_{2n-26} O N₂.

α-furyl-bis-[2-methyl-indolyl-(3)]-methan, Furfuryliden-bis-[2-methyl-indol], Furfuryliden-bis-methylketol $C_{33}H_{20}ON_2 = HC$ —CH $HC \cdot O \cdot C \cdot CH \left[-C < C(CH_3) > NH \right]_2 \cdot B.$ Aus α-Methyl-indol und Furfurol beim Erhitzen im Rohr auf 100° (Renz, Loew, B. 36, 4327). — Prismen (aus Alkohol). F: 220°. Leicht löslich in Aceton, schwer in Äther und Chloroform, unlöslich in Wasser.

O. Stammkerne $C_n H_{2n-28} O N_2$.

3.4; 5.6 - Dibenzo - phenazon - 9.10 - oxyd $C_{20}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel. Vgl. 3.4; 5.6-Dibenzo-phenazon-9-oxyd, Bd. XXIII, S. 324.

P. Stammkerne $C_n H_{2n-30} O N_2$.

Stammkerne CasH14ONa.

1. 3.5-Di- β -naphthyl-1.2.4-oxdiazol, O.N- β -Naphthenyl- β -naphthamidoxim (Bd. IX, S. 660) beim Erhitzen mit β -Naphthoylchlorid (Ekstrand, B. 20, 226). — Nadeln oder Blätter (aus Eisessig). F: 175°.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. 2.5-Di- β -naphthyl-1.3.4-oxdiazol $C_{92}H_{14}ON_{8} = \frac{N}{C_{10}H_{7}\cdot C\cdot O\cdot C\cdot C_{10}H_{7}}$. B. Aus N.N'-Di- α -naphthoyl-hydrazin beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid (Stollie, J. pr. [2] 74, 20). — Krystallpulver (aus Alkohol oder Eisessig). F: 175°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Äther mit violetter Fluorescenz.

3. 2'.5'-Diphenyl-[furano-3'.4':3.4-cinnolin]¹) C₂₂H₁₄ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.4-Dibenzoyl-cinnolin (Bd. XXIV, S. 441) bei der Reduktion mit Zinkstaub (Angelico, R. A. L. [5] 17 II, 662; G. 39 II, 142). — Rote Nadeln (aus Benzol oder Essigsäure). F: 195° (A.). Ist unzersetzt sublimierbar (A.). Sehr leicht löslich in Phenol (A.). — Beim Behandeln mit Salpetersäure bildet sich 3.4-Dibenzoyl-cinnolin zurück (A.). Liefert beim Erhitzen mit gesättigtem alkoholischem Ammoniak auf 180° oder beim Kochen in Essigsäure in Gegenwart von Ammoniumacetat 2'.5'-Diphenyl-[pyrrolo-3'.4';3.4-cinnolin] (A., Labisi, G. 40 I, 413). — Salze: A.

2'.5'-Diphenyl-[thiopheno-3'.4':3.4-cinnolin]¹) C₁₂H₁₄N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht in geringer Menge aus 3.4-Dibenzoylcinnolin beim Kochen mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung, neben 3.4-Dithiobenzoyl-cinnolin (ANGELICO, G. 41 II, 379, 380). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder durch Sublimation). F: 151°. Leicht löslich in Alkohol mit gelber Farbe. — Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure 3.4-Dibenzoylcinnolin zurück.

II. Oxy-Verbindungen.

A. Monooxy-Verbindungen.

1. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n} O_2 N_2$.

1. 2-0xy- Δ^2 -1.3.4-oxdiazolin $C_sH_4O_sN_s=\frac{HN-N}{H_2\dot{C}\cdot O\cdot \dot{C}\cdot OH}$.

4-Phenyl-2-mercapto-1.3.4-thiodiazolin $C_8H_8N_2S_2=\frac{C_6H_5\cdot N-N}{H_2\dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}\cdot SH}$ ist desmotrop mit 4-Phenyl-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin, S. 621.

4-Phenyl-2-methylmercapto-1.8.4-thiodiasolin $C_2H_{10}N_2S_2 = \frac{C_0H_5 \cdot N - N}{H_2C \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CH_5}$

B. Bei kurzem Erwärmen einer alkoholisch-wäßrigen Lösung von ω-Phenyl-dithiocarbazinsäure-methylester (Bd. XV, S. 300) und überschüssigem Formaldehyd auf dem Wasserbad (Busch, B. 28, 2647). Aus dem Kaliumsalz des 4-Phenyl-2-thion-1.3.4-thiodiazolidins (S. 621) bei der Einw. von Methyljodid (Bu.). — Nadeln (aus verd. Alkohol): F: 34—35°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, leicht in den meisten übrigen Lösungsmitteln.

Bis - [4 - phenyl - 1.3.4 - thiodiazolinyl - (2) - mercapto] - methan $C_{17}H_{16}N_4S_4 = \begin{pmatrix} C_6H_5\cdot N - N \\ H_2\dot{C}\cdot S\cdot \ddot{C}\cdot S - \end{pmatrix}_2CH_2$. B. Beim Kochen einer alkoh. Lösung von Bis-[ω -phenyl-dithiocarbazinsäure]-methylenester (Bd. XV, S. 301) mit überschüssiger $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Formaldehyd-Lösung (Busch, Lingenbrink, J. pr. [2] 65, 476). — Blättchen (aus Alkohol + Chloroform). F: 123—124°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Chloroform und siedendem Benzol. — Wird von siedender Natronlauge in die Ausgangsverbindungen zerlegt.

Bis - [4 - phenyl - 1.3.4 - thiodiasolinyl - (2)] - disulfid $C_{16}H_{14}N_4S_4 = \begin{pmatrix} C_6H_5 \cdot N - N \\ H_2 \dot{C} \cdot S \cdot \ddot{C} \cdot S - \end{pmatrix}_s$. B. Bei der Oxydation von 4-Phenyl-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (S.621) mit Ferrichlorid in Alkohol (Busch, B. 28, 2639). — Orangerote Blättchen (aus Chloroform

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

+ Alkohol). F: 135° (Zers.). Schwer löslich außer in Chloroform. — Zerfällt beim Schmelzen oder bei längerem Stehenlassen der Lösung in Chloroform in 4-Phenyl-2.5-endothio
18-1.3.4-thiodiazolin (Syst. No. 4621) und 4-Phenyl-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (S. 621).

4 - Phenyl - 5 - jod - 2 - methylmercapto - 1.3.4 - thiodiagolin $C_9H_9N_2IS_2=C_6H_8\cdot N$

THC·S·C·S·CH₂

B. Aus 4-Phenyl-2.5-endothio-Δ²-1.3.4-thiodiazolin (Syst. No. 4621) bei der Einw. von Methyljodid in Methanol auf dem Wasserbad (Busch, Schneider, J. pr. [2] 67, 247). — Blätter. Färbt sich von 143° an dunkel und schmilzt bei 157°. Löslich in verdünntem, ziemlich schwer löslich in absolutem Alkohol. — Wird bei gelindem Erwärmen mit Wasser oder bei Einw. von Anilin in Jodwasserstoff, Ameisensäure und ω-Phenyldithiocarbazinsäure-methylester (Bd. XV, S. 300) gespalten.

4 - p - Tolyl - 5 - jod - 2 - methylmercapto - 1.3.4 - thiodiazolin $C_{10}H_{11}N_2IS_2 = CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N$ —N $IHC \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CH_3$ diazolin (Syst. No. 4621) mit Methyljodid in Methanol (Busch, J. pr. [2] 60, 222; 67, 205).

Gelbe Nadeln (aus Chloroform).

2. 5-0xy-2-methyl- \varDelta^4 -1.3.4-oxdiazolin $C_8H_6O_2N_8=\frac{N-NH}{HO\cdot \overset{||}{C}\cdot O\cdot \overset{||}{C}H\cdot CH_8}$

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-Phenyl-5-mercapto-2-methyl-1.3.4-thiodiazolin} & C_0H_{10}N_3S_3 = \\ N-N\cdot C_0H_5 & \text{ist desmotrop mit 3-Phenyl-5-thion-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidin, S. 622.} \\ HS\cdot \overset{|}{\cup}\cdot S\cdot \overset{|}{\subset} H\cdot CH_5 & \text{ist desmotrop mit 3-Phenyl-5-thion-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidin, S. 622.} \\ \end{array}$

Bis - [4 - phenyl - 5 - methyl - 1.3.4 - thiodiazolinyl - (2)] - disulfid $C_{18}H_{18}N_4S_4 = \begin{bmatrix} N-N\cdot C_6H_5 \\ -S\cdot C\cdot S\cdot CH\cdot CH_3 \end{bmatrix}_2$. B. Bei der Oxydation von 3-Phenyl-5-thion-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidin (S. 622) mit Ferrichlorid in Alkohol unter Kühlung (Busch, B. 28, 2641). — Orangefarbene Blättchen (aus Chloroform + Alkohol) oder braunrote Tafeln (aus Chloroform). F: 140° (Bu., B. 28, 2642). Sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in siedendem Benzol, schwer löslich in Alkohol und Äther (Bu., B. 28, 2642). — Liefert beim Erhitzen mit Chloroform im Rohr auf 100° 3-Phenyl-5-thion-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidin (S. 622) und 3-Phenyl-2-methyl-2.5-endothio-1.3.4-thiodiazolin (Syst. No. 4621) (Bu., B. 28, 2642; J. pr. [2] 67, 201, 204). Wird durch kurzes Erwärmen mit alkoh. Kalilauge zu 3-Phenyl-5-thion-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidin reduziert (Bu., B. 28, 2642). Beim Erwärmen mit Ammoniak erhält man 3-Phenyl-5-thion-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidin und 1-Phenyl-thiosemicarbazid; reagiert analog mit Anilin unter Bildung von 3-Phenyl-5-thion-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidin und 1-Phenyl-thiosemicarbazid; reagiert analog mit Anilin unter Bildung von 3-Phenyl-5-thion-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidin und 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid (Bu., J. pr. [2] 60, 216).

8 - p - Tolyl - 5 - methylmercapto - 2 - methyl - 1.3.4 - thiodiazolin $C_{11}H_{14}N_2S_2 = N - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$.

B. Bei gelindem Erwärmen von ω -p-Tolyl-dithiocarbazin-CH₂·S· \dot{C} ·S· \dot{C} H·CH₂
săure-methylester (Bd. XV, S. 521) mit Acetaldehyd in Alkohol (Busch, J. pr. [2] 60, 224).

Nadeln oder Blättchen. F: 50°. In den gebräuchlichen Lösungsmittein leicht löslich.

 $\begin{array}{lll} & \text{Bis-[4-p-tolyl-5-methyl-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid} & \text{C_{20}H$_{22}$N$_{4}$S$_{4}$ = \\ & \begin{array}{lll} & \text{$N-N\cdot\tilde{C}_{6}$H$_{4}\cdot\text{$CH$_{2}$}$} \\ & -\text{$S\cdot\tilde{C}\cdot\text{$S\cdot\tilde{C}$H\cdot\text{CH_{2}$}$} \end{array} \end{array} \\ & \begin{array}{llll} & B. & \text{Bei der Oxydation von 3-p-Tolyl-5-thion-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidin} \\ & \text{$diazolidin} & \text{$(S.~622)$ mit Ferrichlorid in alkoholischer Salzsäure (Busch, $J.$pr. [2] 60, 223).} \\ & -\text{Orangegelbe Blättchen (aus Chloroform + Alkohol).} & \text{$F: 123^{\circ}$.} & -\text{Liefert beim Erhitzen} \\ & \text{mit Chloroform im Rohr auf } 100^{\circ} & \text{$3-p-Tolyl-5-thion-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidin und} \\ & \text{$3-p-Tolyl-2-methyl-2.5-endothio-1.3.4-thiodiazolin} & \text{(Syst. No. 4621).} \end{array}$

8- α -Naphthyl-5-methylmercapto-2-methyl-1.8.4-thiodiasolin $C_{14}H_{14}N_{2}S_{2}=N-N\cdot C_{10}H_{7}$ B. Bei der Einw. von Acetaldehyd auf ω -[α -Naphthyl]-dithiocarbazinsure-methylester (Bd. XV, S. 566) (Busch, Best, J. pr. [2] 60, 229). Aus 3- α -Naphthyl-5-thion-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidin (S. 622) bei der Einw. von Methyljodid (Bu., Be.).— Nadeln (aus Ligroin). F: 108°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin.

3-Phenyl-2-jod-5-methylmercapto - 2-methyl - 1.3.4-thiodiazolin C₁₀H₁₁N₂IS₂ = N.—N·C₆H₆. B. Beim Kochen von 3-Phenyl-2-methyl-2.5-endothio-1.3.4-thiodiazolin CH₂·S·C·S·C·I·CH₃. B. Beim Kochen von 3-Phenyl-2-methyl-2.5-endothio-1.3.4-thiodiazolin CH₂·S·C·S·C·I·CH₃. B. Blättchen (aus Chloroform + Alkohol) oder Nadeln (aus Alkohol). Beginnt bei 160° braun zu werden und schmilzt bei 180° (Bu.), 182° (Bu., SCHN.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Äther und Benzol (Bu.). — Liefert beim Übergießen mit Natriumdicarbonat-Lösung einen orangefarbenen Niederschlag (vielleicht 3-Phenyl-2-oxy-5-methylmercapto-2-methyl-1.3.4-thiodiazolin oder dessen Anhydrid), der mit konz. Jodwasserstoffsäure die Ausgangsverbindung regeneriert (Bu., Schn.). Beim Aufbewahren in alkoh. Natronlauge oder in Pyridin erhält man ω-Phenyl-ω-acetyl-dithiocarbazinsäure-methylester (Bd. XV, S. 305) (Bu., Schn.). Bei der Einw. von Benzylamin bildet sich 1-Phenyl-4-benzyl-5-methyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin (Bu., Schn.).

2. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-2}O_2N_2$.

1. $4 \cdot 0 \times y \cdot \Delta^{2.4} \cdot 1.2.6 \cdot o \times diazin$ $C_1H_4O_2N_1 = HO \cdot C < \frac{CH = N}{CH \cdot NH} > 0.$

6-Åthyl-4-äthoxy- $\Delta^{s.4}$ -1.2.6-oxdiazin $C_7H_{12}O_8N_2=C_2H_5\cdot O\cdot C < CH - N(C_2H_5)>0$. B. Beim Erhitzen des Silbersalzes der 2-Äthyl-4-äthoxy- $\Delta^{s.5}$ -1.2.6-oxdiazin-carbonsäure-(3)(?) (Henry, Pechmann, B. 26, 1006, 1007). Bei der Vakuumdestillation der 6-Äthyl-4-äthoxy- $\Delta^{s.4}$ -1.2.6-oxdiazin-dicarbonsäure-(3.5) (H., P.). — Charakteristisch riechendes Öl. Kp₇₂₀: 215°; Kp₃₂: 130,5°. Mit Wasserdampf flüchtig. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in konz. Salzsäure. — Liefert bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) 6-Äthyl-5(?)-nitro-4-äthoxy- $\Delta^{2.4}$ -1.2.6-oxdiazin (s. u.).

6 - Äthyl - 5(P) - nitro - 4 - äthoxy - △^{2.4} - 1.2.6 - oxdiazin C₇H₁₁O₄N₂ = C₂H₅·O·C C(NO₂)·N(C₂H₅)>O(?). B. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) auf die vorangehende Verbindung (Henry, Pechmann, B. 26, 1007). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 69°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln; unlöslich in Säuren und Alkalilaugen. — Wird von Zinnehlorür in saurer Lösung sehon in der Kälte reduziert.

2. 5-Methyl-3-[α -oxy-āthyl]-1.2.4-oxdiazol $C_bH_aO_3N_3=N_1-C_2\cdot CH(OH)\cdot CH_3$

 $\mathbf{CH_{*}} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$

5 - Methyl - 3 - $[\beta.\beta.\beta$ - trichlor - α - oxy - äthyl] - 1.2.4 - oxdiazol $C_5H_5O_2N_2Cl_2 = N-C\cdot CH(OH)\cdot CCl_3$. B. Bei der Einw. von Acetanhydrid auf $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor- α -oxy-propenyl-amidoxim (Bd. III, S. 288) auf dem Wasserbad (Richter, B. 24, 3677). — Nadeln (aus Wasser). F: 160—161°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol.

3. Oxy-Verbindungen $C_6H_{10}O_8N_8$.

1. 4-Oxy-3.4.6-trimethyl-1.2.5-oxdiazin C₆H₁₀O₂N₂ = HO C(C(H₃): N) C(C(H₃)) O.

B. Das Hydrochlorid entsteht durch Einw. von trocknem Chlorwasserstoff auf Diacetylmonoxim (Diels, van der Leeden, B. 38, 3363). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Acetaldoxim auf Diacetylmonoxim (D., v. d. L.). — Nadeln (aus Wasser). F: 203° (Zers.). Verpufft beim Erhitzen. Löst sich in 5,9 Tln. siedendem Wasser. Leicht löslich in warmem Alkohol sowie in Eisessig und Chloroform in der Kälte; leicht löslich in verd. Salzsäure, Schwefelsäure und Salpetersäure und in verdünnten oder konzentrierten Alkalien. — Bei 5-stdg. Erhitzen mit 20°/ojger Salzsäure im Rohr auf 170—180° erfolgt geringe Zersetzung unter Abspaltung von Ammoniak und Essigsäure. Beim Behandeln mit konz. Salpetersäure entsteht Diacetyl. — Die wäßr. Lösung gibt mit Ferrichlorid eine rote Färbung. Gibt bei vorsichtigem Erwärmen mit Silbernitrat-Lösung einen Niederschlag, dessen Farbe sofort in Grau übergeht, bei der Einw. von Platinchlorid-Lösung einen gelben Niederschlag, der sich allmählich zersetzt. — C₀H₁₀O₂N₃ + HCl. Prismen (aus Aceton). F: 131°. Verpufft beim Erhitzen. Leicht löslich in kaltem Alkohol, Chloroform und Wasser sowie in Eisessig und Aceton in der Wärme, ziemlich schwer in Benzol, sehr schwer in Äther und Petroläther. — 2C₆H₁₀O₂N₃ + H₂SO₄. Prismen (aus Alkohol). F: 168°. — NaC₆H₉O₂N₃ + 4,5 H₂O. Verpufft oberhalb 300°.

Monohydroxymethylat des 4 - Methoxy - 3.4.6 - trimethyl - 1.2.5 - oxdiazins $C_8H_{16}O_2N_2 = [(CH_2\cdot O)(CH_2)_1C_2ON_2](CH_2)(OH)$. — Perjodid $C_8H_{16}O_2N_2\cdot I + 2I$. B. Aus der vorangehenden Verbindung bei der Einw. von Methyljodid im Rohr bei 100° (Diels, van der Leeden, B. 38, 3367). Braunrote Nadeln (aus Methanol). Sintert bei 108—110° und schmilzt bei 112°. Verpufft beim Erhitzen.

2. $3 - [\beta - Oxy - isobutyl] - 1.2.5 - oxdiazol$, $3 - [\beta - Oxy - isobutyl] - furazan$ $C_6H_{10}O_2N_2 = \frac{HC - C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH}{N \cdot C \cdot CH_3 \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH}$

$$\label{eq:control_equation} \begin{split} & \textbf{Salpetrigs\"{a}ureester des 3-[\beta-Oxy-isobutyl]-furazan-oxyds, Salpetrigs\"{a}ureester} \\ & \textbf{des } [\beta-Oxy-isobutyl]-furoxans & C_6H_9O_4N_2 = \frac{HC--C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot O\cdot NO}{N\cdot O\cdot N\cdot O\cdot N\cdot O} \\ & \textbf{oder} \end{split}$$

HC—C·CH₂·C(CH₂)₂·O·NO
O:N·O·N
O:N·O·N
(HARRIES, B. 33, 2000). — B. Beim Erwärmen von α-Mesityloxim (Bd. I, S. 738) oder Mesitylnitrimin (Bd. I, S. 739) mit verd. Salpetersäure (D: 1,1) (Ha., B. 33, 2000; A. 319, 242).
— Goldgelbe Krystalle (aus Methanol, Aceton, Eisessig oder Acetanhydrid). F: 128—129° (Zers.). Schwer löslich in Wasser, Äther, Benzol und Petroläther. — Einw. von Brom in Chloroform: Ha., A. 319, 243. Wird von rauchender Salzsäure und konz. Salpetersäure nicht angegriffen. Reagiert mit Alkalien äußerst heftig. Gibt bei der Einw. von Anilin in Eisessig Nitroaceton-anil (Bd. XII, S. 189) (Ha., A. 319, 250). Läßt man Anilin in Äther, zuletzt auf dem Wasserbad, einwirken, so erhält man das Anil des α-Nitro-mesityloxyds (Bd. XII, S. 193) (Ha., A. 319, 247).

3. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O_2N_2$.

1. Oxy-Verbindungen $C_6H_4O_2N_2$.

1. 4-Oxy-[benzo-1.2.3-oxdiazol] $C_eH_4O_2N_2$, HOFormel I.

5.7-Dinitro-4-oxy-[benzo-1.2.3-oxdiazol] I. $C_6H_2O_6N_4$, Formel II. Vgl. 4.6-Dinitro-2-diazoresorcin, Bd. XVI, S. 535.

2. $5-Oxy-[benzo-1.2.3-]{N}$ Oxdiazol/ $C_4H_4O_2N_3$, Formel III. III. Bis-[benzo-1.2.3-oxdiazo-lyl-(5)]-sulfon $C_{12}H_4O_4N_4S$, Formel IV. Vgl. 3.3'-Bis-diazo-4.4'-dioxy-diphenylsulfon, Bd. XVI, S. 536.

3. 6 - Oxy - [benzo - 1.2.3 - oxdiazol]
C₄H₄O₂N₂, Formel V.
5.7 - Dinitro - 6 - oxy - [benzo - 1.2.3 - oxdi

asol] C₆H₂O₆N₄, Formel VI. Vgl. 2.6-Dinitro-4-diazo-resorcin, Bd. XVI, S. 536.

4. 7-Oxy-[benzo-1.2.3-oxdiazol] $C_6H_4O_2N_3$, Formel VII.
5-Nitro-7-methoxy-[benzo-1.2.3-oxdiazol] $C_7H_5O_4N_3$, Formel VIII. Vgl. 5-Nitro-3-diazo-brenz-catechin-1-methyläther, Bd. XVI, S. 535.

5. 4'-Oxy-[benzo-1'.2': 3.4-(1.2.5-oxdiazol)], 5-Oxy-benz-Horpurazan $C_0H_0O_0N_0$, 8. nebenstehende Formel.

4'-Oxy-[benso-1'.2': 3.4-(1.2.5-thiodiazol)] $C_0H_4ON_2S = HO \cdot C_0H_3 < N > S$. B. Beim Erhitzen von 4'-Äthoxy-[benzo-1'.2': 3.4-(1.2.5-thiodiazol)] (S. 604) mit starker Salzsäure auf 170° (AUTENRIETH, HINSBERG, B. 25, 501). — Blättchen (aus Wasser). F: 157—158°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, löslich in heißem Wasser.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

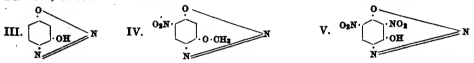
- 4'- Äthoxy-[benzo-1'.2': 3.4-(1.2.5-thiodiazol)] $C_8H_8ON_8S = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_8 < N > S.$
- B. Beim Erhitzen von 3.4-Diamino-phenetol (Bd. XIII, S. 564) mit Natriumdisulfit auf 180° (AUTENRIEFH, HINSBERG, B. 25, 501). Anisartig riechende Nadeln (aus Alkohol). F: 76—77°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Wasser. Beim Kochen mit Zinn und Salzsäure wird 3.4-Diamino-phenetol regeneriert. Beim Erhitzen mit starker Salzsäure auf 170° entsteht 4'-Oxy-[benzo-1'.2': 3.4-(1.2.5-thiodiazol)].
- 4'-Äthoxy-[benzo-1'.2': 3.4-(1.2.5-selenodiazol)] $C_8H_8ON_2Se=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_9 < N > Se$. B. Aus 3.4-Diamino-phenetol bei der Einw. von 1 Mol seleniger Säure in Wasser (HINSBERG, B. 22, 2897). Anisartig riechende Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 103—104°. Löst sich in
- 6. Oxy-Verbindung C₆H₄O₂N₂, Formel I.

 Verbindung C₆H₂O₄N₂, Formel II. Vgl.
 6-Nitro-4-diazo-brenzcatechin, Bd. XVI,
 8. 535.

konz. Schwefelsäure mit gelbroter Farbe, die beim Verdünnen nach Gelb umschlägt.

7. Oxy-Verbindung C₆H₄O₂N₂, Formel III.

Verbindung $C_7H_8O_4N_2$, Formel IV. Vgl. 6-Nitro-4-diazo-resorcin-3-methyläther, Bd. XVI, S. 536.



Verbindung C₈H₂O₆N₄, Formel V. Vgl. 2.6-Dinitro-4-diazo-resorcin, Bd. XVI, S. 536.

- 1-Phenyl-5-oxy-8- α -furyl-pyrazol $C_{12}H_{10}O_2N_2 = \frac{HC}{HO \cdot C \cdot N(C_8H_5) \cdot N} \cdot \frac{C \cdot O \cdot CH}{HC \cdot CH}$ ist desmotrop mit 1-Phenyl-3- α -furyl-pyrazolon-(5), S. 639.
- 1 Phenyl 5 benzoyloxy 3 α furyl pyrazol (P) $C_{20}H_{14}O_{8}N_{2}=HC-C\cdot O\cdot CH$ $C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot O\cdot C\cdot N(C_{6}H_{8})\cdot N$ $HC-CH^{(?)}$. B. Bei Einw. von Benzoylchlorid auf 1-Phenyl-3- α -furyl-pyrazolon-(5) in alkal. Lösung (Torbey, Zanetti, Am. 36, 542; 44 [1910], 418). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 113—114°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und heißem Ligroin.
- 3. 5-0xy-2-phenyl- Δ^4 -1.3.4-oxdiazolin $C_8H_8O_2N_3=\frac{N-NH}{HO\cdot \ddot{\mathbb{C}}\cdot O\cdot \dot{\mathbb{C}}H\cdot C_8H_8}$

5 - Methylmercapto - 2.3 - diphenyl - 1.3.4 - thiodiagolin C.H., N.S. ==

- 5-Mercapto -2.3 diphenyl -1.3.4-thiodiazolin $C_{14}H_{12}N_{3}S_{3} = \frac{N N \cdot U_{6}\Pi_{5}}{HS \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot C_{6}H_{5}}$ ist desmotrop mit 5-Thion-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolidin, S. 641.
- N—N·C₆H₅. B. Beim Erhitzen von ω-Phenyl-dithiocarbazinsäure-methylester CH₂·S·C·S·CH·C₆H₅. B. Beim Erhitzen von ω-Phenyl-dithiocarbazinsäure-methylester CH₂·S·C·S·CH·C₆H₅. B. 28, 2647). Aus dem Natriumsalz des 5-Thion-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolidins (S. 641) bei gelindem Erwärmen mit Methyljodid (Bu.). Gelbgrüne Nadeln (aus Alkohol). F: 93—94° (Bu.). Leicht löslich in Äther, Benzol und siedendem Alkohol, schwerer in Ligroin, unlöslich in Wasser (Bu.). Indifferent gegen Säuren und Alkalien (Bu.). Gibt bei der Einw. von 2 Mol Brom in Benzol das Perbromid des 2-Brom-5-methylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolins (S. 605) (Bu., Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67, 237). Mit Jod in alkoholisch-ätherischer Lösung entsteht das Perjodid des 2-Jod-5-methylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolins (S. 606) (Bu., K., Schn.).

- 5 Äthylmercapto 2.3 diphenyl 1.3.4 thiodiazolin $C_{16}H_{16}N_2S_3 = N N \cdot C_6H_5$
- C₂H₅·S·C·S·CH·C₆H₅. B. Bei der Einw. von Benzaldehyd auf ω-Phenyl-dithiocarbazinsäure-äthylester (Bd. XV, S. 301) (Busch, Spitta, J. pr. [2] 67, 240). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 70°.
- Bis [4.5 diphenyl 1.3.4 thiodiazolinyl (2)] disulfid $C_{28}H_{22}N_4S_4 = \begin{bmatrix} N-N\cdot C_8H_5 \\ -S\cdot \dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}H\cdot C_6H_5 \end{bmatrix}_2$. B. Aus 5-Thion-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolidin (S. 641) bei der Einw. von Jod in Alkohol (Busch, B. 28, 2645). Braune Krystalle (aus Alkohol + Ather). F: 138°. Leicht löslich in Ather, Benzol, Chloroform und Essigester, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Petroläther. Zerfällt beim Erhitzen mit Chloroform im Rohr auf 110—120° in 5-Thion-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolidin (S. 641) und 2.3-Diphenyl-2.5-endothio-1.3.4-thiodiazolin (Syst. No. 4625).
- 3 p Tolyl 5 methylmercapto 2 phenyl 1.3.4 thiodiazolin $C_{16}H_{16}N_2S_2 = N N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$. B. Aus ω -p-Tolyl-dithiocarbazinsäure-methylester (Bd. XV, $CH_2 \cdot S \cdot \overset{\circ}{C} \cdot S \cdot \overset{\circ}{C} H \cdot C_6H_6$. S. 521) beim Erhitzen mit Benzaldehyd auf 100° (Busch, J. pr. [2] 60, 224). Nadeln (aus Alkohol). F: 99°.
- 3 p Tolyl 5 äthylmercapto 2 phenyl 1.3.4 thiodiazolin $C_{17}H_{18}N_2S_2 = N N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$. $C_2H_5 \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot C_6H_5$ 8. Analog der vorangehenden Verbindung (Busch, J. pr. [2]

 60, 225). F: 89°.
- 3 p Tolyl 5 bensylmercapto 2 phenyl 1.3.4 thiodiazolin $C_{22}H_{20}N_2S_2 = N N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Analog den beiden vorangehenden Verbindungen (Busch, J. pr. [2] 60, 225). Nadeln (aus Alkohol). F: 105°.
- 2-Chlor-5-methylmercapto -2.3-diphenyl -1.3.4-thiodiazolin C₁₅H₁₅N₂ClS₂ = N—N·C₆H₆

 N—N·C₆H₆

 B. Aus 2-Methoxy-5-methylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin CH₂·S·C·S·CCl·C₆H₆

 (S. 617) oder 2-Äthoxy-5-methylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin durch Einw. von alkoh. Salzsäure (Busch, Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67, 225). Nadeln (aus-Alkohol + Äther). F: 120°. Löslich in Wasser. Gibt beim Behandeln mit Natriumdicarbonatoder Soda-Lösung eine hellgelbe Verbindung (vielleicht 2-Oxy-5-methylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin oder dessen Anhydrid), die beim Lösen in Alkohol in ω-Phenyl-ω-benzoyl-dithiocarbazinsäure-methylester (Bd. XV, S. 307) übergeht (Bu., J. pr. [2] 67, 209; Bu., Ka., Schn., J. pr. [2] 67, 225).
- 2.Brom 5 methylmercapto 2.3 diphenyl 1.3.4 thiodiazolin C₁₅H₁₅N₂BrS₂ = N—N·C₆H₅ Perbromid C₁₅H₁₃N₂BrS₂ + 2Br. B. Aus 5-Methylmercapto-CH₂·S·C·S·CBr·C₆H₆ 2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin (S. 604) bei der Einw. von 2 Mol Brom in Benzol (Busch, Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67, 237). Gelbe Nadeln (aus Chloroform). F: 172°. In den meisten Lösungsmitteln sehr schwer löslich. Geht bei längerem Kochen mit Alkohol in die nachfolgende Verbindung über.

- 2 Brom 5 äthylmercapto 2.3 diphenyl 1.3.4 thiodiazolin $C_{16}H_{15}N_{2}BrS_{2} = N-N \cdot C_{6}H_{5}$. B. Das Perbromid (s. u.) entsteht aus 5-Äthylmercapto-2.3-diphenyl- $C_{2}H_{5}\cdot S\cdot C\cdot S\cdot CBr\cdot C_{6}H_{5}$.
 1.3.4 thiodiazolin bei der Einw. von Brom in Chloroform (Busch, Spitta, J. pr. [2] 67, 239). Aus 2.3-Diphenyl-2.5-endothio-1.3.4 thiodiazolin (Syst. No. 4625) beim Erhitzen mit Äthylbromid im Rohr auf 100° (Bu., Sp.). Prismen (aus Chloroform-Äther). F: 185—187° (Zers.). Sehr leicht löslich in Chloroform. Gibt bei der Einw. von Kaliumjodid in verd. Alkohol 2-Jod-5-äthylmercapto-2.3 diphenyl-1.3.4 thiodiazolin (S. 607). Das Perbromid liefert beim Behandeln mit siedendem Alkohol 2-Brom-5-äthylmercapto-2(oder 3)-phenyl-3(oder 2)-[x-brom-phenyl]-1.3.4 thiodiazolin (s. u.). Per bromid $C_{16}H_{15}N_{2}BrS_{2}+2Br$. Gelbe Nadeln (aus Chloroform). F: 174°.
- $\begin{array}{c} 2\text{-Brom-5-\ddot{a}thylmercapto-2(oder 3)-phenyl-3(oder 2)-[x-brom-phenyl]-1.3.4-} \\ N \longrightarrow N \cdot C_6H_4Br & N \longrightarrow N \cdot C_6H_5 \\ \text{thiodiazolin } C_{16}H_{14}N_2Br_2S_2 = & & N \longrightarrow N \cdot C_6H_5Br \cdot C_0H_5 \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot C_0H_5 & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot \mathring{C} & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot \mathring{C} & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot \mathring{C} & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C} \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot \mathring{C} & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot \mathring{C} & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot \mathring{C} & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot \mathring{C} & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot \mathring{C} & \text{oder } \\ \hline C_2H_5 \cdot S \cdot \mathring{C}Br \cdot \mathring{C} & \text{od$

Verbindung $C_{16}H_{15}ON_{2}BrS_{2}$, vielleicht ω -Phenyl- ω -[x-brom-benzoyl]-dithiocarbazinsäureäthylester oder ω -[x-Brom-phenyl]- ω -benzoyl-dithiocarbazinsäureäthylester $C_{6}H_{5}$ $N(CO \cdot C_{6}H_{4}Br) \cdot NH \cdot CS \cdot S \cdot C_{2}H_{5}$ oder $C_{6}H_{4}Br \cdot N(CO \cdot C_{6}H_{5}) \cdot NH \cdot CS \cdot S \cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Erwärmen mit verd. Natronlauge (Busch, Spitta, J. pr. [2] 67, 240). — Nadeln (aus Alkohol). F: 1170.

2 - Jod - 5 - methylmercapto - 2.3 - diphenyl - 1.3.4 - thiodiazolin C₁₅H₁₈N₁IS₂ = N.—N·C₆H₅

N.—N·C₆H₅

B. Das Perjodid (s. u.) entsteht aus 5-Methylmercapto-2.3-diphenyl-CH₁·S·C·S·Cl·C₆H₅

1.3.4-thiodiazolin bei der Einw. von 2 Mol Jod in Alkohol + Äther (Busch, Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67, 223). Aus 2.3-Diphenyl-2.5-endothio-1.3.4-thiodiazolin (Syst. No. 4625) bei der Einw. von Methyljodid in Alkohol auf dem Wasserbad (B., K., Sch.). — Nadeln (aus Chloroform + Äther). F: 188° (Zers.) (B., K., Sch.). Sehr leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in warmem Alkohol, unlöslich in āther und Benzol (B., K., Sch.). — Zerfällt beim Schmelzen oder Erhitzen im Vakuum auf 180—190° wieder in Methyljodid und 2.3-Diphenyl-2.5-endothio-1.3.4-thiodiazolin (B., K., Sch.). Gibt beim Erwärmen mit verd. Natronlauge ω-Phenyl-ω-benzoyl-dithiocarbazinsäure-methylester (Bd. XV, S. 307) (B., K., Sch.). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° ω-Phenyl-ω-benzoyl-dithiocarbazinsäure-methylester und 3-Methylmercapto-1.5-diphenyl-1.2.4-triazol (Bd. XXVI, S. 113) (B., K., Sch.). Beim Behandeln mit Hydrazinhydrat in verd. Alkohol erhält man 6-Thion-2.3-diphenyl-1.2.5.6-tetrahydro-1.2.4.5-tetrazin (Bd. XXVI, S. 436) (B., K., Sch.). Bei der Einw. von kalter Natriummethylat-Lösung erhält man 2-Methoxy-5-methylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin (S. 617) (B., K., Sch.). Beim Behandeln mit Methylamin in verd. Alkohol entsteht 4-Methyl-1.5-diphenyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin (Syst. No. 4671) (B., Opfermann, Walther, B. 37, 2332). Gibt bei der Einw. von Alkohol entsteht 4-Methyl-1.5-diphenyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin (Syst. No. 4671) (B., K., Sch.). Bei der Einw. von 2 Mol Phenylhydrazin in kaltem Alkohol erhält man ω-Phenyl-ω-[phenyl-hydrazono-benzyl]-dithiocarbazinsäure-methylester (Bd. XV, S. 307) (B., K., Sch.). — Perjodid C₁₅H₁₃N₂IS₂+2I. Braune Nadeln (aus Chloroform). F: 121° (B., K., Sch.).

2 - Jod - 5 - äthylmercapto - 2.3 - diphenyl - 1.3.4 - thiodiasolin $C_{1e}H_{15}N_2IS_2 = N-N \cdot C_eH_5$. B. Das Perjodid entsteht bei der Einw. von äther. Jod-Lösung $C_2H_5 \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CI \cdot C_2H_5$ auf 5-Äthylmercapto - 2.3-diphenyl - 1.3.4-thiodiazolin in Alkohol (Busch, Spitta, J. pr. [2] 67, 241). Bei der Einw. von Kaliumjodid auf 2-Brom-5-äthylmercapto - 2.3-diphenyl - 1.3.4-thiodiazolin in verd. Alkohol (B., Sp.). Aus 2.3-Diphenyl - 2.5-endothio - 1.3.4-thiodiazolin (Syst. No. 4625) bei der Einw. von Äthyljodid in Alkohol auf dem Wasserbad (B., Sp.). — Gelbe Prismen (aus Chloroform + Äther). F: 193—194° (Zers.). Sehr leicht löslich in Chloroform mit gelbroter Farbe, ziemlich leicht in warmem Alkohol. — Gibt beim Kochen mit verd. Natronlauge, Wasser oder Alkohol ω -Phenyl- ω -benzoyl-dithiocarbazinsäure-äthylester (Bd. XV, S. 307). — Perjodid. Rotbraune Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 141°.

3-p-Tolyl-2-jod-5-methylmercapto-2-phenyl-1.3.4-thiodiazolin $C_{16}H_{15}N_{2}IS_{2}=N-N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$. B. Aus 3-p-Tolyl-2-phenyl-2.5-endothio-1.3.4-thiodiazolin (Syst. $CH_{2}\cdot S\cdot \dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}I\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus 3-p-Tolyl-2-phenyl-2.5-endothio-1.3.4-thiodiazolin (Syst. No. 4625) beim Erhitzen mit Methyljodid in Alkohol unter Druck (Busch, Blume, J. pr. [2] 67, 259). — Goldgelbe Blättchen. F: 188°. Leicht löslich in Chloroform und warmem Alkohol, unlöslich in Äther.

 $\begin{array}{lll} \textbf{4. 5-Methyl-3-[4-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazolin} & C_0H_{10}O_2N_2 = \\ & HN - C \cdot C_2H_4 \cdot OH \\ & CH_2 \cdot HC \cdot O \cdot N \end{array} \\ \begin{array}{lll} N - C \cdot C_0H_4 \cdot OH \\ & CH_3 \cdot HC \cdot O \cdot NH \end{array} \\ \end{array} .$

5-Methyl-3-[4-methoxy-phenyl]-1.3.4-oxdiazolin, O.N-Äthyliden-anisamidoxim $HN-C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bezw. $N-C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ bezw. $N-C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ B. Aus Anisamidoxim (Bd. X, S. 172) und der äquimolekularen Menge Acetaldehyd beim Stehenlassen in Wasser (MILLER, B. 32, 2794). — Nadeln (aus Alkohol). F: 127,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin.

4. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-10} O_2 N_2$.

- 1. Oxy-Verbindungen $C_8H_6O_2N_2$.
- 1. 5-Oxy-3-phenyl-1.2.4-oxdiazol $C_8H_3O_3N_3 = \frac{N$ - $C \cdot C_6H_5}{HO \cdot C \cdot O \cdot N}$ ist desmotrop mit 3-Phenyl-1.2.4-oxdiazolon-(5), S. 644.
- $\begin{array}{c} \textbf{5-Åthoxy-3-phenyl-1.2.4-oxdiazol} \quad C_{10}H_{10}O_{5}N_{3} = \frac{N-C\cdot C_{6}H_{5}}{C_{2}H_{5}\cdot O\cdot C\cdot O\cdot N}. \quad Zur \quad Konstitution vgl. Johnson, Menge, $Am. 32, 363. P. \quad Aus dem Sibersalz des 5-Oxy-3-phenyl-1.2.4-oxdiazols (S. 644) bei Einw. von Åthyljodid (Falck, $B. 19, 1483; J., M.). Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 35-36° (F.), 36° (J., M.). Fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Åther, Benzol und Ligroin; unlöslich in Alkalilaugen und Säuren (F.). \\ \end{array}$
- - 5-Äthylmercapto-3-phenyl-1.2.4-thiodiazol $C_{10}H_{10}N_2S_2 = \frac{N C \cdot C_0H_5}{C_2H_5 \cdot S \cdot C \cdot S \cdot N}$.

 4. Aus 3-Phenyl-1-2-4-thiodiazol-15-haire B.
- B. Aus 3-Phenyl-1.2.4-thiodiazolthion-(5) beim Behandeln mit Äthyljodid und Natriumäthylat-Lösung (Crayen, B. 24, 389; vgl. Tiemann, B. 24, 374). — Krystalle (aus verd. Alkohol). — F: 49° (C.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, schwerer in Benzol, unlöslich in Wasser (C.).

5 - Bensylmercapto - 3 - phenyl - 1.2.4 - thiodiazol $C_{18}H_{18}N_{2}S_{2} = N - C \cdot C_{2}H_{2}$. B. Aus 3-Phenyl-1.2.4-thiodiazolthion-(5) (S. 645) und Benzyl-C₆H₂·CH₂·S·C·S·N . B. Aus 3-Phenyl-1.2.4-thiodiazolthion-(5) (S. 645) und Benzyl-chlorid in Natriumäthylat-Lösung (Crayen, B. 24, 390; vgl. Tiemann, B. 24, 374). — Krystalle (aus Alkohol). F: 79° (C.).

Bis-[3-phenyl-1.2.4-thiodiazolyl-(5)]-disulfid $C_{16}H_{10}N_4S_4 = \begin{bmatrix} N - C \cdot C_6H_6 \\ -S \cdot C \cdot S \cdot N \end{bmatrix}_2$.

B. Aus 3-Phenyl-1.2.4-thiodiazolthion-(5) bei der Oxydation mit Salpetersäure, Chromschwefelsäure oder Kaliumpermanganat-Lösung (Crayen, B. 24, 389). — Nadeln (aus Alkohol). F: 120°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther, leichter in Benzol. — Liefert beim Behandeln mit Natriumamalgam in Alkohol 3-Phenyl-1.2.4-thiodiazolthion-(5) zurück.

2. 3-Oxy-5-phenyl-1.2.4-oxdiazol $C_sH_sO_sN_s = \frac{N--C\cdot OH}{C_sH_s\cdot C\cdot O\cdot N}$.

3-Äthoxy-5-phenyl-1.2.4-oxdiazol $C_{10}H_{10}O_2N_2=\frac{N-C\cdot C\cdot C_2H_5}{C_0H_5\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Aus Monothiokohlensäure-O.S-diäthylester-benzoylimid (Bd. IX, S. 223) beim Behandeln mit Hydroxylamin in Alkohol (Johnson, Menge, Am. 32, 370). — Prismen (aus Alkohol). F: 47—48°. Sehr leicht löslich in Ligroin, Benzol und Äther.

- 3. 4-Oxy-3-phenyl-1.2.5-oxdiazol, 4-Oxy-3-phenyl-furazan $C_8H_6O_2N_3=HO\cdot C-C_6H_5$ ist desmotrop mit 3-Phenyl-1.2.5-oxdiazolon-(4), S. 646. $N\cdot O\cdot N$
- 4-Oxy-3-phenyl-furazan-oxyd $C_8H_6O_3N_2 = \frac{HO \cdot C C \cdot C_6H_5}{O : N \cdot O \cdot N} \text{ oder } \frac{HO \cdot C C \cdot C_6H_5}{N \cdot O \cdot N : O}.$ Vgl. 3-Phenyl-1,2.5-oxdiazolon-(4)-oxyd, S. 646.
- $\begin{array}{llll} \textbf{4-Methoxy-3-phenyl-furaxan-oxyd,} & \textbf{Methoxy-phenyl-furoxan} & C_9H_6O_2N_9 = \\ CH_3\cdot O\cdot C & & C\cdot C_6H_5 & CH_3\cdot O\cdot C & & C\cdot C_6H_6 \\ O:N\cdot O\cdot N & \text{oder} & & N\cdot O\cdot N:O \\ & & N\cdot O\cdot N:O & N:O \\ & & & N\cdot O\cdot N:O \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & &$

Einw. nitroser Gase auf Zimtaldehyd in Eisessig unter Kühlung und nachfolgendem Behandeln mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (WIELAND, A. 328, 195, 243, 253). Entsteht auch aus Nitro-phenyl-furoxan (S. 575) beim Behandeln mit alkoh. Natronlauge (W., A. 328, 253). — Krystalle (aus verd. Alkohol oder Ligroin). F: 83°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. — Sehr beständig gegen Oxydationsmittel, Säuren und Alkalilaugen. Spaltet bei energischer Reduktion Ammoniak ab.

2. Oxy-Verbindungen $C_9H_8O_2N_2$.

- 1. 5-Oxy-3-p-tolyl-1.2.4-oxdiazol $C_9H_6O_2N_9 = \frac{N-C \cdot C_0H_4 \cdot CH_2}{HO \cdot C \cdot O \cdot N}$ ist desmotrop mit 3-p-Tolyl-1.2.4-oxdiazolon-(5), S. 649.
- 5-Mercapto-3-p-tolyl-1.2.4-oxdiasol $C_9H_9ON_9S = \frac{N--C \cdot C_9H_4 \cdot CH_9}{HS \cdot C \cdot O \cdot N}$ ist desmotrop mit 3-p-Tolyl-1.2.4-oxdiasolthion-(5), S. 649.
- 5-Mercapto-3-p-tolyl-1.2.4-thiodiasol $C_9H_9N_9S_9=\frac{N--C\cdot C_9H_4\cdot CH_9}{HS\cdot C\cdot S\cdot N}$ ist desmotrop mit 3-p-Tolyl-1.2.4-thiodiazolthion-(5), S. 649.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

- 5-Äthylmercapto-8-p-tolyl-1.2.4-thiodiazol $C_{11}H_{12}N_2S_0 =$
- N—C·C₈H₄·CH₈
 B. Aus 3-p-Tolyl-1.2.4-thiodiazolthion-(5) beim Kochen mit C₈H₅·S·C·S·N
 Athyljodid und Natriumäthylat-Lösung (Crawen, B. 24, 392; vgl. Tiemann, B. 24, 374).
 Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 37° (C.). Leicht löslich in Ather, Aceton und Benzol (C.).
- Bis [8 p tolyl 1.2.4 thiodiasolyl (5)] disulfid $C_{18}H_{14}N_4S_4 = \begin{bmatrix} N C \cdot C_8H_4 \cdot CH_8 \\ -S \cdot C \cdot S \cdot N \end{bmatrix}$. B. Aus 3-p-Tolyl-1.2.4-thiodiazolthion-(5) bei Einw. stickoxyd-freier Salpetersäure (Crayen, B. 24, 392; vgl. Tiemann, B. 24, 374). Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 169° (C.). Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Wasser, löslich in heißem Benzol (C.).
- 2. 5-Methyl-3-[2-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, 2-Oxy-O.N-äthenyl-benz-n-C·C₈H₄·OH

 amidoxim C₈H₈O₈N₈ = CH₈·C·O·N

 CH₈·C·O·N

 Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (SPILKER, B. 22, 2781). Aus Salicylsäure-amidoximscetat] beim Erhitzen auf 125° oder beim Behandeln mit Wasserdampf (Sr.). Aus 5-Methyl-3-[2-acetoxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol (s. u.) beim Behandeln mit Alkalilaugen (Sr.). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 77°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, etwas löslich in Wasser. Leicht löslich in Alkalilaugen. Gibt mit Ferrichlorid in verd. Alkohol eine intensiv blauviolette Färbung. Kupfersalz. Grünlichgelb. Schwer löslich in Wasser und verd. Alkohol.
- 3. 5-Methyl-3-[3-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, 3-Oxy-O.N-äthenyl-benz
 **N-CC₂H₄·OH

 amidoxim C₂H₂O₂N₂ =

 CH₄·C·O·N

 **Kochen mit einem geringen Überschü von Essigsäureanhydrid (CLEMM, B. 24, 833). Beim

 **Erhitzen von 2 Ozy benzemidoximacetat über den Schmelzpunkt (Ct.) Blätteben (over

Kochen mit einem geringen Uberschub von Essigsauresingdrid (CLEMM, B. 24, 833). Beim Erhitzen von 3-Oxy-benzamidoximacetat über den Schmelzpunkt (CL.). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 117°. Ist sublimierbar. Löslich in absol. Alkohol, Äther und Benzol, schwer in heißem Wasser, unlöslich in Ligroin.

Kochen mit einem geringen Überschuß von Essigsäureanhydrid (Krone, B. 24, 838). Beim Erhitzen von 4-Oxy-benzamidoximacetat mit Wasser im Rohr auf 100° (K.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 185°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwerer in Benzol und heißem Wasser. Kaum löslich in Säuren, leicht in Alkalilaugen.

- 5-Methyl-3-[4-methoxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, O.N-Äthenyl-anisamidoxim N—C.C.H4·O·CH3.

 B. Aus Anisamidoxim beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid (MILLER, B. 22, 2793). Aus O-Acetyl-anisamidoxim beim Erhitzen für sich oder mit Wasser (M.). Nadeln, F: 68°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwerer in Ligroin.
- 5. 3-Methyl-4-[4-oxy-phenyl]-1.2.5-oxdiazol, 3-Methyl-4-[4-oxy-phenyl]-furasan $C_0H_0O_1N_0= \begin{array}{c} HO\cdot C_0H_4\cdot C-C\cdot CH_0\\ N\cdot O\cdot N \end{array}$

flüchtig.

S. 289) bei längerer Einw. von Kalilauge oder beim Kochen mit Alkohol (Boeris, G. 28 II, 179, 180). Aus Methyl-[4-methoxy-phenyl]-furoxan (s. u.) beim Erwärmen mit Zinn und Salzsäure (B., G. 23 II, 186; vgl. Toennies, B. 18, 1847). — Nadeln (aus Alkohol), Tafeln (aus Benzol). Monoklin prismatisch (B., Z. Kr. 31, 413; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 571, 599). F: 63° (B., G. 23 II, 186). Leicht löslich in Benzol und anderen Lösungsmitteln (B., G. 28 II, 186). Leicht löslich in konz. Schwefelsäure, fällt beim Verdünnen mit Wasser unverändert aus (T.). — Liefert beim Kochen mit Brom in Eisessig 3-Methyl-4-[3-brom-4-methoxy-phenyl]-furazan (s. u.) (B., G. 23 II, 188). Gibt beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,46) 3-Methyl-4-[3-nitro-4-methoxy-phenyl]-furazan (B., G. 23 II, 187). Wird von alkoh. Kalilauge unter Bildung von Anissäure zersetzt (T.).

8-Methyl-4-[4-methoxy-phenyl]-furasan-oxyd, Methyl-[4-methoxy-phenyl]-furoxan, "Diisonitrosoanetholperoxyd" $C_{10}H_{10}O_3N_3= \begin{array}{c} CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot C - C\cdot CH_3 \\ N\cdot O\cdot N:O \end{array}$ oder

CH₃·O·C₆H₄·C——C·CH₃¹)
O:N·O·N

B. Aus Anethol in Eisessig beim Behandeln mit Natriumnitrit-O:N·O·N

Lösung (Toennies, B. 13, 1846; Boeris, G. 23 II, 173; Wieland, A. 329, 267). Aus Anethol-pseudonitrosit (Bd. VI, S. 569) beim Kochen mit Wasser oder in geringer Menge beim Kochen mit absol. Alkohol (W., A. 329, 262). Aus α-Nitro-4-methoxy-propiophenonoxim (Bd. VIII, S. 105) durch Lösen in Alkalilaugen und Wiederausfällen mit Säuren (W., A. 329, 239, 263). Aus α- und β-Diisonitrosoanethol (Bd. VIII, S. 289) bei der Oxydation mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (B., G. 23 II, 181, 185; W., B. 36, 3022). — Nadeln (aus Alkohol), Prismen (aus Ather). Farblos (Ponzio, G. 58 [1928], 338 Anm. 30). Monoklin prismatisch (B., Z. Kr. 31, 409; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 571, 601; Orndorff, Morton, Am. 23, 187). F: 97° (T.; B., G. 23 II, 174; W., A. 329, 267), 98° (O., M.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (W., A. 329, 267). — Zersetzt sich beim Erhitzen gegen 240° (T.). Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig in Alkohol entsteht α-Diisonitrosoanethol (Bd. VIII, S. 289) (B., G. 23 II, 177). Beim Erwärmen mit Zinn und Salzsäure bildet sich 3-Methyl-4-[4-methoxy-phenyl]-furazan (B., G. 23 II, 186; vgl. T.). Liefert beim Erwärmen mit Brom in Eisessig Methyl-[3-brom-4-methoxy-phenyl]-furazan (s. u.) (B., G. 23 II, 188). Gibt mit Phosphorpentachlorid bei 100—120° 3-Methyl-4-[3-chlor-4-methoxy-phenyl]-furazan (s. u.) (W., Semper, A. 358, 55). Liefert beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge 3-[4-Methoxy-phenyl]-isoxazolon-(4)-oxim (S. 451) (W., S., A. 358, 65; vgl. T.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe und wird aus dieser Lösung durch Wasser unverändert ausgefällt (T.; B., G. 23 II, 174; W., A. 329, 267).

8-Methyl-4-[8-chlor-4-methoxy-phenyl]-furasan $C_{10}H_0O_2N_3Cl = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3Cl \cdot C - C \cdot CH_3$

 $N \cdot O \cdot N$. B. Aus Methyl-[4-methoxy-phenyl]-furoxan (s. o.) beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 100—120° (Wieland, Semper, A. 858, 55). — Nadeln oder Tafeln (aus Alkohol oder Benzol + Ligroin). F: 79—81°. Ist mit Wasserdampf

3-Methyl-4-[3-brom-4-methoxy-phenyl]-furasan $C_{10}H_{\bullet}O_{\bullet}N_{\bullet}Br = CH_{\bullet}\cdot O\cdot C_{\bullet}H_{\bullet}Br\cdot C - C\cdot CH_{\bullet}$. B. Aus dem Diacetat des α -Bromdiisonitrosoanethols (Bd. VIII, $N\cdot O\cdot N$)

S. 290) beim Aufbewahren in Lösung (Borris, G. 23 II, 191). Aus 3-Methyl-4-[4-methoxyphenyl]-furazan (S. 609) beim Erwärmen mit Brom in Eisessig auf dem Wasserbad (B., G. 23 II, 188). Aus 3-Methyl-4-[3-brom-4-methoxy-phenyl]-furazan-oxyd bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (B., G. 23 II, 193). — Nadeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (B., Z. Kr. 31, 413; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 571, 600). F: 73—74° (B.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol (B., G. 23 II, 188).

 $\begin{array}{ll} \textbf{3-Methyl-4-[3-brom-4-methoxy-phenyl]-furasan-oxyd, \ Methyl-[3-brom-4-methoxy-phenyl]-furoxan \ C_{10}H_{5}O_{3}N_{3}Br = & CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{3}Br\cdot C - C\cdot CH_{3} & oder \\ CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{3}Br\cdot C - -C\cdot CH_{3}^{-1}). \quad B. \ \text{Aus α- und β-Bromdiisonitrosoanethol (Bd. VIII, S. 289, } \end{array}$

290) beim Behandeln mit Kaliumferrieyanid in Kalilauge (Borris, G. 23 II, 191, 193). Aus Methyl-[4-methoxy-phenyl]-furoxan (s. o.) beim Erwärmen mit Brom in Eisessig auf dem Wasserbad (B., G. 23 II, 176). — Nadeln (aus Alkohol). Monoklin domatisch (B., Z. Kr. 31, 411; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 571, 601). F: 109—110° (B., G. 23 II, 191). Sohwer löslich in Alkohol (B., G. 23 II, 176).

^{&#}x27;) Zur Formulierung vgl. S. 562.

8-Methyl-4-[8-nitro-4-methoxy-phenyl]-furasen $C_{10}H_0O_4N_3$ = $(CH_2 \cdot O)(O_2N)C_2H_2 \cdot C - C \cdot CH_2$

B. Aus 3-Methyl-4-[4-methoxy-phenyl]-furazan (S. 609) $N \cdot O \cdot N$

beim Behandeln mit Salpetersaure (D: 1,45) (Borris, G. 23 II, 187). — Krystelle (aus Easigester). Monoklin prismatisch (B., Z. Kr. 31, 414; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 571, 600). F: 98—99 (B., G. 23 II, 187). Leicht löslich in Essigester, schwer in Alkohol (B., G. 23 II, 187).

8-Methyl-4-[8-nitro-4-methoxy-phenyl]-furasan-oxyd, Methyl-[8-nitro-4-methoxy-phenyl]-furoxan $C_{10}H_0O_5N_3=\frac{(CH_3\cdot O)(O_2N)C_6H_3\cdot C-C\cdot CH_3}{N\cdot O\cdot N\cdot O\cdot N\cdot O}$ oder $(CH_3 \cdot O)(O_3N)C_3H_3 \cdot C - C \cdot CH_3^{-1})$. B. Aus Methyl-[4-methoxy-phenyl]-furoxan beim Be-

handeln mit Salpetersäure (D: 1,45) (Boers, G. 23 II, 175). — Nadeln (aus Alkohol) oder Krystalle (aus Essigester und Aceton). Monoklin prismatisch (B., Z. Kr. 31, 410; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 571, 602). F: 88-89° (B., G. 28 II, 175).

3. Oxy-Verbindungen C₁₀H₁₀O₂N₂.

1. $4 - Oxy - 4 - methyl - 6 - phenyl - 1.2.5 - oxdiazin <math>C_{10}H_{10}O_{2}N_{2} =$ HO CH N: $C(C_0H_{\frac{1}{2}})$ > 0. B. Aus β -Benzaldoxim-hydrochlorid beim Behandeln mit Isonitrosoaceton in Methanol und Kochen des entstandenen Hydrochlorids mit Wasser (Diels, Sasse, B. 40, 4056). — Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei 220—225°. Schwer löslich in siedendem Wasser, siedendem Methanol und Pyridin, fast unlöslich in den tibrigen organischen Lösungsmitteln. Löslich in Mineralsäuren, Alkalilaugen und Ammoniak. — C₁₀H₁₀O₂N₂+HCl. Krystalle (aus Methylalkohol + Äther oder aus Methyläthylketon). F: 137—138°. Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Aceton und Methyläthylketon, schwer in Benzol und Essigester, unlöslich in Petroläther. Verpufft beim Erhitzen auf dem Platinblech.

Monohydroxymethylat des 4-Methoxy-4-methyl-6-phenyl-1.2.5-oxdiazins $C_{19}H_{13}O_{2}N_{3} = [(CH_{3}\cdot O)(CH_{3})(C_{2}H_{3})C_{3}HON_{3}](CH_{3})(OH)$. — Perjodid $C_{19}H_{15}O_{3}N_{3}\cdot I+2I$. B. Aus 4-Oxy-4-methyl-6-phenyl-1.2.5-oxdiazin (s. o.) beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° (Diels, Sasse, B. 40, 4057). Dunkelbraune Krystalle (aus Methanol). F: 108° bis 109°. Ziemlich leicht löslich in Methanol und Aceton.

- 2. 5 Methyl 3 $[\alpha$ oxy benzyl] 1.2.4 oxdiazol, α Oxy O.N athenyl athenN—C·CH(OH)·C₃H₅. B. Aus inakt. Mandel $phenacetamidoxim C_{10}H_{10}O_2N_3 = \frac{1}{CH_2 \cdot C \cdot O \cdot N}$ saure-[amidoximacetat] (Bd. X, S. 208) beim Erwarmen mit viel Wasser auf dem Wasserbad (Gross, B. 18, 1076). Aus 5-Methyl-3-[α-acetoxy-benzyl]-1.2.4-oxdiazol beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge (G.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 65°. Destilliert unzersetzt. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Benzol.
- 5-Methyl-3-[α -acetoxy-bensyl]-1.2.4-oxdiasol, α -Acetoxy-O.N-äthenyl-N-C·CH(O·CO·CH₂)·C₆H₅ phenacetamidoxim $C_{13}H_{13}O_{2}N_{3} = CH_{3} \cdot O \cdot O \cdot N$ Aus inakt. Mandelsäure-amidoxim (Bd. X, S. 208) beim Erwärmen mit Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (Gross, B. 18, 1077). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 520. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Löslich in heißem Wasser, sehr leicht lösich in Alkohol, Äther und Benzol. — Liefert beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge 5-Methyl-3- $[\alpha$ -oxy-benzyl]-1.2.4-oxdiazol.
- 3-methyl-O.N-dthenyl-bensamidoxim $C_{10}H_{10}O_2N_2 = \prod_{CH_2 \cdot C \cdot O \cdot N} \bar{n}$ B. Aus 4-Oxy-3-methyl-benzamidoxim (Bd. X, S. 226) beim Kochen mit überschüssigem Essigsaureanhydrid (Paschen, B. 24, 3675). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 89°. Leicht

löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin und Wasser.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 569.

- 4. 5-Methyl-3-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, 6-Oxy-N-C·C₆H₂(OH)·CH₃ 3-methyl-O.N-āthenyl-benzamidoxim, $C_{10}H_{10}O_2N_2 = CH_1 \cdot O \cdot O \cdot N$
- B. Aus 6-Oxy-3-methyl-benzamidoximacetat (Bd. X, S. 231) beim Erhitzen mit Wasser im Rohr (Goldbeck, B. 24, 3665), besser aus 6-Oxy-3-methyl-benzamidoxim beim Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (G.). Prismen (aus Ather). F: 45°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Unlöslich in verd. Säuren, leicht löslich in Alkalilaugen. Gibt mit Ferrichlorid in Alkohol eine blaue Färbung, mit Kupfersulfat einen rotbraunen Niederschlag.
- 5. 3-[β -Oxy- β -phenyl-āthyl]-1.2.5-oxdiazol, 3-[β -Oxy- β -phenyl-āthyl]-furazan $C_{10}H_{10}O_{5}N_{2}= \begin{subarray}{c} HC--C\cdot CH_{2}\cdot CH(OH)\cdot C_{6}H_{5} \\ N\cdot O\cdot N \end{subarray}$.

glyoxim (Bd. VII, S. 699) bei Einw. von N₂O₄ in absol. Äther unter Kühlung (MILLS, Chem. N. 88, 227; Harries, A. 330, 249). — Leicht zersetzliche Nadeln (aus Methanol). F: 101—102° (M.; H.). Löslich in Alkohol, Essigester und Benzol, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Ather (H.). Unlöslich in verd. Natronlauge (M.; H.). — Liefert beim Erhitzen in Benzol oder Eisessig Styrylglyoxal-ketoxim (Bd. VII, S. 699) (M.; H.).

4. $4-0 \times y-3.4$ -dimethyl-6-phenyl-1.2.5-oxdiazin $C_{11}H_{12}O_2N_2 =$

4-Methoxy-3.4-dimethyl-6-phenyl-1.2.5-oxdiazin-monohydroxymethylat $C_{18}H_{18}O_3N_3=[(CH_3\cdot O)(CH_3)_2(C_4H_5)C_5ON_2](CH_3)(OH)$. — Perjodid $C_{18}H_{17}O_3N_2\cdot I+2I$. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von 4-Oxy-3.4-dimethyl-6-phenyl-1.2.5-oxdiazin mit Methyljodid im Rohr auf 100° (Diels, van der Leeden, B. 38, 3370). Braunrote Nadeln (aus Methanol). F: 126°. Leicht löslich in Alkohol, Methanol, Chloroform, Aceton-und Essigester, schwer in Benzol und Äther, unlöslich in Wasser. Verpufft beim Erhitzen auf dem Platinblech unter Jodabscheidung. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. Spaltet mit Alkalilaugen Methylamin ab.

5. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-14} O_2 N_2$.

7'-0xy-[naphtho-1'.2':3.4-(1.2.5-oxdiazol)]²), 7'-0xy-[naphtho-1'.2':3.4-furazan]²) $C_{10}H_0O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 7-Oxy-naphthochinon-(1.2)-dioxim mit konz. Kalilauge und Zersetzen des entstandenen Salzes mit Salzaäure (NIETZKI, KNAFF, B. 30, 1120). Durch Verseifung des Acetyl-Derivats (S. 613) (N., K.).—Nadeln (aus Alkohol). F: 213—214°.



¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562.

²⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

7'-Acetoxy-[naphtho-1'.2':8.4-furasan] $C_{12}H_6O_5N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_5 < N > O$. B. Beim Erwärmen von 7-Oxy-naphthochinon-(1.2)-dioxim mit Essigsäureanhydrid und Natrium-acetat (NIETZKI, KWAPP, B. 80, 1120). — Nadeln (aus Ligroin). F: 137°.

x.x.x - Trinitro - 7' - oxy - [naphtho - 1'.2':3.4 - furazan] $C_{10}H_3O_0N_5 = (O_5N)_3(HO)C_{10}H_2 < N > O$. B. Beim Behandeln von 7'-Acetoxy-[naphtho-1'.2':3.4-furazan] (s. o.) mit rauchender Salpetersäure (D: 1,48), zunächst unter Kühlung, zuletzt bei 80° (NIETZKI, KNAPP, B. 30, 1122). — Orangefarbene, toluolhaltige Nadeln (aus Toluol). Verwittert beim Trocknen. Löslich in Alkalilaugen. — Bariumsalz. Krystalle. Schwer löslich.

6. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-16} O_2 N_2$.

3-Phenyl-5-[2-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazolin, 0.N-Salicylal-benz-amidoxim $C_{14}H_{18}O_{2}N_{3}=\frac{HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot HC\cdot O\cdot N}{HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot HC\cdot O\cdot N}$ bezw. $\frac{N-C\cdot C_{6}H_{5}}{HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot HC\cdot O\cdot NH}$ Bei gelindem Erwärmen äquimolekularer Mengen von Benzamidoxim und Salicylaldehyd (ZIMMER, B. 22, 3146). — Nadeln (aus Alkohol). F: 155°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, sehr schwer in Wasser. Löslich in Alkalien. — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in essigsaurer Lösung 3-Phenyl-5-[2-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol (S. 614). — Gibt mit Eisenchlorid in verd. Alkohol eine rotbraune bis violette Färbung.

7. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-18} O_2 N_2$.

- 1. Oxy-Verbindungen $C_{14}H_{10}O_2N_2$.
- 1. $5-Phenyl-3-[2-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, 2-Oxy-O.N-benzenyl-benzamidpxim <math>C_{14}H_{10}O_2N_3= \begin{array}{c} N-C\cdot C_0H_4\cdot OH\\ C_0H_4\cdot OH \end{array}$. Ist vielleicht identisch mit 3-Phenyl-5-[2-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol (8. 614) (vgl. ZIMMER, B. 22, 3147). B. Beim Erhitzen von Salicenylamidoximbenzoat auf 180° (SPILKER, B. 22, 2781). Bei anhaltendem Einleiten eines Dampfstromes in eine Suspension von Salicenylamidoximbenzoat in 20°/ojeer Chlorcalcium-Lösung (Sp.). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 128°. Ist mit Wasserdämpfen flüchtig. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Löslich in Alkalilaugen und Soda-Lösung. Gibt mit Eisenchlorid in verd. Alkohol eine intensiv violette Färbung.
- 5-Phenyl-3-[2-methoxy-phenyl]-1.2.4-oxdiasol, 2-Methoxy-O.N-bensenyl-bensamidoxim $C_{15}H_{18}O_2N_3=\frac{N\cdots C\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_3}{C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Beim Erhitzen von 2-Methoxy-benzamidoxim mit der äquivalenten Menge Benzoylchlorid (MILLER, B. 22, 2801). F: 117°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin.
- 5 Phenyl 3 [2 benzoyloxy phenyl] 1.2.4 oxdiazol, 2 Benzoyloxy O.N- N—C·C₃H₄·O·CO·C₆H₅.

 benzenyl-benzamidoxim $C_{21}H_{14}O_{2}N_{2} = \frac{C}{C_{6}H_{5}}\cdot \overset{\circ}{U}\cdot O \cdot \overset{\circ}{N}$ benzoyl-salicenylamidoxim beim Erhitzen auf 150° oder beim Kochen mit Wasser (SPILEER, B. 22, 2783). Aus 5-Phenyl-3-[2-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol und Benzoylchlorid in Natrium-athylat-Lösung in der Kälte (Sr.). Nadeln (aus Alkohol). F: 120°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol, unlöslich in Wasser. Unlöslich in Säuren und kalter Alkalilauge. Liefert beim Erwärmen mit Alkalilauge 5-Phenyl-3-[2-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol und Benzoesäure.
- 2. $5-Phenyl-3-[3-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, 3-Oxy-O.N-benzenyl-benzamidoxim <math>C_{14}H_{10}O_2N_3=C_0H_3\cdot C\cdot O\cdot N$ Consider the control oximbenzoat beim Kochen mit Wasser (Clerk, B. 24, 830). Beim Behandeln von 5-Phenyl-3-[3-amino-phenyl]-1.2.4-oxdiazol mit Natriumnitrit in verd. Salzsäure und Erwärmen

der Diazoniumsalz-Lösung (Schöpff, B. 18, 2475). — Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol), farblose Blättchen (aus Chloroform). F: 163° (C.; Sch.). Bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt sublimierbar (Sch.). Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin (C.; Sch.). Leicht löslich in Alkalien (Sch.).

5-Phenyl-3-[8-äthoxy-phenyl]-1.2.4-oxdiasol, 3-Äthoxy-O.N-bensenyl-bensemidoxim $C_{16}H_{14}O_{2}N_{2}=\frac{N-C\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot C_{2}H_{6}}{C_{6}H_{5}\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Beim Erwärmen von 5-Phenyl-3-[3-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol mit Äthyljodid in Natriumäthylat-Lösung auf dem Wasserbad (Schöfff, B. 18, 2476). — Krystallmasse (aus verd. Alkohol). F: 71°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser und Ligroin. Unlöslich in Alkalilaugen.

- 5 Phenyl 3 [3 bensoyloxy phenyl] 1.2.4 oxdiasol, 3 Bensoyloxy O.N-bensenyl-bensamidoxim $C_{21}H_{14}O_2N_3 = N C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 5-Phenyl-3-[3-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol und Benzoylchlorid in verd. Natronlauge (Clema, B. 24, 831). Nādelchen (aus Äther). F: 146°. Löslich in Alkohol und warmem Äther, schwer löslich in Benzol und kaltem Äther, unlöslich in Ligroin und Wasser.
- 3. 5-Phenyl-3-[4-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, 4-Oxy-O.N-benzenyl-N-C·C₆H₄·OH N-C·C₆H₄·OH N-C·C₆H₄·OH N-C·C₆H₄·OH N-C·C₆H₄·OH N-C·C₆H₄·OH N-C·C₆H₄·OH N-C·C₆H₄·C·O·N N-Denzenidoximbenzoat oder 4-Benzoyloxy-benzamidoximbenzoat mit Kalilauge (Krone, B. 24, 836, 837). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 183°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Unlöslich in Säuren, leicht löslich in Alkalilaugen.
- 5-Phenyl-3-[4-methoxy-phenyl]-1.2.4-oxdiasol, O.N-Bensenyl-anisamidoxim $N C \cdot C_6 H_4 \cdot O \cdot CH_2$. B. Aus O-Benzoyl-anisamidoxim beim Erhitzen über seinen Schmelzpunkt, beim Kochen mit Wasser oder beim Auflösen in konz. Schwefelsäure (MILLER, B. 22, 2795). Beim Erhitzen von Anisamidoxim mit Benzoylchlorid (M.). Blättchen. F: 102,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol.
- 5-Phenyl-3-[4-benzoyloxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, 4-Benzoyloxy-O.N-benzenyl-N— $C \cdot C_6 H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6 H_6$ B. Beim Behandeln von 5-Phenyl-3-[4-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol mit Benzoylchlorid und Kalilauge (Kronz, B. 24, 837). Nädelchen (aus Alkohol). F: 140°. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser. Unlöslich in Säuren und Alkalien.
- 4. 3-Phenyl-5-[2-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, O.N-Salicenyl-benzamid-oxim $C_{14}H_{10}O_{2}N_{3}=\frac{N-C\cdot C_{4}H_{4}}{HO\cdot C_{8}H_{4}\cdot C\cdot O\cdot N}$. Ist vielleicht identisch mit 5-Phenyl-3-[2-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol (S. 613) (vgl. ZDIMER, B. 22, 3147). B. Bei der Oxydation von 3-Phenyl-5-[2-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazolin mit Permanganat in essigsaurer Lösung (Z.). Zeigt denselben Schmelzpunkt und dieselben Löslichkeitsverhältnisse wie 5-Phenyl-3-[2-oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol.
- 2. Oxy-Verbindungen $C_{15}H_{12}O_2N_2$.
- 2. 5-Phonyl-3-[6-oxy-3-methyl-phonyl]-1.2.4-oxdiasol, 6-Oxy-3-methyl-O.N-bensenyl-bensamidoxim: $C_{18}H_{12}O_{2}N_{2}= \begin{array}{c} N-C\cdot C_{6}H_{2}(OH)\cdot CH_{2}\\ C_{2}H_{3}\cdot C\cdot O\cdot N \end{array}$ B. Beim Erhitzen von 6-Oxy-3-methyl-bensamidoximbenzoat (Bd. X, S. 231) mit Wasser im Rohr auf 100° (Goldbruk, B. 24, 3863). Niederschlag (aus verd. Alkohol). F: 151°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser. Löslich in Alkalilaugen. Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine grüne Färbung.

8. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-20} O_2 N_2$.

1. 6(oder 7) - 0 xy - [cumarono - 2'.3': 2,3 - chino xalin] 1) $C_{14}H_8O_2N_4$, Formel I oder II.

6 (oder 7) - Äthoxy - [sumarono - 2'.3': 2.3 - chinoxalin] $C_{18}H_{18}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_{14}H_7ON_2$. B. Beim Behandeln von 6 (oder 7)-Äthoxy-2-[2-amino-phenyl]-chinoxalon-(3) (Bd. XXV, S. 506) mit Natriumnitrit und Salzsäure in alkoholisch-wäßriger Lösung (MARCH-LEWSEI, Sosnowsei, B. 34, 2297). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 162,5°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Die Lösungen fluorescieren bläulich.

2. $4 \cdot [\beta \cdot 0 \times y \cdot \beta \cdot phenyl \cdot athyl] \cdot 3 \cdot styryl \cdot 1.2.5 \cdot o \times diazol, 4 \cdot [\beta \cdot 0 \times y \cdot \beta \cdot phenyl \cdot athyl] \cdot 3 \cdot styryl \cdot furazan C₁₈H₁₈O₂N₃ = C₈H₈·CH(OH)·CH₈·C—C·CH:CH·C₆H₈. B. Bei der Einw. von Hydroxylamin auf <math>\zeta$ -Oxyloxo- χ -dioxo- α - ζ -diphenyl- α -hexylen (SCHMIDT, B. 28, 1211). — F: 132°.

9. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-30} O_2 N_2$.

3'(oder6')-0xy-4'.5'-oxido-6-methyl-[phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin]¹) C₂₁H₁₂O₂N₂, Formel III oder IV. B. Beim Kochen von Morphenolchinon (Bd. XVIII, S. 137) mit asymm. o-Toluylendiamin in Eisessig (Vongerichter, B. 33, 357). — Gelbe Nadeln.

3'(oder 6')-Acetoxy-4'.5'-oxido-6-methyl-[phenanthreno-9'.10': 2.3-chinoxalin] $C_{13}H_{14}O_{2}N_{3}=(CH_{3}\cdot CO\cdot O)(CH_{2})C_{10}H_{3}ON_{3}$. B. Beim Kochen der vorangehenden Verbindung mit Essigsäureanhydrid (Vongerichten, B. 38, 357). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Beginnt bei 227° unter Dunkelfärbung zu erweichen und schmilzt bei 231—232°. Leicht löslich in siedendem Eisessig, fast unlöslich in Methanol. Färbt sich beim Übergießen mit konz. Salzsäure zinnoberrot. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist intensiv blau und wird beim Verdünnen zuerst violett, dann rot. Löst sich allmählich in siedender Natronlauge, schneller in methylalkoholischer Natronlauge mit rotgelber Farbe.

x'-Brom-8'(oder 6')-acetoxy-4'.5'-oxido-6-methyl-[phenanthreno-8'.10':2.8-chinoxalin] C₂₅H₁₉O₂N₂Br = (CH₃·CO·O)(CH₃)C₂₀H₁ON₂Br. B. Man oxydiert Brommorphenolacetat (Bd. XVII, S. 136) mit Chromessigsäure, führt das entstandene acetylierte Brommorphenolchinon durch Behandlung mit heißer Natriumdisulfit-Lösung und Versetzen der filtrierten Lösung mit Schwefelsäure in Brommorphenolchinon über und kocht dieses mit asymm. o-Toluylendiamin in Eisessig (Vongerichter, B. 38, 1856). — Gelbe, krystallinische Masse. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau und wird beim Verdünnen carminsot. Löst sich in Natronlauge mit bräunlichgelber Farbe.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

B. Dioxy-Verbindungen.

1. Dioxy-Verbindungen C_nH_{2n-2}O₅N₂.

Dioxy-Verbindungen CaH2O3N2.

1. 3.5-Dioxy-1.2.4-oxdiazol $C_2H_2O_3N_3 = N - C \cdot OH$

3.5-Dimercapto-1.2.4-thiodiazol (Persulfocyansaure) $C_2H_2N_2S_3=\frac{N-C\cdot SH}{HS\cdot C\cdot S\cdot N}$ ist desmotrop mit 3.5-Dithion-1.2.4-thiodiazolidin, S. 665.

3.5 - Bis - methylmercapto - 1.2.4 - thiodiasol, Persulfocyansäure - dimethylester $C_6H_6N_8S_8=\frac{N-C\cdot S\cdot CH_8}{CH_8\cdot S\cdot C\cdot S\cdot N}$. B. Aus persulfocyansauren Salzen und Methyljodid in Alkohol (Hantzsch, Wolvekamp, A. 381, 292). — Farblose Prismen von mercaptanartigem Geruch (aus verd. Alkohol). F: 42°. Kp: 279° (unkorr.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, kaum löslich in Wasser. — Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° erhält man Methylmercaptan und Ammoniumchlorid.

3.5 - Bis - äthylmercapto - 1.2.4 - thiodiasol, Persulfocyansäure - diäthylester $C_0H_{10}N_2S_3=\frac{N-C\cdot S\cdot C_2H_0}{C_2H_3\cdot S\cdot C\cdot S\cdot N}$. B. Beim Behandeln von Xanthanwasserstoff (S. 511)

mit Kalilauge und nachfolgenden Erhitzen der entstandenen Lösung von persulfocyansaurem Kalium mit Äthyljodid und Alkohol auf dem Wasserbad (Klason, J. pr. [2] 38, 379). — Stark lichtbrechendes Öl. Im Vakuum destillierbar. Dis: 1,2544. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. Löst sich in kalter konzentrierter Salzsäure und fällt beim Verdünnen unverändert aus. — Zersetzt sich beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr unter Bildung von Ammoniak, Schwefelwasserstoff, Kohlendioxyd, Äthylmercaptan und Äthylpolysulfiden. Beständig gegen Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf ca. 200°. Beim Behandeln mit alkoh. Kaliumhydrosulfid-Lösung entstehen persulfocyansaures Kalium und Äthylmercaptan.

3.5 - Bis - bensylmercapto - 1.2.4 - thiodiasol, Persulfocyansäure - dibensylester $N - C \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Man sättigt eine Suspension von Xanthanwasserstoff in absol. Alkohol mit Ammoniak und behandelt die erhaltene Lösung von persulfocyansaurem Ammonium mit Benzylchlorid (Rosenheim, Levy, Grünbaum, B. 42, 2927). — Blättchen (aus Alkohol). F: 52°.

3.5-Bis-[carboxymethyl-mercapto]-1.2.4-thiodiasol (Persulfocyanglykol-N-C·S·CH₂·CO₂H
säure) $C_6H_6O_4N_2S_5 = \frac{N-C\cdot S\cdot CH_2\cdot CO_2H}{HO_2C\cdot CH_2\cdot S\cdot C\cdot S\cdot N}$
Beim Behandeln von Kanthanwasserstoff mit Kalilauge und nachfolgenden Erwärmen der erhaltenen Lösung von persulfocyansaurem Kalium mit chloressigsaurem Natrium auf dem Wasserbad (Klason, J. pr. [2] 38, 381). — Tafeln (aus Wasser). F: 177° (Zers.). Leicht löslich in siedendem Wasser. — CuC₂H₄O₄N₂S₃ + 6(?)H₂O. Blaue Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — CaC₂H₄O₄N₂S₃ + 3½H₂O. Prismen (aus Wasser). Löslich in Wasser. — BaC₄H₄O₄N₂S₃ + 3 H₂O. Prismen (aus Wasser). Löslich in Wasser. — BaC₄H₄O₄N₂S₃ + 3 H₂O. Prismen. Schwer löslich in Wasser. — ZnC₄H₄O₄N₂S₃ + H₂O. Undeutliche Krystalle. — CdC₄H₄O₆N₃S₃. Prismen. Schwer löslich in Wasser.

- 2. 2.5-Dioxy-1.3.4-oxdiazol $C_1H_2O_3N_2 = \frac{N-N}{HO \cdot 0 \cdot O \cdot 0 \cdot 0 \cdot OH}$.
- 2.5-Dimercapto -1.8.4-thiodiasol $C_8H_8N_8S_8 = \frac{N-N}{HS \cdot C \cdot S \cdot C \cdot SH}$ ist desmotrop mit 2.5-Dithion-1.3.4-thiodiazolidin, S. 677.
- 2.5-Bis-methylmercapto-1.3.4-thiodiazol $C_4H_0N_2S_2=\frac{N-N}{CH_2\cdot S\cdot C\cdot S\cdot CH_2\cdot Die}$ Die von Busce, Ziegele $(J.\ pr.\ [2]\ 60,\ 42)$ unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist von Busce, Brehler $(J.\ pr.\ [2]\ 93\ [1916],\ 356)$ als 2-Mercapto-5-methylmercapto-1.3.4-thiodiazol $(S.\ 693)$ erkannt worden.

2.5 - Bis - bensylmercapto - 1.8.4 - thiodiasol $C_{16}H_{14}N_3S_3 = N_{.....N}$

C.H. ·CH. ·S·C·S·C·S·CH. ·C.H. · B. Beim Kochen des Dikaliumsalzes des 2.5-Dimercapto-1.3.4-thiodiazols mit Benzylchlorid in Alkohol (Busch, B. 27, 2520). — Nadeln (aus Alkohol). F: 89°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

2.5 - Bis - bensoylmercapto - 1.3.4 - thiodiazol $C_{16}H_{10}O_6N_2S_6 =$

C₈H₅·CO·S·C·S·C·S·CO·C₃H₅. B. Aus dem Dikaliumsalz des 2.5-Dimercapto-1.3.4-thiodiazols und Benzoylchlorid in Alkohol (Buson, B. 27, 2519). — Nadeln. F: 184—185°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. Wird schon beim Kochen mit Alkohol oder Essigester zersetzt.

Bis - [5 - bensylmercapto - 1.8.4 - thiodiasolyl - (2)] - disulfid $C_{18}H_{14}N_4S_3 =$

 $\begin{bmatrix} N-N \\ C_2H_5\cdot CH_2\cdot S\cdot C\cdot S\cdot C\cdot S-\end{bmatrix}_3. \quad B. \text{ Beim Krwarmen des Dikaliumsalzes des Bis-[5-mercapto-1.3.4-thiodiazolyl-(2)]-disulfids (S. 694) mit Benzylchlorid in Alkohol (Busch, Ziegele, J. pr. [2] 60, 45). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 109°. — Gibt beim Erwarmen mit alkoh. Ammoniak 2-Mercapto-5-benzylmercapto-1.3.4-thiodiazol (S. 693).$

2. Dioxy-Verbindungen C_nH_{2n-8}O₈N₂.

2.5-Dloxy-2-phenyl- Δ^4 -1.3.4-oxdiazolin $C_0H_0O_2N_3=\frac{N-NH}{HO\cdot C\cdot O\cdot O(OH)\cdot C_0H_3}$

2-Methoxy-5-methylmercapto-2.8-diphenyl-1.8.4-thiodiazolin $C_{16}H_{16}ON_{18}S_{6}=N-N\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus 2-Jod-5-methylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin $CH_{6}\cdot S\cdot C\cdot S\cdot C(O\cdot CH_{4})\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus 2-Jod-5-methylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin (S. 606) und überschüssiger Natriummethylat-Lösung (Busch, Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67, 225). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 82°. — Gibt bei der Einw. von alkoh. Salzsäure 2-Chlor-5-methylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin.

2. Athoxy.5. methylmercapto.2.3. diphenyl.1.3.4. thiodiazolin $C_{17}H_{18}ON_{2}S_{3} = N - N \cdot C_{2}H_{3}$

CH₂·S·C·S·C(O·C₂H₅)·C₆H₅

B. Aus 2-Jod-5-methylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiagolin und überschüssiger Natriumäthylat-Lösung (Busch, Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67, 224). — Blätter (aus Alkohol). F: 106°. Leicht löslich in Äther und Benzol, ziemlich leicht in warmem Alkohol und Petroläther. — Beim Behandeln der äther. Lösung mit alkoh. Salzsäure entsteht 2-Chlor-5-methylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin.

3-p-Tolyl-2-methoxy-5-methylmercapto-2-phenyl-1.3.4-thiodiasolin C₁₇H₁₈ON₂S₆
N-N·C₅H₄·CH₃
B. Beim Behandeln von 2-Jod-5-methylmercapto-3-p-tolylCH₃·S·C·S·C(O·CH₃)·C₅H₅
2-phenyl-1.3.4-thiodiasolin mit Natriummethylat-Lösung (Busch, Blums, J. pr. [2] 67,
260). — Nadeln (aus Alkohol). F: 95°. Leicht löslich in Äther und Alkohol.

3-p-Tolyl-2-äthoxy-5-methylmercapto-2-phenyl-1.3.4-thiodiazolin $C_{18}H_{20}ON_2S_3=N-N\cdot C_8H_4\cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Busch, Blume, $CH_2\cdot S\cdot C\cdot S\cdot C(O\cdot C_2H_3)\cdot C_3H_4$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Busch, Blume, J. pr. [2] 67, 260). Nadeln. F: 83°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, etwas löslich in Wasser.

3. Dioxy-Verbindungen C_nH_{2n-10}O₈N₂.

3 - Methyi - 4 - [3.4 - dioxy - phenyi] - 1.2.5 - oxdiazol, 3 - Methyi - 4 - [3.4 - dioxy - phenyi] - furazan $C_0H_0O_0N_0=\frac{(HO)_0C_0H_0\cdot C-C_0\cdot CH_0}{N\cdot O\cdot N}$

8-Methyl-4-[8.4-dimethoxy-phenyl]-furasan $C_{11}H_{16}O_{2}N_{6} = H_{-1}O_{1}C_{11}H_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-1}C_{-$

 Kochen von α -Methyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-glyoxim-diacetat (Bd. VIII, S. 403) mit verd. Kalilauge (M.). — Stäbchen (aus verd. Alkohol). F: ca. 75°. Sehr leicht löslich in Alkohol. - Löst sich in konz. Schwefelsäure mit amethystroter Farbe.

S-Methyl-4-[8.4-dimethoxy-phenyl]-furasan-oxyd, Methyl-[8.4-dimethoxyphenyl]-furoxan, "Diisonitrosomethylisoeugenolperoxyd" $C_{11}H_{12}O_{4}N_{6} = (CH_{3}\cdot O)_{2}C_{6}H_{3}\cdot C - C\cdot CH_{3}$ " ($CH_{3}\cdot O)_{2}C_{6}H_{3}\cdot C - C\cdot CH_{3}$ "). B. Beim Eintropfen einer

konz. Lösung von Kaliumnitrit in eine Lösung von Isoeugenolmethyläther in Eisessig und nachfolgenden Aufbewahren (Malagnen, G. 24 II, 7; vgl. Argell, B. 24, 3996; G. 22 II, 337). Aus α - und β -Methyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-glyoxim (Bd. VIII, S. 403) bei der Oxydation mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (M.). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 118° (M.; A.). Unlöslich in Kalilauge (M.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und siedender harventrickter. Salessing 2. Methyl 4 [4] Alichard harven M. Deine (M.). konzentrierter Salzssure 3-Methyl-4-[3.4-dimethoxy-phenyl]-furazan (M.). Beim Behandeln mit Zinkstaub in Alkohol und Eisessig entsteht α-Methyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-glyoxim (M.). Beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge erhält man 4-Hydroxylamino-3-[3.4-dimethoxyphenyl]-isoxazol (S. 451) (M.), das von Ponzio, Torres, G. 59 [1929], 463 als 5-Oxy-4-imino-3-[3.4-dimethoxy-phenyl]-isoxazolin aufgefaßt wird. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die rasch in Braun übergeht; beim Verdünnen mit Wasser fällt Methyl-[3.4-dimethoxy-phonyl]-furoxan unverandert aus (M.).

8-Methyl-4-[x-brom-8.4-dimethoxy-phenyl]-furasan-oxyd, Methyl-[x-brom-8.4 - dimethoxy - phenyl] - furoxan $C_{11}H_{11}O_4N_3Br = \frac{(CH_3 \cdot O)_3BrC_6H_3 \cdot C - C \cdot CH_6}{N \cdot O \cdot N \cdot O}$ oder

 $(CH_3 \cdot O)_2BrC_4H_3 \cdot C - C \cdot CH_3$. Beim Erwärmen von Methyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-

furoxan mit Brom in Eisessig auf 70° (Malagnini, G. 24 II, 9). — Krystalle (aus Alkohol). Triklin pinakoidal (Borris, Z. Kr. 44, 650; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 605). F: ca. 133° (M.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die auf Zusatz von Kaliumdichromat-Lösung erst in Rot, dann in Braun übergeht (M.).

8-Methyl-4-[x-nitro-8.4-dimethoxy-phenyl]-furasan-oxyd, Methyl-[x-nitro-**3.4** - dimethoxy - phenyl] - furoxan $C_{11}H_{11}O_{\phi}N_{\phi} = \frac{(CH_{3} \cdot O)_{3}(O_{5}N)C_{6}H_{3} \cdot C - C \cdot CH_{3}}{N \cdot O \cdot N \cdot O}$ oder

 $(CH_a \cdot O)_a(O_aN)C_aH_a \cdot C - C \cdot CH_a$ B. Aus Methyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-furoxan und

Salpetersaure (D: 1,45) unter Kühlung (Malagnini, G. 24 II, 8). — Krystalle (aus Benzol). F: ca. 1890. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblicher Farbe.

4. Dioxy-Verbindungen C_nH_{2n-14}O₃N₂.

6. 6'-Dioxy-2.2'-oxido-dipyrido dyi-(3.3')
$$C_{10}H_4O_8N_8$$
, Formel I. I. HO. NOM II. HO. NOM OH

5.5'-Dichlor-6.6'-dioxy-2.2'-oxido-dipyridyl-(3.8') C₁₆H₄O₅N₅Cl₅, Formel II. Eine Verbindung, der vielleicht die Formel II zukommt, s. Bd. XXII, S. 257.

5. Dioxy-Verbindungen C_nH_{2n-18}O₃N₂.

Dioxy-Verbindungen C₁₄H₁₀O₂N₂.

1. 3.5-Bis-[4-oxy-phonyl]-1.2.4-oxdiaxol $C_{14}H_{10}O_{2}N_{2} =$ N-C-C-H-OH

HO·C.H.·C·O·N

8.5 - Bis - [4 - methoxy - phenyl] - 12.4 - oxdissol, O.N - Anisenyl - anisamidoxim

N-C·C₆H₄·O·CH₅

Nahan Anisaldoximasacovad (S. 407) $C_{10}H_{14}O_{0}N_{0}=CH_{2}\cdot O\cdot C_{0}H_{4}\cdot C\cdot O\cdot N$ B. Neben Anisaldoximperoxyd (S. 107) beim Behandeln von α-Anisaldoxim mit Natriumhypochlorit in alkal. Lösung (Ponzio,

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562.

Busti, C. 1906 II, 233; G. 86 II, 342). — Farblose Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig), die sich bald gelblich färben. F: 175—176°. Leicht löslich in Chloroform, löslich in warmem Alkohol und Essigsäure, schwer löslich in Äther, fast unlöslich in Petroläther.

2. 3.4-Bis-[4-oxy-phonyl]-1.2.5-oxdiazol, 3.4-Bis-[4-oxy-phonyl]-furasan $C_{14}H_{10}O_{5}N_{8}= \begin{tabular}{c} HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot C---C\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH\\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ \end{tabular}$

3.4-Bis-[4-methoxy-phenyl]-furasan-oxyd, Bis-[4-methoxy-phenyl]-furoxan $C_{18}H_{14}O_4N_8= \begin{array}{c} CH_8 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C - C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_8^{-1}) \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \end{array}$ Bis-[4-methoxy-phenyl]-furoxan $G_{18}H_{14}O_4N_8= \begin{array}{c} CH_8 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_8^{-1}) \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \end{array}$ Bis-[4-methoxy-phenyl]-furoxan $G_{18}H_{14}O_4N_8= \begin{array}{c} CH_8 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_8^{-1}) \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \end{array}$ Bis-[4-methoxy-phenyl]-furoxan $G_{18}H_{14}O_4N_8= \begin{array}{c} CH_8 \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot O \cdot N \cdot O \cdot CH_8^{-1} \\ N \cdot$

3. 2.5 - Bis - [4 - oxy - phonyl] - 1.3.4 - oxdiazol $C_{14}H_{16}O_{2}N_{3} = N_{1} - N_{1}$

HO·C'H'·Ç·O·Ç·C'H'·OH

2.5-Bis-[4-methoxy-phenyl]-1.3.4-oxdiazol $C_{10}H_{44}O_{5}N_{2} = N_{1}N_{1}N_{2}$

CH₂·O·C₆H₄·C·O·C·C₆H₄·O·CH₅

hitzen für sich auf 260°, mit Phosphorpentachlorid auf ca. 135° oder mit Thionylchlorid unter Rückfiuß (Stollik, Bambach, J. pr. [2] 74, 15). — Nadeln (aus Alkohol). F: 164°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Ather, unlöslich in Wasser. — C₁₆H₁₄O₅N₂ + AgNO₂. Farblose Masse (aus Alkohol). F: 233°. Wird am Licht violett.

6. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-26} O_8 N_2$.

8.8'-Dioxy-5.5'-oxido-dichinolyi-(6.6'), **3.6-Dioxy-** $_{\rm R\cdot O}$.
[dipyridino-3'.2': 1.2; 2".3": 7.8-diphenyienoxyd] $^{\rm 2}$), **8'.8"-Dioxy-** [dichinolino-5'.6': 2.3; 6".5": 4.5-furan] $^{\rm 2}$)
N $C_{\rm Le}H_{\rm 1e}O_{\rm p}N_{\rm p}$, s. nebenstehende Formel (R = H).

8.8'-Dišthoxy-5.5'-oxido-dichinolyl-(6.6') $C_{22}H_{12}O_{2}N_{2}$, s. obenstehende Formel (R = $C_{2}H_{3}$). B. Man erhitzt 2.5.2'.5'-Tetrašthoxy-benzidin-dihydrochlorid mit o-Nitrophenol in einem Gemisch von konzentrierter und rauchender Schwefelsäure auf 120—125°, trägt Glycerin ein und erhitzt dann auf 140—150° (Colson, C. r. 107, 1004; 108, 677; Bl. [3] 1, 169). — Nadeln (aus Äther), F: 71,5°. Löslich in ca. 10 Tln. Alkohol. Löslich in verd. Salzsäure. — Liefert beim Behandeln mit Bromwasser eine Verbindung $C_{22}H_{12}O_{2}N_{2}Br_{2}(?)$ [F: ca. 130° (Zers.); löslich in Alkohol; unlöslich in Säuren]. — Gibt mit konz. Eisenchlorid-Lösung eine grüne Färbung. — $C_{22}H_{12}O_{2}N_{2}+2HCl$. Gelbe Krystalle. Leicht löslich in Wasser. — $C_{22}H_{12}O_{2}N_{2}+2SnCl_{2}$. Gelbe Nadeln. F: 135°. Sehr schwer löslich in Wasser. — $C_{22}H_{12}O_{2}N_{2}+2HCl+PtCl_{4}+2H_{2}O$. Hellgelbe Krystalle. Löslich in 50 Tln. siedendem Wasser.

C. Trioxy-Verbindungen.

1. Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_4N_2$.

Verbindung $C_{10}H_{12}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel (R u. R' — H)

Verbindung $C_{a_1}H_{a_2}O_aN_a$, s. nebenstehende Formel (R = CH_a ; R' = C_aH_a). Eine Verbindung, die vielleicht diese Konstitution besitzt, s. Bd. XVIII, S. 226.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562.

²⁾ Zur Stellungebeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. Trioxv-Verbindungen Cn H_{2n-32}O₄N₂.

4'.5'.6"-Trioxy-6(oder 7)-methyl-[(benzo-1'.2': 1.2) - (cumarono-3".2":3.4) - phenazin] 1) $C_{22}H_{14}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel (R = H).

4'.5'.6"- Trimethoxy - 6 (oder 7) - methyl - [(benzo-

4'.5'.6"-Trimethoxy - 6 (oder 7) - methyl - (coenso-1'.2':1.2)-(cumarono-3".2":3.4)-phenasin]¹) (,,Trimethoxy-α-brasotoluchinoxalin") C₃₆H₃₀O₄N₂, s. nebenstehende Formel (R = CH₃). B. Beim Kochen von Trimethoxy-α-brasanchinon (Bd. XVIII, S. 229) mit 3.4-Diamino-toluol und Natriumacetat in Eisessig (Perkin, Robinson, Soc. 95, 395). — Orangebraune Nadeln (aus Eisessig). F: 257°.

Tablick in Albehal and Eisessig. Die gelbe Lösung in Benyol fluoresciert grün. — Gibt mit Löslich in Alkohol und Eisessig. Die gelbe Lösung in Benzol fluoresciert grün. — Gibt mit konz. Salzsäure eine rote Färbung. Die blaue Lösung in Schwefelsäure wird auf Zusatz von Wasser rot und gibt dann einen braunen Niederschlag.

D. Tetraoxy-Verbindungen.

1. Tetraoxy-Verbindungen $C_n H_{2n-20} O_5 N_2$.

Verbindung C₁₆H₁₈O₅N₂, s. nebenstehende Formel (Ru. $\mathbf{R}' = \mathbf{H}$).

Verbindung $C_{26}H_{24}O_5N_9$, s. nebenstehende Formel (R = CH₃; R' = C₉H₅). Eine Verbindung, die vielleicht diese Konstitution besitzt, s. Bd. XVIII, S. 252.

2. Tetraoxy-Verbindungen C_nH_{2n-22}O₅N₂.

5.6 - Dioxy - 3 - [6.7 - dioxy - isochinolyl - (1)]- $\beta.\gamma$ -benzisoxazol, 5.6-Dioxy-3-[6.7-dioxyisochinolyi-(1)]-anthranil C18H10O5N2, s. nebenstehende Formel (R = H).

5.6 - Dimethoxy - 3 - [6.7 - dimethoxy - isochinolyl - (1)] - β . γ - benzisoxazol, 5.6 - Dimethoxy-3-[6.7-dimethoxy-isochinolyl-(1)]-anthranil, "Anthranilopapaverin" $C_{20}H_{18}O_5N_8$, s. obenstehende Formel (R = CH $_3$). B. Neben Aminopapaveraldin beim Erwärmen von Nitropapaveraldin (Bd. XXI, S. 636) mit Zinnchlorür und alkoholisch-wäßriger Salzsäure (Pschorr, B. 37, 1937). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol), Prismen (aus Benzol). Sintert bei 235°. F: 244—245° (korr.). Leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Benzol, sehr schwer in Aceton, Essigester und Methanol, unlöslich in Wasser und Äther. 1 Tl. löst sich in ca. 1000 Tln. heißem Alkohol.

3. Tetraoxy-Verbindungen $C_n H_{2n-32} O_5 N_2$.

4'.5'.6".7" - Tetraoxy - 6(oder 7) - methyl - [(benzo-1'.2': 1.2) - (cumarono - 3".2": 3.4) - phenazin11) $C_{22}H_{16}O_5N_2$, s. nebenstehende Formel (R = H).

4'.5'.6".7"-Tetramethoxy-6(oder 7)-methyl-[(benzo- CH2 1'.2':1.2) - (cumarono - 3''.2'':3.4) - phenasin] 1) ("Tetramethoxy- α -brasotoluchinoxalin") $C_{37}H_{32}O_{5}N_{2}$, s. nebenstehende Formel (R = CH₂). B. Beim Behandeln von Tetramethoxy- α -brasanchinon (Bd. XVIII, S. 253) mit salzsaurem

3.4-Diamino-toluol und Natriumacetat in Essigsäure (Perkin, Robinson, Soc. 95, 399). Kaffeebraune Nadeln (aus Toluol). Sintert bei 205-210°. Löslich in siedendem Toluol mit brauner Farbe. Die verd. Lösung in Toluol fluoresciert intensiv grün. — Die blaue Lösung in Schwefelsäure wird auf Zusatz von Wasser rosa.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

III. Oxo-Verbindungen.

A. Monooxo-Verbindungen.

1. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n} O_2 N_2$.

1. 2-0x0-1.3.4-0xdiazolidin, 1.3.4-0xdiazolidon-(2) $C_2H_4O_2N_3=HN$ —NH $H_4\dot{O}\cdot O\cdot \dot{C}O$

4-Phenyl-2-thion-1.3.4-thiodiasolidin bezw. 4-Phenyl-2-mercapto-1.3.4-thiodiasolin $C_8H_8N_8S_8=\frac{C_6H_6\cdot N-NH}{H_a^{\ C}\cdot S\cdot CS}$ bezw. $H_a^{\ C}\cdot S\cdot S\cdot SH$ Beim Erwärmen des Kaliumsalzes der Phenylhydrazin-β-dithiocarbonsäure (Bd. XV, S. 299) mit überschüssiger 40% [Giger Formaldehyd-Lösung auf 40—50% (Busch, B. 28, 2638; D. R. P. 85568; Frdl. 4, 1327). Bei der Reduktion von 3-Phenyl-2-5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin (S. 678) mit 2% [Gigem Natriumamalgam in Alkohol (B., Stramer, J. pr. [2] 60, 189). — Blättchen (aus Benzol), Tafein (aus Chloroform). F: 112% (B.; B., Sr.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, sohwerer in Ather, fast unlöslich in Ligroin; sehr leicht löslich in verd. Alkalilaugen, langsam löslich in Alkalicarbonat-Lösung (B., B. 28, 2639). — Zerfällt beim Kochen mit Ferrichlorid in Alkohol entsteht Bis-[4-phenyl-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (S. 600) (B., B. 28, 2639). Das Kaliumsalz gibt mit Methyljodid 4-Phenyl-2-methylmercapto-1.3.4-thiodiazolin (S. 600) (B., B. 28, 2647). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die beim Erwärmen in Braungelb umschlägt; dabei tritt Geruch nach Formaldehyd und schwefliger Säure auf (B., B. 28, 2639). — Kaliumsalz. Silberglänzende Blättchen (B., B. 28, 2639).

4-p-Tolyl-2-thion-1.3.4-thiodiasolidin bezw. 4-p-Tolyl-2-mercapto-1.3.4-thiodiasolin $C_0H_1ON_2S_3=$ $C_0H_4\cdot N-NH$ $CH_3\cdot C_0H_4\cdot N-N$ $CH_3\cdot C$

4- β -Naphthyl-2-thion-1.3.4-thiodiasolidin bezw. 4- β -Naphthyl-2-mercapto-1.3.4-thiodiasolin $C_{18}H_{10}N_{8}S_{8}=$ $\begin{array}{c} C_{10}H_{7}\cdot N. -NH \\ H_{3}\dot{C}\cdot S\cdot\dot{C}S \end{array}$ bezw. $H_{3}\dot{C}\cdot S\cdot\dot{C}\cdot SH$ Kaliumsalz der N- β -Naphthylhydrazin-N'-dithiocarbonsäure (Bd. XV, S. 574) und Formaldehyd-Lösung bei 30—40° (Busce, Best, J. pr. [2] 60, 232). — Gelbliche Prismen (aus Benzol). F: 115°.

2. Oxo-Verbindungen CaHaOaNa.

1. 3-Oxo-tetrahydro-1.2.4-oxdiazin $C_3H_4O_2N_3 = HN < CH_4 OH_2 > 0$.

2.4 - Diphenyl - 3 - oxo - tetrahydro - 1.2.4 - thiodianin - 1 - dioxyd $C_{15}H_{14}O_5N_9S = C_6H_5 \cdot N < CO \cdot N(C_6H_5) > SO_8$. Vielleicht kommt dem "Anhydrid der Diphenyltaurocarbaminsaure" (S. 138) diese Konstitution zu.

- 2. 5-0x0-2-methyl-1.3.4-oxdiaxolidin, 2-Methyl-1.3.4-oxdiaxolidon-(5) $C_{8}H_{6}O_{8}N_{8} = \frac{HN---NH}{OC\cdot O\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot } .$
- 8-Phenyl-2-methyl-1.8.4-thiodiasolidon (5) anil, 8-Phenyl-5-phenylimino-2-methyl-1.8.4-thiodiasolidin bezw. 8-Phenyl-5-anilino-2-methyl-1.8.4-thiodiasolin $\begin{array}{c} \text{HN} \text{N} \cdot \text{C}_6 \text{H}_5 \\ \text{C}_{18} \text{H}_{18} \text{N}_8 \text{S} = \\ \text{C}_{6} \text{H}_3 \cdot \text{N} : \dot{\text{C}} \cdot \text{S} \cdot \dot{\text{C}} \text{H} \cdot \text{CH}_5 \\ \text{C}_6 \text{H}_5 \cdot \text{NH} \cdot \dot{\text{C}} \cdot \text{S} \cdot \dot{\text{C}} \text{H} \cdot \text{CH}_3 \\ \text{entsteht aus } 1.4\text{-Diphenyl-thiosemicarbazid und fiberschüssigem Acetaldehyd in alkoh. Salzsäure (Busch, Ridden, B. 30, 855). <math>\text{C}_{18} \text{H}_{18} \text{N}_8 \text{S} + \text{HCl}$. Tafeln. F: 147°. Wird von Wasser in Salzsäure, Acetaldehyd und 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid zerlegt.
- $\begin{array}{lll} \textbf{8-Phenyl-2-chlor-2-methyl-1.8.4-thiodiasolidon-(5)-anil, 8-Phenyl-2-chlor-5-phenylimino-2-methyl-1.8.4-thiodiasolidin bezw. 8-Phenyl-2-chlor-5-anilino-HN---N\cdot C_6H_6\\ \textbf{2-methyl-1.8.4-thiodiasolin} & C_{18}H_{14}N_5ClS = & C_6H_6\cdot N\cdot C\cdot S\cdot CCl\cdot CH_6\\ \end{array}$ bezw.
- N—N·C₆H₆
 N—N·C₆H₆
 Zur Konstitution vgl. Busch, Renner, B. 67 [1934], 385. B. C₆H₆·NH·C·S·CCl·CH₂
 Aus 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid und Acetylchlorid in siedendem Benzol (B., Schneider, J. pr. [2] 67, 253). Blättchen (aus Alkohol + Äther). Färbt sich von 200° an dunkel, sintert bei ca. 220° und schmilzt bei 227—228° unter Zersetzung (B., R.). Liefert beim Behandeln mit wäßr. Ammoniak, Alkalilauge oder Wasser Phenylsenföl und eine Verbindung C₁₈H₁₈ON₁₈S [Krystalle; F: 152°] (B., SCH.). Mit alkoh. Ammoniak entsteht 1.4-Diphenyl-5-methyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin (Syst. No. 4671) (B., SCH.).
- 8-Phenyl-5-thion-2-methyl-1.3.4 thiodiasolidin bezw. 8-Phenyl-5-mercapto-2-methyl-1.3.4 thiodiasolin $C_9H_{10}N_8S_8=\frac{HN-N\cdot C_6H_6}{SC\cdot S\cdot CH\cdot CH_9}$ bezw. $\frac{N-N\cdot C_6H_6}{HS\cdot C\cdot S\cdot CH\cdot CH_3}$. B. Durch Einwirkung von Acetaldehyd auf ω -phenyl-dithiocarbazinsaures Kalium (Bd. XV, S. 299) in Wasser und folgendes Ansäuern (Busch, B. 28, 2641). Blätter (aus Benzol + Ligroin). F: 132°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig und heißem Chloroform, sehr schwer in Ligroin. Sehr leicht löslich in verd. Alkalilaugen. Bei der Oxydation mit Ferrichlorid in Alkohol unter Küllung entsteht Bis-[4-phenyl-5-methyl-13.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (S. 601). Zerfällt beim Erwärmen mit Kalilauge in Acetaldehyd und ω -Phenyl-dithiocarbazinsäure. Kaliumsalz. Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Färbt sich beim Aufbewahren an der Luft gelb.
- 8-p-Tolyl-5-thion-2-methyl-1.8.4-thiodiasolidin bezw. 8-p-Tolyl-5-mercapto-HN— $N\cdot C_8H_4\cdot CH_2$ N— $N\cdot C_8H_4\cdot CH_2$ Sc. Sc. Sc. CH·CH₂ bezw. HS·C·S·CH·CH₃

 B. Durch Einw. von Acetaldehyd auf ω -p-tolyl-dithiocarbazinsaures Kalium (Bd. XV, S.521) und folgendes Ansäuern (Buson, J. pr. [2] 60, 223). Prismen (aus Benzol). F: 143°. Zeigt ähnliche Löslichkeit wie 4-Phenyl-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (S. 621). Liefert bei der Oxydation mit Ferrichlorid in alkoh. Salzsäure Bis-[4-p-tolyl-5-methyl-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (S. 601). Natriumsalz. Silberglänzende Blättchen.
- 8- α -Naphthyl-5-thion-2-methyl-1.8.4-thiodiasolidin bezw. 8- α -Naphthyl-5-mercapto-2-methyl-1.8.4-thiodiasolin $C_{12}H_{12}N_2S_3=$ $\begin{array}{c} HN-N\cdot C_{16}H_7\\ SC\cdot S\cdot CH\cdot CH_2 \end{array}$ $\begin{array}{c} N-N\cdot C_{16}H_7\\ SC\cdot S\cdot CH\cdot CH_2 \end{array}$ $\begin{array}{c} N-N\cdot C_{16}H_7\\ HS\cdot C\cdot S\cdot CH\cdot CH_2 \end{array}$ $\begin{array}{c} N-N\cdot C_{16}H_7\\ HS\cdot C\cdot S\cdot CH\cdot CH_2 \end{array}$ $\begin{array}{c} B\cdot C\cdot$
- 8- β -Naphthyl-5-thion-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 8- β -Naphthyl-5-mercapto-2-methyl-1.3.4-thiodiazolin $C_{12}H_{12}N_2S_2= \frac{HN-N\cdot C_{16}H_7}{SC\cdot S\cdot CH\cdot CH_2}$ bezw. $HS\cdot C\cdot S\cdot CH\cdot CH_2$.

 B. Aus ω -[β -naphthyl]-dithiocarbazinsaurem Kalium (Bd. XV, S. 574) und Acetaldehyd in wäßr. Lösung in der Kälte (Buscm, Best, J. pr. [2] 60, 232). Gelbliche Prismen (aus Benzol). F: 164—165°. Ziemlich sehwer löslich in Alkohol, leicht in warmem Benzol; löslich in warmer Soda-Lösung. Beim Erwärmen mit Alkalilauge tritt Geruch nach Acetaldehyd auf.

- 8-[3-Methoxy-phenyl]-5-thion-2-methyl-1.3.4-thiodiasolidin bezw. 3-[2-Methoxy-phenyl]-5-mercapto-2-methyl-1.3.4-thiodiasolin $C_{10}H_{12}ON_2S_2=HN-N\cdot C_4H_4\cdot 0\cdot CH_2$ bezw. N-N·C₄H₄·0·CH₂ bezw. N-N·C₄H₄·0·CH₂ B. Durch Einw. von Acetaldehyd suf ω -[2-methoxy-phenyl]-dithiocarbazinsaures Kalium (Bd. XV, S. 594) und folgendes Ansäuern (Busch, Bast, J. pr. [2] 60, 226). Gelbliche Prismen (aus Benzol). F: 149°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol.
- 3. 5-0xo-2.2-dimethyl-1.3.4-oxdiazolidin, 2.2-Dimethyl-1.3.4-oxdiazolidon-(5) $C_4H_4O_2N_4 = \frac{HN-NH}{OC\cdot O\cdot C(CH_2)_a}$
- $\begin{array}{ll} \textbf{3-Phenyl-5-thion-2.3-dimethyl-1.8.4-thiodiasolidin} & \text{bezw. 8-Phenyl-5-mercepto-2.2-dimethyl-1.8.4-thiodiasolin} & \text{$C_{10}H_{12}N_2S_2$} = \frac{HN--N\cdot C_0H_3}{S\dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}(CH_2)_3} & \text{bezw.} \end{array}$
- N—N·C₆H₅
 HS·C·S·C(CH₅)₂
 B. In geringer Menge bei Einw. von Aceton auf die wäßr. Lösung von ω -phenyl-dithiocarbazinsaurem Kalium (Bd. XV, S. 299), zuletzt bei 60—70°; man säuert mit Salzsäure an (Busch, Stern, J. pr. [2] 60, 233). Krystalle (aus Benzol-Ligroin). F: 135—136°. In den gewöhnlichen Lösungsmitteln sowie in Alkalilaugen und -carbonaten leicht löslich. Wird beim Erwärmen mit Alkalien in die Ausgangsverbindungen gespalten. Gibt beim Behandeln mit Jod Bis-[phenylhydrazino-thioformyl]-disulfid. Mit Methyljodid entsteht ω -Phenyl-dithiocarbazinsäure-methylester. KC₁₈H₁₁N₈S₂ + 2H₂O. Krystalle.
- 4. 5 · 0xo · 2 · methyl · 2 · āthyl · 1.3.4 · oxdlazolidin, 2 · Methyl · 2 · āthyl · 1.3.4 · oxdlazelldon · (5) $C_8H_{10}O_2N_2 = \frac{HN NH}{OC \cdot O \cdot C(OH_2) \cdot C_2H_4}$
- $\begin{aligned} \textbf{3-Phenyl-5-thion-2-methyl-2-5thyl-1.8.4-thiodiasolidin} & \text{bezw. 3-Phenyl-5-mercapto-2-methyl-2-5thyl-1.8.4-thiodiasolin} & \text{$C_{11}H_{14}N_{4}S_{8}$} & = \frac{HN N \cdot C_{4}H_{5}}{SC \cdot S \cdot C(CH_{4}) \cdot C_{2}H_{5}} & \text{bezw.} \end{aligned}$
- N—N·C₆H₅
 HS·C·S·C(CH₃)·C₃H₅
 B. Aus ω -phenyl-dithiocarbazinsaurem Kalium und Methyläthylketon in sehr geringer Ausbeute (Busch, Stern, J. pr. [2] 60, 234). Nadeln (aus Benzol-Petroläther). F: 158° (Zers.). Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln sowie in Alkalicarbonaten.
- 5. Anhydro-[2.6-bis-hydroxylamino-2.6-dimethyl-heptanon-(4)], "Triacetondihydroxylaminanhydrid" $C_0H_{10}O_2N_2=$
- OC

 CH3 · C(CH3)2 · NH

 O. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Benzol bestimmt

 (HARRIES, LHEMANN, B. 30, 233). B. Bei mehrstündigem Kochen von 1 Mol Phoron

 (Bd. I, S. 751) mit 2 Mol Hydroxylamin in Alkohol bei Gegenwart von etwas starker Natron-

 lauge (H., L., B. 30, 233, 2733). Beim Kochen von Triacetondihydroxylamin (Bd. IV, S. 541)

 mit verd. Alkalilauge (H., L., B. 30, 2733). Triklin pinakoidal (REUTER, C. 1899 II, 179;

 vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 516). Säulen (aus Äther), Spieße (aus Petroläther). F: 101—102° (H.,

 L., B. 30, 233). Ist in kleinen Mengen unzersetzt destillierbar (H., L., B. 30, 233). Gibt

 bei der Reduktion mit Zinkstaub und rauchender Salzsäure Triacetondiamin (Bd. IV, S. 325),

 mit 3½ gigen Natriumamalgam in verd. Schwefelsäure Triacetonalkadiamin (Bd. IV, S. 301)

 (H., L., B. 30, 2734, 2735). Liefert bei der Einw. von Acetanhydrid eine Diacetylverbindung

 (s. u.) (H., L., B. 30, 233). C. H₁₆O₂N₂ + 2 HCl. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 165°

 (Zers.) (H., L., B. 30, 233). Chloroplatinat. Prismen (H., L., B. 30, 2733). Oxalat.

 Nadeln (H., L., B. 30, 2733):
- Discotyl-Derivat $C_{12}H_{22}O_4N_2=C_9H_{16}O_2N_6(CO\cdot CH_2)_2$. B. s. bei der vorhergehenden Verbindung. Blätter (aus Petroläther). F: 141° (Harries, Lehmann, B. 80, 233).

F: 149-150°.

2. Monooxo-Verbindungen C, H₂₀₋₂O₂N₂.

1. Oxo-Verbindungen C.H.O.N.

1. $5 - 0 \infty 0 - \Delta^{0} - 1.2.3 - 0 \times diazolin$, $\Delta^{0} - 1.2.3 - 0 \times diazolon - (5) C_{0}H_{0}O_{0}N_{0} = 0$ H_cC-N OC.O.N.

 A^2 -1.2.3 - Thiodissolon - (5) - anil. 5 - Phenylimino - A^2 -1.2.3 - thiodissolin bezw.

5-Anilino-1.2.3-thiodiazol $C_8H_7N_8S = \frac{H_8C-N}{C_8H_6\cdot N : C\cdot S\cdot N}$ bezw. $\frac{HC-N}{C_6H_8\cdot NH\cdot C\cdot S\cdot N}$ B. Bei

längerer Einw. von Diazomethan auf Phenylsenföl in Äther (v. PECHMANN, B. 28, 861; v. P., Norp, B. 29, 2591). — Blattchen (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 172,5° (Zers.). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln in der Wärme, unlöslich in Wasser und Ligroin. — Beim Behandeln mit sauren Reduktionsmitteln oder beim Erwärmen mit verd. Säuren tritt Schwefelwasserstoff-Entwicklung ein. Gibt beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure ein Trinitroderivat (s. u.). Beim Behandeln der alkoh. Lösung mit Isoamylnitrit und Salzsäure entsteht 5-Phenylnitrosamino-1.2.3-thiodiazol (Syst. No. 4607). Bei Einw. von Benzoyl-chlorid und Natronlauge erhält man 5-Benzoylanilino-1.2.3-thiodiazol (Syst. No. 4607) (v. P., N.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch Spuren Salpetersäure blau gefärbt.—ClHgCaHaNaS. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 193°.

Trinitroderivat $C_8H_4O_9N_9S = (C_9H_4N_9S)(NO_9)_8$. B. Beim Eintragen der vorhergehenden Verbindung in 10 Tle. warme konzentrierte Salpetersäure (v. PECHMANN, NOLD, B. 29, 2592). — Orangegelbe Prismen (aus Eisessig oder Aceton). F: 221°. — Schwer löslich; löslich in Alkalilaugen mit gelbroter Farbe. — Natriumsalz. Nadeln. Schwer löslich.

2. 5 - 0xo - 4 - 1.3.4 - oxdiazolin, 1.3.4 - 0xdiazolon - (2) C.H.O.N. =N---NH нсофо

8-Phenyl-1.8.4-oxdiazolon-(2) $C_3H_4O_2N_3 = \frac{N-N\cdot C_3H_3}{HC\cdot O\cdot CO}$. Zur Konstitution vgl.

FREUND, KUH, B. 23, 2821, 2843. — Das Molekulargewicht ist vaporimetrisch bestimmt (FREUND, Goldsmith, B. 21, 2459). — B. Bei 2—3-stdg. Erhitzen von β -Formyl-phenyl-hydrazin mit Phosgen in Benzol (F., G., B. 21, 2458). — Nadeln (aus Schwefelkohlenstoff). F: 73°; Kp: 255—256° (unkort.) (F., G.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig, etwas schwerer in Schwefelkohlenstoff (F., G.). Ziemlich beständig gegen Säuren (F., G.). — Zerfällt beim Kochen mit Soda-Lösung in Kohlendioxyd und β -Formylphenylhydrazin (F., G.).

3-Phenyl-1.3.4-oxdiasolon-(2)-anil, 3-Phenyl-2-phenylimino-1.3.4-oxdiasolin $C_{14}H_{11}ON_{8} = \frac{N - N \cdot C_{9}H_{8}}{HC \cdot O \cdot C : N \cdot C_{8}H_{8}}.$ B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erwärmen von β -Formyl-

phenylhydrazin mit Kohlensäure-dichlorid-anil (Bd. XII, S. 447) in Chloroform (FREUND, KÖNIG, B. 26, 2870). — Nadeln (aus Alkohol). F: 99°. Löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol, schwer löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser. — Liefert beim Eindampfen mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure 2.4-Diphenyl-1-formyl-semicarbazid (Bd. XV, S. 284). — C₁₄H₁₁ON₅ + HCl. Nadeln. F: 185—186°. Wird durch Wasser zersetzt.

1.8.4-Thiodiasolon-(2)-imid, 2-Imino-1.8.4-thiodiasolin bezw. 2-Amino-1.8.4-thiodiasol $C_2H_3N_3S = \frac{N-NH}{HC \cdot S \cdot C \cdot NH}$ bezw. $\frac{N-N}{HC \cdot S \cdot C \cdot NH_3}$. B. Das Hydrochlorid entsteht bei mehrstündiger Einw. von 1-Formyl-thiosemicarbazid (Bd. III, S. 196) auf überschtissiges Acetylchlorid bei Zimmertemperatur (FREUND, MENECKE, B. 29, 2514). — Nadeln (aus Wasser). F: 191°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Bensol und Chloroform. — Reduziert Fehlengsche Lösung beim Erwärmen. Bei 3-stdg. Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid in Methanol im Rohr auf 100° entsteht das Hydrojodid des 3-Methyl-2-imino-1.3.4-thiodiazolins (S. 626). — Hydrochlorid. Nadeln (aus Wasser).

HC·S·C·NH·CO·CH₃. Zur Konstitution vgl. Young, Eyre, Soc. 79, 57. — B. Beim Erhitzen von 1-Formyl-thiosemicarbazid mit Acetylchlorid im Rohr auf 100° (FREUND, MENNECKE, B. 29, 2515). Bei kurzem Kochen von 2-Imino-1.3.4-thiodiazolin mit Essigsäureanhydrid (F., M.). — Nadeln (aus Wasser). F: 268°. Ziemlich schwer löslich in Wasser, leichter in verd. Alkohol; löslich in Alkalilauge. — Liefert beim Kochen mit 5°/oiger Schwefelsäure 2-Amino-1.3.4-thiodiazol.

 $\begin{array}{lll} \text{N-Nitroso-derivst } C_2H_2\text{ON}_4\text{S} = \frac{\text{N--N\cdot NO}}{\text{HC\cdot S\cdot C:NH}} \text{ oder } \frac{\text{N--NH}}{\text{HC\cdot S\cdot C:N\cdot NO}} \text{ bezw. desmo-} \\ \end{array}$ trope Formen. B. Aus salzsaurem 2-Imino-1.3.4-thiodiazolin (S. 624) und Natriumnitrit unter Eiskühlung (Freund, Meinecke, B. 29, 2514). — Gelber, krystallinischer Niederschlag. F: 220° (Zers.).

1.3.4 - Thiodiasolon - (2) - methylimid, 2 - Methylimino - 1.8.4 - thiodiasolin bezw.

2 - Methylamino - 1.8.4 - thiodiazol $C_2H_2N_2S = \frac{N - NH}{HC \cdot S \cdot C \cdot N \cdot CH_2} \frac{N - N}{HC \cdot S \cdot C \cdot N \cdot CH_3}$ B. Das Hydrochlorid entsteht bei kurzem Erhitzen von 4-Methyl-1-formyl-thiosemicarbazid (Bd. IV, S. 72) mit Acetylchlorid auf dem Wasserbad (Pulvermacher, B. 27, 623). — Krystallmasse. F: 65—66°. Löslich in Alkohol, Chloroform und Wasser, schwer löslich in Äther, unlöslich in Ligroin. — Liefert mit Methyljodid im Rohr bei 100° 3-Methyl-2-methylimino-1.3.4-thiodiazolin (S. 626). — C₂H₂N₂S + HCl. Blättchen (aus Alkohol). F: 245°. Löslich in Wasser; schwer löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Äther.

Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 4-Athyl-1-formyl-thiosemicarbazid (Bd. IV, S. 119) mit Acetylchlorid (Freund, Schwarz, B. 29, 2487). — Hydrochlorid Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther. — Hydrochlorid. Krystalle (aus Alkohol). F: 212°.

 $\begin{array}{l} \textbf{1.8.4-Thiodiasolon-(2)-allylimid, 2-Allylimino-1.8.4-thiodiasolin bezw. 2-Allylimino-1.8-thiodiasolin bezw. 2-Al$

HC·S·C·NH·CH_s·CH:CH_s. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erwärmen von 4-Allyl-

HC·S·C·N(CH₂·CH:CH₃)·CO·CH₃. B. Aus 2-Allylimino-1.3.4-thiodiazolin (s. o.) und Acetanhydrid (Fulvermacher, Hempel, B. 27, 627). — Blättchen. F: 57°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöelich in Ligroin.

 $\begin{array}{lll} \textbf{1.8.4-Thiodiasolon-(2)-anil, 2-Phenylimino-1.8.4-thiodiasolin bezw. 2-Anilino-1.8.4-thiodiasol } & \textbf{N.-.NH} & \textbf{N.-.N} \\ \textbf{1.8.4-thiodiasol } & \textbf{C_8H_7N_3S} & = & \textbf{N.-.NH} & \textbf{bezw. } & \textbf{N.-.N} \\ \textbf{H.C.S.C.:N.C_6H_5} & \textbf{bezw. } & \textbf{H.C.S.C.:NH.C_6H_5} & \textbf{B. Beim Erhitzen} \\ \end{array}$ von 4-Phenyl-thiosemicarbazid (Bd. XII, S. 412) mit krystallisierter Ameisensäure (PULVEB-MACHER, B. 27, 617). - Blattchen (aus verd. Methanol). F: 173°. Unlöslich in Äther und Wasser, leicht löslich in Methanol und Alkohol. — Liefert bei mehrstündigem Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° 3-Methyl-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolin-hydrojodid (S. 626).

— C.H.N.S+HCl. Blättchen. Gibt mit Platinchlorid sinen gelbbraunen, amorphen Niederschlag.

- N-Acetyl-derivat $C_{10}H_0ON_0S = \frac{N-N\cdot CO\cdot CH_0}{H\dot{C}\cdot S\cdot\dot{C}:N\cdot C_0H_0} \frac{N-N}{dc} \frac{N-N}{H\dot{C}\cdot S\cdot\dot{C}\cdot N(C_0H_0)\cdot CO\cdot CH_0}$ Zur Konstitution vgl. Young, Eyrn, Soc. 79, 57. B. Beim Kochen von 2-Phenylimino-1.3.4-thiodiazolin mit Acetanhydrid (Pulvermacher, B. 27, 618). Stäbchen (aus Benzol + Ligroin). F: 1429.
- N-Nitroso-derivat $C_2H_2ON_4S = \frac{N-N\cdot NO}{H\dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}:N\cdot C_2H_4}$ oder $\frac{N-N}{H\dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}:N\cdot C_2H_4}$ oder $\frac{N-N}{H\dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}:N\cdot C_2H_4}$. Aus 2-Phenylimino-1.3.4-thiodiazolin-hydrochlorid (S. 625) und Kaliumnitrit in Wasser (Pulvermacher, B. 27, 618). Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 80—81° (Zers.). Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.
- 3-Methyl-1.3.4-thiodiasolon-(2)-imid, 3-Methyl-2-imino-1.3.4-thiodiasolin $C_8H_8N_8S=\frac{N-N\cdot CH_8}{H^{\circ}_C\cdot S\cdot C:NH}$. B. Das Hydrojodid entsteht bei 3-stdg. Erhitzen von 2-Imino-1.3.4-thiodiazolin (8. 624) mit überschüssigem Methyljodid in Methanol (Freund, Meinecke, B, 29, 2514). Öl. $C_8H_8N_8S+HI$. Nadeln. Zersetzt sich gegen 243°. Sehr leicht löslich in Wasser.
- 8-Methyl-1.3.4-thiodiasolon-(2)-methylimid, 3-Methyl-2-methylimino-1.3.4-thiodiasolin $C_4H_7N_8S=\frac{N-N\cdot CH_8}{H_c^U\cdot S\cdot C:N\cdot CH_8}$. B. Das Hydrojodid entsteht beim Erhitzen von 2-Methylimino-1.3.4-thiodiasolin (8. 625) mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 100° (Pulvermacher, B. 27, 624). Öl. $C_4H_7N_8S+HI$. Krystalle (aus Methanol + Ather). F: 232—233°. Leicht löslich in warmem Wasser.
- 8-Methyl-1.3.4-thiodiasolon-(2)-allylimid, 8-Methyl-2-allylimino-1.3.4-thiodiasolin $C_0H_0N_0S=\frac{N-N\cdot CH_0}{H^{C}\cdot S\cdot C:N\cdot CH_0\cdot CH:CH_0}$. B. Das Hydrojodid entsteht bei 3-stdg. Erhitzen von 2-Allylimino-1.3.4-thiodiazolin (S. 625) mit Methyljodid im Rohr auf 100° (PULVERMACHER, HEMPEL, B. 37, 628). Öl. Das Hydrojodid wird beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 180° gespalten unter Bildung von Methylamin und Entwicklung von Schwefelwasserstoff. $C_0H_0N_0S+HI$. Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 176—177° (Zers.). Löslich in heißem Wasser.
- 3-Methyl-1.3.4-thiodiasolon-(3)-anil, 3-Methyl-2-phenylimino-1.3.4-thiodiasolin $C_9H_9N_8S=\frac{N-N\cdot CH_8}{H^+_C\cdot S\cdot C:N\cdot C_8H_8}$. B. Das Hydrojodid entsteht bei mehrstündigem Erhitzen von 2-Phenylimino-1.3.4-thiodiazolin (S. 625) mit Methyljdodi im Rohr auf 100° (Pulvermacher, B. 27, 619). Gelbe Blättchen (aus Wasser). F: 258°. Das Hydrojodid liefert beim Erhitzen mit rauchender Salzsure im Rohr auf 180° Anilin, Methylamin und Schwefelwasserstoff. $C_9H_8N_8S+HI$. Citronengelbe Nadeln (aus Methanol). F: 203—204°. Löslich in heißem Wasser, unlöslich in Äther.
- 8-Phenyl-1.3.4-thiodiazolon-(2)-benzimid, 3-Phenyl-2-benzimino-1.3.4-thiodiazolin $C_{15}H_{11}ON_8S= {N-N\cdot C_8H_5 \atop H\dot{C}\cdot S\cdot\dot{C}:N\cdot CO\cdot C_6H_5}$. B. Neben 1.3-Diphenyl-1.2.4-triazolthion-(5) (Bd. XXVI, S. 174) beim Schmelzen von Benzoyl-isothiocyanat (Bd. IX, S. 222) mit β -Formyl-phenylhydrazin; man trennt die beiden Verbindungen durch Behandeln mit kalter verdünnter Natronlauge (Wheeler, Beardsley, Am. 27, 269). Prismen (aus Alkohol). F: 119—120°. Unlöslich in kalter verdünnter Natronlauge. Zersetzt sich beim Kochen mit verd. Alkalilaugen oder Säuren.
- 2. 5-0xo-2-methyi- Δ^2 -1.3.4-oxdiazolin, 2-Methyi-1.3.4-oxdiazolon-(5) $C_2H_4O_2N_2 = \frac{HN N}{OO \cdot O \cdot O \cdot O \cdot O}$
- 4-Phenyl-2-methyl-1.8.4-oxdiazolon-(5) $C_9H_2O_2N_3=\frac{C_8H_5\cdot N-N}{OC\cdot O\cdot C\cdot CH_4}$. Zur Konstitution vgl. Freund, Kuh, B. 23, 2821, 2843. B. Beim Kochen von β -Acetylphenylhydrazin mit Phosgen in Benzol (F., Goldsmith, B. 21, 1244, 2459; vgl. Ruff, Labhardt, B. 33, 245). Beim Zusammenschmelzen von [α -Phenyl-hydrazino]-ameisenskure-athylester (Bd. XV, S. 276) mit Acetamid (R., L., B. 32, 15). Bei der trocknen Destillation

von β -Acetyl-phenylhydrazin- α -carbonsäureäthylester (Bd. XV, S. 284) (R., L., B. 82, 10). Beim Behandeln von 4-Phenyl-5-imino-2-methyl-1.3.4-oxdiazolin (s. u.) mit Wasser (F., K., B. 23, 2838). Bei mehrstündigem Kochen von 4-Phenyl.2-methyl-1.3.4-oxdiszolthion-(5) (S. 628) mit Quecksilberoxyd in Alkohol (F., G., B. 21, 2468). — Säulen oder Prismen (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (MEYER, B. 21, 2459; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 636). F: 93—94° (F., G., B. 21, 1244; R., L., B. 32, 10). Kp: 280° (unkorr.) (F., G., B. 21, 2460). — Beim Kochen mit Natrium und Alkohol oder beim Erwärmen mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung auf 100° entsteht Phenylhydrazin; dieses entsteht auch neben Essigsäure beim Erhitzen mit 33% eiger Kalilauge; beim Kochen mit Soda-Lösung erhält man unter Kohlendioxyd-Entwicklung β -Acetyl-phenylhydrazin (F., G., B. 21, 2460). Gibt beim Erhitzen mit 1 Mol Phosphorpentachlorid unter Zusatz von etwas Phosphoroxychlorid im Rohr auf 150° 4-Phenyl-5.5-dichlor-2-methyl-1.3.4-oxdiazolin (S. 561) (F., K., B. 23, 2835).

4 - [4 - Nitro - phenyl] - 2-methyl-1.8.4-oxdiszolon-(5) $C_eH_7O_aN_a=$ $O_{\bullet}N \cdot C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot N ---N$

OC·O·C·CH. B. Beim Eintragen der vorhergehenden Verbindung in gekühlte rauchende Salpetersaure (Freund, Haase, B. 26, 1316). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 124°. Löslich in Alkohol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Wasser; löslich in Salzsäure. — Bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad erhält man 4-[4-Amino-phenyl]-2-methyl-1.3.4-oxdiazolon-(5) (s. u.). Beim Eintragen in alkoh. Kalilauge und Behandeln des Reaktionsprodukts mit verd. Salzsäure entsteht β -Acetyl-4-nitro-phenylhydrazin.

4-[2.4-Dinitro-phenyl]-2-methyl-1.8.4-oxdiasolon-(5) $C_0H_4O_4N_4=$ $(O_{\bullet}N)_{\bullet}C_{\bullet}H_{\bullet}\cdot N---N$

 $OC \cdot O \cdot C \cdot CH_s$. B. Bei allmählichem Versetzen einer gekühlten Lösung von 4-Phenyl-2-methyl-1.3.4-oxdiazolon-(5) (S. 626) in konz. Schwefelsäure mit rauchender Salpetersäure (Freund, Haase, B. 26, 1317). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 127°. — Zersetzt sich beim Behandeln mit Alkalilauge.

4-Phenyl-2-methyl-1.3.4-oxdiazolon-(5)-imid, 4-Phenyl-5-imino-2-methyl-1.3.4-oxdiasolin $C_6H_6ON_6 = C_6H_6 \cdot N - N$ 1.3.4-oxdiasolin $C_0H_0ON_6=\frac{C_0H_0ON_6}{HN:C\cdot O\cdot C\cdot CH_6}$. B. Bei 3—4-stdg. Erhitzen von 4-Phenyl-5.5-dichlor-2-methyl-1.3.4-oxdiasolin (S. 561) mit alkoh. Ammoniak auf 150° (Freund, Kuh, B. 23, 2838). — Nadeln (aus Alkohol). F: 112°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Ligroin und Benzol. — Liefert beim Behandeln mit Wasser 4-Phenyl-2-methyl-1.3.4-oxdiazolon-(5).

4-Phenyl-2-methyl-1.8.4-oxdiasolon-(5)-anil, 4-Phenyl-5-phenylimino-CaHa N-N 2-methyl-1.8.4-oxdiasolin $C_{15}H_{13}ON_6 = \frac{C_6H_5 \cdot N : C \cdot O \cdot C \cdot CH_5}{C_6H_5 \cdot N : C \cdot O \cdot C \cdot CH_5}$. B. Beim Erwärmen von β -Acetyl-phenylhydrazin mit Kohlensäure-dichlorid-anil (Bd. XII, S. 447) in trocknem Chloroform (Freund, Könic, B. 26, 2871). Beim Behandeln von S-Methyl-2.4-diphenyl-isothiosemicarbazid (Bd. XV, S. 280) mit Essigsäureanhydrid (Busch, Holzmann, B. 34, 342).

— Nadeln (aus Alkohol). F: 75° (F., K.), 75—76° (B., H.). Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser (F., K.). — Zersetzt sich beim Kochen mit alkoh. Kalilauge unter Rotfärbung und Bildung von Phenylhydrazin (F., K.). — 20. H. ON ±2 HCl. PtCl. Nadeln (aus salvsäurehaltigern Alkohol) F. 920 (F. K.). 2C₁₁H₁₂ON₆+2HCl+PtCl₆. Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 92° (F., K.).

A.g. Naphthyl 2 - mathyl 124 - ordinaler (S.C. H. O.N. — C₁₀H₇·N—N

 $4 - \alpha$ - Naphthyl - 2 - methyl - 1.8.4 - oxdiasolon - (5) $C_{1e}H_{1o}O_{2}N_{e} =$ OC · O · C · CH. B. Bei 2-stdg. Erhitzen von N'-Acetyl-N-α-naphthyl-hydrazin (Bd. XV, S. 564) mit überschüssigem Phosgen in Toluol auf 100° (FREUND, SCHUFTAN, B. 24, 4184). — Nadeln (aus Alkohol). F: 896. Leicht löslich in heißem Alkohol, in Benzol und Chloroform.

4- β -Naphthyl-2-methyl-1.8.4-oxdiasolon-(5) $C_{13}H_{10}O_{2}N_{2} = C_{10}H_{2}\cdot N - N$ OC · O · CH. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (FREUND, HILLRINGHAUS, B. 24, 4179). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 125°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, fast unlöslich in Wasser.

 $\mathbf{i} \cdot [\mathbf{4} \cdot \mathbf{Amino \cdot phenyl}] \cdot \mathbf{2} \cdot \mathbf{methyl} \cdot \mathbf{1.8.4} \cdot \mathbf{oxdiasolon} \cdot (5) \quad \mathbf{C_0H_0O_0N_0} = \mathbf{1.8.4} \cdot \mathbf{0.5}$ $H_{\bullet}N \cdot C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot N - N$ B. Bei der Reduktion von 4-[4-Nitro-phenyl]-2-methyl-1.3.4-OC.O.C.CH oxdiazolon-(5) (s. o.) mit Zinn und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (FREUND, HAASE, 40*

- B. 26, 1318). Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 125°. $C_9H_9O_9N_8+HCl$. Blättchen. F: 220°. $2C_9H_9O_9N_8+H_28O_4$. Nadeln (aus Wasser oder verd, Alkohol). Zersetzt sich bei 250°. $C_9H_9O_9N_8+HNO_9$. Prismen (aus Alkohol). F: 180°. Leicht löslich in Wasser. $2C_9H_9O_9N_8+2HCl+PtCl_4$. Goldgelbe Prismen. Oxalat $2C_9H_9O_9N_8+C_9H_9O_4$. Nadeln.
- 4-[4-Acetamino-phenyl]-2-methyl-1.8.4-oxdiazolon-(5) $C_{11}H_{11}O_8N_3=CH_8\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot N...N$ OC OC CH₆. B. Aus der vorhergehenden Verbindung und Acetanhydrid (Freund. Haase, B. 26, 1319). Nadeln (aus Alkohol). F: 194°.
- 4 [4 Bensamino phenyl] 2 methyl 1.3.4 oxdiasolon (5) $C_{16}H_{18}O_{3}N_{3} = C_{6}H_{5} \cdot CO \cdot NH \cdot C_{6}H_{4} \cdot N N$ OC O C CH B. Aus 4 [4 Amino phenyl] 2 methyl 1.3.4 oxdiasolon (5) oxdiasolon (5) oxdiasolon (6) oxdiasolon (7) oxdiasolon (8) oxdiasolon (8) oxdiasolon (8) oxdiasolon (9) oxdiasolon (
- und Benzoylchlorid in Benzol (FREUND, HAASE, B. 26, 1319). Tafeln (aus Alkohol). F: 207° bis 208°.

 4-[4-Ureido-phenyl]-2-methyl-1.3.4-oxdiasolon-(5) $C_{10}H_{10}O_2N_4 =$
- H₈N·CO·NH·C₆H₄·N—N
 OC·O·C·CH₂
 B. Beim Eindampfen von salzsaurem 4-[4-Amino-phenyl]2-methyl-1.3.4-oxdiazolon-(5) mit Kaliumcyanat in Wasser (Freund, Hasse, B. 26, 1320).
 Krystalle (aus Alkohol). F: 193°.
- 4.4' Bis [5 oxo 2 methyl 1.3.4 oxdiasolinyl (4)] carbanilid $C_{16}H_{16}O_{5}N_{8}=CO\begin{pmatrix}NH\cdot C_{8}H_{4}\cdot N N\\OC\cdot O\cdot C\cdot CH_{5}\end{pmatrix}$. B. Aus 4-[4-Amino-phenyl]-2-methyl-1.3.4-oxdiazolon-(5) und Phosgen in Benzol (Freund, Haase, B. 26, 1320). Krystalle (aus Eisessig). F: 290°.
- 4 [4-Thioureido phenyl] 2 methyl 1.3.4 oxdiasolon (5) $C_{10}H_{10}O_2N_4S = H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N$
- OC·O·C·CH₃. B. Bei längerem Kochen von salzsaurem 4-[4-Aminophenyl]-2-methyl-1.3.4-oxdiazolon-(5) mit Ammoniumrhodanid in Wasser (Freund, Hasse, B. 26, 1319). Nadeln (aus Alkohol). F: 203°.
- 4 [5 Oxo 2 methyl 1.3.4 oxdiasolinyl (4)] thiocarbanilid $C_{16}H_{14}O_6N_4S = C_0H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N N$ OC · O · CH₂. B. Aus 4-[4-Amino-phenyl]-2-methyl-1.3.4-oxdiazolon-(5) und Phenylsenföl (Freund, Haase, B. 26, 1320). F: 170°.
- 4.4'-Bis [5 oxo-2-methyl-1.3.4-oxdiazolinyl-(4)]-thiocarbanilid $C_{18}H_{10}O_4N_68 = CS\begin{pmatrix} NH \cdot C_6H_4 \cdot N N \\ OC \cdot O \cdot C \cdot CH_3 \end{pmatrix}$. B. Aus 4-[4-Amino-phenyl]-2-methyl-1.3.4-oxdiazolon-(5) und Schwefelkohlenstoff in alkoh. Kalilauge (Freund, Haase, B. 26, 1319). Gelbliche Blättchen. F: 208°. Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Eisessig.
- 4 [4 Hydrazino phenyl] 2 methyl 1.3.4 oxdiazolon (5) $C_2H_{10}O_2N_4 = H_2N \cdot NH \cdot C_2H_4 \cdot N N$ OC O C CH₂

 B. Man diazotiert 4-[4-Amino-phenyl]-2-methyl-1.3.4-oxdiazolon-(5) in verd. Salzsäure unter Kühlung, trägt die Diazo-Lösung in konz. Natriumsulfit-
- lon-(5) in verd. Salzsäure unter Kühlung, trägt die Diazo-Lösung in konz. Natriumsulfit-Lösung ein und erwärmt mit Zinkstaub und Essigsäure (Freund, Haase, B. 26, 1321). $C_2H_{10}O_2N_4+HCl$. Blättchen (aus verd. Salzsäure). F: 220°.
- 4-Phenyl-2-methyl-1.3.4-oxdiasolthion-(5) $C_2H_4ON_2S = \frac{C_2H_5\cdot N-N}{SC\cdot O\cdot C\cdot CH_2}$. B. Beim Erhitzen von β-Acetyl-phenylhydrazin mit Thiophosgen in Benzol im Rohr auf 100° (FREUND, Goldsmith, B. 21, 2468). Aus 4-Phenyl-5.5-dichlor-2-methyl-1.3.4-oxdiazolin (8.561) beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Schwefelammonium-Lösung auf 100° (FREUND, KUH, B. 23, 2837). Säulen (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (MEYER, B. 21, 2468; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 636). F: 72° (F., K.), 73—74° (F., G.). Kp: 275° (unkorr.) (F., G.). Leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol, Aceton und Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Wasser (F., G.). Gibt bei mehrsttindigem Kochen mit Quecksilberoxyd in Alkohol 4-Phenyl-2-methyl-1.3.4-oxdiazolon-(5) (F., G.).

- 4- α -Naphthyl-2-methyl-1.8.4-oxdiagolthion-(5) $C_{13}H_{10}ON_3S = \frac{C_{10}H_{7}\cdot N N}{SC\cdot O\cdot C\cdot CH_3}$
- B. Beim Kochen von N'-Acetyl-N-a-naphthyl-hydrazin mit Thiophosgen in geringem Überschuß in Chloroform (Farund, Schuffan, B. 24, 4184). Blaßgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 86°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin und Wasser.
 - öslich in Ligroin und Wasser.

 4-β-Naphthyl-2-methyl-1.8.4-oxdiasolthion-(5) $C_{18}H_{10}ON_2S = C_{10}H_7 \cdot N \longrightarrow N$ $SC \cdot O \cdot C \cdot CH_3$
- B. Beim Kochen von N'-Acetyl-N-β-naphthyl-hydrazin mit überschüssigem Thiophosgen in Benzol (Freund, Hillenghaus, B. 24, 4180). Nadeln (aus Alkohol). F: 109°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in heißem Wasser.
 - 2-Methyl-1.8.4-thiodiasolon-(5)-imid, 5-Imino-2-methyl-1.8.4-thiodiasolin bezw.

 HN—N

 N—N
- 5-Amino-2-methyl-1.8.4-thiodiazol $C_sH_sN_sS=\frac{HN-N}{HN:C\cdot S\cdot C\cdot CH_s}$ bezw. $\frac{N-N}{H_sN\cdot C\cdot S\cdot C\cdot CH_s}$ B. Das Hydrochlorid entsteht bei kurzem Erwärmen von Thiosemicarbazid mit überschüssigem Acetylchlorid auf dem Wasserbad (Freund, Meineue, B. 29, 2516). Das Hydrochlorid entsteht auch aus 1-Acetyl-thiosemicarbazid und Acetylchlorid (Fr., M.). Blättchen (aus Wasser). F: 235°. Unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform, löslich in heißem Alkohol. Reduziert Freilingsche Lösung beim Erwärmen. Gibt beim Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 100° 5-Imino-2.4-dimethyl-1.3.4-thiodiazolin. $C_sH_sN_sS+HCl.$
- Nadeln (aus Alkohol). F: 110°.

 N-Acetyl-derivat $C_5H_7ON_3S = {CH_3 \cdot CO \cdot N N \over HN \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH_3} {Oder \over CH_3 \cdot CO \cdot N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH_3}$ bezw. $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH_3$ Zur Konstitution vgl. Young, Eyre, Soc. 79, 56. B. Beim Erhitzen von Thiosemier-Levid
- CH₂·CO·NH·C·S·C·CH₃

 . Zur Konstitution vgl. Young, Eyre, Soc. 79, 56. B. Beim CH₂·CO·NH·C·S·C·CH₃

 Erhitzen von Thiosemicarbazid mit überschüssigem Acetylchlorid im Rohr auf 100° (Freund, Meinecke, B. 29, 2516). Beim Kochen von 5-Imino-2-methyl-1.3.4-thiodiazolin mit Acetanhydrid (F., M.). Nadeln (aus Wasser). F: 292°. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in heißem Wasser und siedendem Isoamylsikohol. Die Natriumverbindung gibt beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid in Benzol im Rohr auf 100° rotbraune Blättechen vom Schmelzpunkt 205—207° und Nadeln vom Schmelzpunkt 70°. NaC₅H₆ON₂S. Nadeln (aus Alkohol + Ligroin). F: 179°. Sehr leicht löslich in Wasser. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser oder verd. Alkohol.
- N-Nitroso-derivat $C_3H_4ON_4S = \frac{ON \cdot N N}{HN : C \cdot S \cdot C \cdot CH_3} \frac{HN N}{ON \cdot N : C \cdot S \cdot C \cdot CH_3}$ begw. desmotrope Formen. B. Aus salzsaurem 5-Imino-2-methyl-1.3.4-thiodiazolin und Natriumnitrit in Wasser (Freund, Meinecke, B. 29, 2516). Rotgelber, krystallinischer Niederschlag. F: 227° (Zers.).
- 2 Methyl 1.3.4 thiodiasolon (5) methylimid, 5 Methylimino 2 methyl
 1.8.4 thiodiasolin bezw. 5 Methylamino 2 methyl 1.8.4 thiodiasol $C_4H_7N_3S = HN N$ N—N

 CH₃·N: \dot{C} ·S· \dot{C} ·CH₄

 CH₃·NH· \dot{C} ·S· \dot{C} ·CH₃

 Kochen von 4-Methyl-thiosemicarbazid (Bd. IV, S. 72) mit Acetylchlorid (Pulvermacher, B. 27, 624). Krystalle (aus Benzol). F: 112°. Löslich in Wasser und Alkohol, schwer löslich in Ather und Benzol, unlöslich in Chloroform und Ligroin. Liefert mit Methyljodid bei 100° 5-Methylimino-2.4-dimethyl-1.3.4-thiodiazolin (S. 630). $C_4H_7N_3S + HCl$. Krystalle. F: 211—212°. Unlöslich in kaltem Alkohol und in Äther, leicht löslich in Wasser. Das Nitrosoderivat schmilzt bei 56°.
- 2-Methyl-1.3.4-thiodiasolon-(5)-allylimid, 5-Allylimino-2-methyl-1.3.4-thiodiasolin bezw, 5-Allylamino-2-methyl-1.3.4-thiodiasol $C_0H_0N_0S=$
- HN—N

 CH₂:CH·CH₂·N:C·S·C·CH₃

 CH₄:CH·CH₂·NH·C·S·C·CH₃

 Entsteht beim Erwärmen von 4-Allyl-thiosemicarbazid (Bd. IV, S. 214) mit Acetylchlorid auf dem Wasserbad (Pulvermacher, Hempel, B. 27, 628). Blättchen (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol und Äther. Gibt mit Methyljodid bei 100° das Hydrojodid des 5-Allylimino-2.4-dimethyl-1.3.4-thiodiazolins (S. 630). C₂H₂N₃S+HCl. Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 172—173°. Ziemlich leicht löslich in Wasser.

CH. · CO·N-N $N-Acetyl-derivat C_0H_{11}ON_0S = CH_{-1}CH_{-1}CH_{-1}N_1C_1S_1C_1CH_{-1}CH_$

B. Aus 5-Allylimino-2-methyl-1.3.4-thiodiazolin (CH₂·CO)(CH₂:CH·CH₂)N·C·S·C·CH₂ (S. 629) und Acetanhydrid (Pulvermacher, Heneral, B. 27, 629). — F: 77-78°.

2 - Methyl - 1.8.4 - thiodiasolon - (5) - anil, 5 - Phenylimino - 2 - methyl - 1.8.4 - thiodiamolin bezw. 5-Anilino-2-methyl-1.8.4-thiodissol $C_9H_9N_9S=\frac{1}{C_4H_x\cdot N:C\cdot S\cdot C\cdot CH_9}$

bezw. $C_6H_6\cdot NH\cdot C\cdot S\cdot C\cdot CH_3$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 4-Phenylthiosemicarbazid (Bd. XII, S. 412) mit überschüssigem Acetylchlorid (PULVERMACHER, B. 27, 620). — Krystalle (aus Benzol). F: 193—194°. Unlöslich in Äther und Wasser, löslich in heißem Alkohol. — 2C₂H₂N₂S+HCl. Mikroskopische Nadeln. F: 190—191°. Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser und Äther. — Chloroplatinat. Gelber, amorpher Niederschlag.

 $\begin{aligned} N\text{-}Acetyl\text{-}derivat & C_{11}H_{11}ON_{8}S = \frac{CH_{8}\cdot CO\cdot N - N}{C_{8}H_{5}\cdot N:C\cdot S\cdot C\cdot CH_{8}} & oder \\ & N-N \\ (CH_{8}\cdot CO)(C_{8}H_{5})N\cdot C\cdot S\cdot C\cdot CH_{8}. & B. & Aus & 5\text{-}Phenylimino-2-methyl-1.3.4-thiodiazolin} & und \end{aligned}$ Acetanhydrid (Pulvermacher, B. 27, 621). — Nadeln. F: 148°.

 $ON \cdot N - N$ $\mathbf{N}\text{-Nitroso-derivat }\mathbf{C_0H_0ON_0S} = \underbrace{\mathbf{C_0H_0\cdot N\cdot C\cdot S\cdot C\cdot CH_0}}_{\mathbf{C_0H_0\cdot N\cdot C\cdot S\cdot C\cdot CH_0}} \mathbf{oder}_{\mathbf{(ON)}(\mathbf{C_0H_0)N\cdot C\cdot S\cdot C\cdot CH_0}}$ B. Aus salzsaurem 5-Phenylimino-2-methyl-1,3.4-thiodiazolin und Natriumnitrit in Wasser (Pulvermacher, B. 27, 620). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 114—115°. Leicht löslich in Alkohol.

- 2.4 Dimethyl 1.8.4 thiodiasolon (5) imid. 5 Imino 2.4 dimethyl-1.8.4-thio- $\begin{array}{ll} \text{dissolin} \ \, C_aH_aN_aS = \frac{CH_a\cdot N - N}{HN:C\cdot S\cdot C\cdot CH_a}. \quad B. \ \, \text{Das Hydrojodid entsteht aus 5-Imino-2-methyl-} \end{array}$ 1.3.4-thiodiazolin (S. 629) beim Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 100° (Fraund), Mannacka, B. 29, 2516). — Ol. — C₄H₇N₉S+HCl. F: 285°. — C₄H₇N₉S+HI. Nadeln (aus Wasser). F: 215°.
- 2.4-Dimethyl-1.8.4-thiodissolon-(5)-methylimid, 5-Methylimino-2.4-dimethyl-CH. N-N 1.8.4 - thiodiamolin $C_8H_9N_8S = CH_8 \cdot N : C \cdot S \cdot C \cdot CH_8$. B. Das Hydrojodid entsteht bei 4-stdg. Erhitzen von 5-Methylimino-2-methyl-1.3.4-thiodiazolin mit Methyljodid auf 100° (Pulvermanner, B. 27, 625). — Nadeln (aus Chloroform). F: 248—249°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin. — C.H. N.S. + HI. Krystalle (aus Alkohol). F: 150—151°. Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in Äther.
- 3.4 Dimethyl 1.3.4 thiodiasolon (5) allylimid, 5 Allylimino 3.4 dimethyl-CH₂·N—N 1.8.4-thiodiamelin $C_7H_{11}N_8S = CH_2:CH\cdot CH_2:N:C\cdot S\cdot C\cdot CH_2$. B. Das Hydrojodid entsteht beim Erwärmen von 5-Allylimino-2-methyl-1.3.4-thiodiazolin mit Methyljodid auf 100° (Pulvermachum, B. 27, 629). — Öl. — C.H., N.S.+HI. Krystalle (aus Alkohol). F: 115° bis 116°. Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in Äther.
- 2.4-Dimethyl-1.3.4-thiodiasolon-(5)-anil, 5-Phenylimino-2.4-dimethyl-1.3.4-thiodiasolin $C_{10}H_{11}N_0S = \frac{CH_0 \cdot N - N}{C_0H_0 \cdot N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH_0}$. B. Das Hydrojodid entsteht beim Erwärmen von 5-Phenylimino-2-methyl-1.3.4-thiodiaeolin (s. o.) mit Methyljodid auf 100° (Pulver-macrine, B. 27, 621). — Grünstichige Säulen (aus Benzol). F: 193—194°. — $C_{\rm p}H_{11}N_{\rm p}S+HI$. Gelhliche Krystalle (aus Methanol). F: 198°. Löslich in heißem Wasser, unkelich in Ather. — Chloroplatinat. Gelbe Stäbchen.

3. 5-0x0-2-āthyi- $\Delta^{\hat{a}}$ -1.3.4-oxdiazolin, 2-Āthyi-1.3.4-oxdiazolen-(5) $C_4H_4O_2N_2=\frac{HN-N}{OC\cdot O\cdot C\cdot C_4H_4}$.

OC·O·C·C₂H₅

4-Phenyl-2-äthyl-1.8.4-oxdianolon-(5) $C_{10}H_{10}O_2N_3 = \frac{C_0H_0\cdot N - N}{OC\cdot O\cdot C\cdot C_2H_0}$ Zur Konstitution vgl. Freund, Kuh, B. 28, 2821, 2844. — B. Beim Erhitzen von β -Propionyl-phenyl-hydrazin (Bd. XV, S. 246) mit Phosgen in Benzol auf 100° (Freund, Goldsmith, B. 21, 2461). — Nadeln (aus Alkohol). F: 62—63°.

3. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-4} O_2 N_2$.

- 1. $3 [\beta 0 \times e \tilde{a}thyi] 1.2.5 e \times diazel$, $[1.2.5 0 \times diazeiyi] a cetaldehyd$, $3 [\beta 0 \times e \tilde{a}thyi] furazan <math>C_4H_4O_2N_3 = \frac{HC C \cdot CH_3 \cdot CHO}{N \cdot O \cdot N}$.
- [1.2.5 Oxdiasolyl] acetaldoxim, 3 [β Oximino āthyl] furasan $C_4H_5O_2N_2=HC$ — $C\cdot CH_2\cdot CH:N\cdot OH$ || Zur Konstitution vgl. Angell, Marcheff, R.A.L. [5] 16 I, $N\cdot O\cdot N$ 273; Morelli, March, R.A.L. [5] 17 I, 251. B. Aus 3-Nitroso-pyrrol (Bd. XXI, S. 268) und therschüssigem Hydroxylamin in alkal. Lösung (Angelloo), R.A.L. [5] 14 I, 700). Nadeln (aus Wasser). F: 248—250° (Zers.) (Angelloo). Spaltet beim Kochen mit verd. Schwefelsäure Hydroxylamin ab (Angelloo).
- 2. 5-Methyi-4-acetyi-1.2.3-exdiazei $C_5H_4O_2N_3=\frac{CH_2\cdot CO\cdot C-N}{CH_2\cdot C\cdot O\cdot N}$ oder Diacetyidiazemethan, Diazeacetyiaceten, "Anhydrid des Diazeacetyiacetens", "Acetyiaceten diazeanhydrid" $C_5H_4O_2N_3=(CH_2\cdot CO)_3C\cdot N$ bezw. $(CH_2\cdot CO)_2C\cdot N\cdot N$. S. s. Ergw. Bd. I, S. 414. Zur Konstitution vgl. Staudingen, Helv. 4 [1921], 239. B. Beim Behandeln von Isonitrosoacetylaceton mit Zink und verd. Schwefelsäure unter Kühlung und Diazetieren des Reduktionsprodukts bei 0° (Wolff, A. 325, 139). Blaßgelbes, eigenartig riechendes Öl (W.).
- $\begin{array}{c} \textbf{5-Methyl-4-acetyl-1.2.3-thiodiasol} \quad \textbf{C}_{8}\textbf{H}_{6}\textbf{ON}_{2}\textbf{S} = \\ \textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{C}\cdot\textbf{S}\cdot\textbf{N} \\ \textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{C}\cdot\textbf{S}\cdot\textbf{N} \\ \textbf{B}. \quad \textbf{Beim Kinleiten von Schwefelwasserstoff in die gekühlte wäßrige Lösung von Acetylacetondiazoanhydrid (s. o.) bei Gegenwart von Ammoniumhydrosulfid (Wolff, A. 325, 175). Gelbliche Flüssigkeit von durchdringendem, aber nicht unangenehmem Geruch. Erstarrt nicht bei —15°. Leicht löslich in Alkehol und Äther, ziemlich schwer in Wasser. Zersetzt sich größtenteils bei der Destillation unter Verharzung und Verbreitung eines widerlichen Geruchs. Löst sich in heißer Natronlauge mit roter Farbe unter Bildung von Natriumsulfid. C_{2}\textbf{H}_{2}\textbf{ON}_{2}\textbf{S} \\ \textbf{+ HgCl}_{2}. Lichtempfindliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 127°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther, schwer in Wasser. Gibt mit Natronlauge einen gelben Niederschlag, der bald grün wird. \\ \end{aligned}$

Oxim $C_8H_7ON_8S = CH_8 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C -N CH_8 \cdot C \cdot S \cdot N$. B. Aus 5-Methyl-4-acetyl-1.2.3-thiodiazol und salzsaurem Hydroxylamin in verd. Alkohol (Wolff, A. 325, 176). — Nadeln (aus Wasser). F: 127°.

3. 3-Methyl-4-acetenyf-1.2.5-exdiazel, 3-Methyl-4-acetonyl-furazan $C_{eH_{3}O_{9}N_{3}} = CH_{3} \cdot CO \cdot CH_{3} \cdot C - C \cdot CH_{3}$. B. Beim Erwärmen des Oxims (S. 632) mit verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Moreill, Marchetti, R. A. L. [5] 17 I, 252). — Nadeln. F: 19°. Mit Wasserdampf flüchtig. — Liefert bei der Einw. von Jod und Kalilauge Jodoform.

Oxim $C_0H_0O_2N_3=\frac{CH_0\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot C-C\cdot CH_0}{N\cdot O\cdot N}$. B. Beim Eindampfen der alkoh. Lösung von Hexantrioxim-(2.3.5) (Bd. I, S. 808) im Vakuum auf dem Wasserbad (MORELLI, MARCHETTI, R. A. L. [5] 17 I, 252; vgl. Angelli, Ma., R. A. L. [5] 16 I, 274). — Nadeln (aus Wasser). F: 83° (A., Ma.), 84° (Mo., Ma.). Löslich in Benzol (Mo., Ma.).

Oximbensoat $C_{10}H_{10}O_9N_3 = \frac{CH_9 \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot C_9H_9) \cdot CH_9 \cdot C - C \cdot CH_9}{N \cdot O \cdot N}$. B. Aus dem

Oxim (s. o.) beim Behandeln mit Benzoylchlorid und Natronlauge (August, MARCHETTI, R. A. L. [5] 16 I, 275). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 106°.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Semicarbason} \ \ C_7H_{11}O_8N_8 = & \\ \hline & N\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_8)\cdot CH_8\cdot C \\ \hline & N\cdot O\cdot N \end{array}. \ \ B. \ \ \textbf{Beim} \ \ \textbf{Be} . \end{array}$

handeln von 3-Methyl-4-acetonyl-furazan (s. o.) mit salzsaurem Semicarbazid in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (MORELLI, MARCHETTI, R. A. L. [5] 17 I, 253). — Krystalle (aus Alkohol). F: 1889.

4. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-6} O_2 N_2$.

i. 7(oder4) - 0xo - 4(oder5) - methyl - 4.5.6.7 - tetrahydro - benzfurazan C.H.O.N., Formel I oder II.

I.
$$\frac{H_2O}{H_2O}OH(OH_2) O=N$$
 II. $\frac{OH_2 \cdot HO}{H_2O}OO O=N$

7(oder 4)-Oximino-4(oder 5)-methyl-4.5.6.7-tetrahydro-benzfurazan, Anhydro-[1-methyl-cyclohexantrioxim-(2.8.4)] C₂H₂O₂N₃, Formel III oder IV. B. Beim Be

handeln von 1-Methyl-cyclohexanon-(3)-dioxim-(2.4) (Bd. XV, S. 36) mit Hydroxylamin in Alkohol (Barrer, Prentice, B. 29, 1083). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 128—129°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin. Leicht löslich in Natronlauge, schwerer in Ammoniak.

Acetylderivat $C_9H_{11}O_9N_3 = (CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot N :)C_7H_9ON_3$. B. Beim Kochen der vorangehenden Verbindung mit Acetanhydrid (BAEYER, PRENTICE, B. 29, 1084). — Nadeln (aus Alkohol). F: 139-140°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln außer Ligroin.

 4 (bezw. 5) - [5 - 0xo - 4 - āthyi - tetrahydrofuryl - (3) - methyi] - imidazol, α -Athyl- β -[imidazyl-(4 bezw. 5) - methyl] - butyrolacton, Lacton der β -0xymethyl- α -āthyl- γ -[imidazyl-(4 bezw. 5)] - buttersäure, Pllocarpidin und Isopilocarpidin $C_{10}H_{14}O_{9}N_{9}$, Formel V bezw. VI. Von Verbindungen

dieser Konstitution sind zwei diastereoisomere Reihen mit je einer d-, 1- und dl-Form möglich. Von diesen sechs Formen ist bis zum Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] nur eine beschrieben und Pilocarpidin genannt worden. Über weitere stereoisomere Formen vgl. Späth, Kunz, B. 58 [1925], 517; N. A. Preobrashenski, Wompe,
W. A. Pr., B. 66 [1933], 1188; Poljakowa, W. A. Pr., N. A. Pr., B. 69 [1936], 1316;
N. A. Pr., Pol., W. A. Pr., B. 69, 1837; Dry, Soc. 1937, 1057.

a) Pilocarpidin C₁₀H_MO₂N₂, Formel V bezw. VI. Zur Konstitution vgl. Herzig, Meyer, M. 18, 382; 19, 56; Späte, Kune, B. 58 [1925], 513; Burller, Pyman, Roylance, Soc. 127 [1925], 581; N. A. Prederashenski, Womer, W. A. Pr., Schtschukina, B. 66 [1933], 1536. — V. Wurde in geringer Menge neben Pilocarpin und Isopilocarpin in Jaborandi-blättern gefunden, die von Pilocarpus Jaborandi gewonnen waren (Harnack, A. 288, 230; vgl. Jowert, Soc. 77, 475, 490, 493); findet sich dagegen nicht in den von Pilocarpus microphyllus stammenden Blättern (J.). Trennung von Pilocarpin durch fraktionierte Krystellisation der Nitrate aus Wasser, in welchen Pilocarpin direct bei löslich ist (H.). Reinigung ther des Chlypoanyat: Marky (J. 1897 I. 476. — Signyöse alkalisch receierende Masser über das Chloroaurat: MERCK, C. 1897 I, 476. — Sirupõse, alkalisch reagierende Masse,

die am Licht allmählich gelb wird (H.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Isoamylalkohol und Essigester, leicht in Alkohol, ziemlich leicht in Wasser, schwer in Ather und Benzin, fast unicalich in Petroläther (H.). $[\alpha]_p$: $+81.3^\circ$ (Wasser; c=1.5), $+35.2^\circ$ (verd. Alkali¹); c=1.4) (J., Soc. 77, 491). — Beim Erhitzen des Nitrats mit konz. Kalilauge auf 200° wird Dimethylamin abgespalten (MERCE, Bericht über das Jahr 1896, S. 15; Ö. 1897 I, 476). Beim Erhitzen des Hydrochlorids auf 200° entsteht eine Verbindung von geringerem Drehungsvermögen, deren Chloroplatinat bei 184—185° schmilzt (Mercu, Ar. 236, 146). Pilocarpidin geht beim Eindampfen mit Säuren und unter anderen, nicht näher bekannten Bedingungen in Jaboridin (wohl Gemisch) über (H., A. 238, 233, 234). Bei der Einw. von Methyljodid suf Pilocarpidin entsteht unter anderem Pilocarpin ydrojodid (Sr., K., B. 58, 514, 516; B., P., R., Soc. 127, 584; vgl. MERCE, Bericht über das Jahr 1896, S. 16). — Die pharmakologische Wirkung des Pilocarpidins ist ähnlich der des Pilocarpins, aber sehr viel schwächer (H., Ar. Pth. 20, 443; Marshall, J. Physiology 81, 142; vgl. a. E. Dixon, F. Ransom in Huffters Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II [Berlin 1924], S. 782; H. H. MEYER, R. GOTTLIEB, Die experimentelle Pharmakologie, 8. Aufl. [Berlin-Wien 1933]. 8. 525).

Hydrochlorid. Sehr zerfließlich (HARNACK, A. 238, 231). $[\alpha]_{5}^{2}$: $+72^{\circ}$ (Wasser; c=6) (Merce, Bericht über das Jahr 1896, S. 15). — Sulfat. Sehr zerfließlich (H., A. 238, 231). — $C_{16}H_{14}O_{2}N_{2} + HNO_{2}$. Säulen (aus Alkohol). F: 137° (korr.) (Jowett, Soc. 77, 490). Löst sich bei 15° in 2 Tln. Wasser oder 85,6 Tln. absol. Alkohol (J.). $[\alpha]_{5}$: $+73,2^{\circ}$ (Wasser; c=7) (J.). — $C_{16}H_{14}O_{2}N_{2} + HCl + AuCl_{3}$. Nadeln oder Prismen (aus Eiseseig). F: 125° bis 128° (Merce, Bericht über das Jahr 1896, S. 12; C. 1897 I, 476), 124—126° (korr.) (J., 25° (1997) (1997) (1997) (1997) Soc. 77, 490). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem Eisessig, sehr leicht in Alkohol (Mercus). — $2C_{10}H_{14}O_2N_3+2HCl+PtCl_4+4H_2O$. Gelbe Nadeln; orangerote Blättchen (aus Wasser) oder dunkelrote Krystalle. Schmilzt wasserhaltig bei ca. 100°, wasserfrei hei 186—190° (Zers.) (Merck), 187° (korr.) (J.). Löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol (H., A. 238, 232).

Sterisch dem Pilocarpidin entsprechendes 1-Methyl-5-[5-oxo-4-äthyl-tetrahydrofuryl - (8) - methyl] - imidasol, Pilocarpin $C_{11}H_{16}O_{2}N_{2}$ = C.H. · HC — CH · CH. · C · N(CH.)

-NCH. Zur Konstitution vgl. PINNER, SCHWARZ, B. 35, OC.O.CH_a HC.—N. CH. Zur Konstitution vgi. Finner, Schwarz, B. 60, 2441; Jowett, Soc. 88, 438; 87, 797; vgl. Tschitschibabin, N. A. Preobrashensky, B. 68 [1930], 460; N. A. Pr., Wompe, W. A. Pr., Schtschurina, B. 66 [1933], 1536. — V. Ist das Hauptalkaloid der von verschiedenen Pilocarpus-Arten stammenden Jaborandiblätter (Gerrard, J. 1875, 845; Hardy, Bl. [2] 24, 497; J. 1875, 845; ${f vgl}$. Jowett, Soc. 77, 473). Zur Darstellung aus Jaborandiblättern vgl. Pöhl, J. 1880, 993, 1074; J. Schmidt in Abdra-HALDENS Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden, Abt. I, Tl. 9 [Berlin-Wien 1920], S. 580; SEKA, in KLEINS Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. IV, 1. Hälfte [Wien 1933], S. 667. — B. Aus Pilocarpinsaure (Bd. XXV, S. 188) beim Aufbewahren in saurer Lösung (PETIT, MAX POLOHOVSKI, U. 1897 II, 132; Bl. [3] 17, 568; Pl., Sch., B. 35, 202). In geringer Menge beim Erhitzen von Isopilocarpin mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad und Verwandlung des Reaktionsprodukts in das Nitrat (J., Soc. 87, 798). Zur Darstellung von Pilocarpin aus seinen Salzen vgl. Jowett, Soc. 77, 479.

Physikalische Eigenschaften. Nadeln. F: 34° (PINNER, SCHWARZ, B. 35, 210). Destilliert unter 5 mm Druck bei ca. 260° unter teilweisem Übergang in Isopilocarpin (JOWETT, Soc. 77, 479). Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 58, 62). Leicht löslich in Chloroform, löslich in Alkohol und Wasser, schwer löslich in Benzol und Äther, sehr schwer in Petroläther (PETTT, MAX POLONOVSKI, C. 1897 I, 1127; Bl. [3] 17, 557; vgl. J., Soc. 77, 479). $[\alpha]_0^{\text{p}}$: +106° (Wasser; p = 2) (Pet., Pol.); $[\alpha]_0$: +100,5° (Wasser; c = 1) (J., Soc. 77, 480), +101,6° (Wasser; p = 7) (Pöhl., J. 1880, 1075). Das Drehungsvermögen sinkt bei Gegenwart von Alkali allmählich auf $+21^{\circ}$ bis $+23^{\circ}$ (Bildung von pilocarpinsaurem Salz) (Pet., Pol.; J.) und nimmt auch in wäßr. Lösung langsam ab (J., Soc. 77, 481). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Nitrats in wäßr. Lösung: J., Soc. 88, 452. Über die Hydrolyse des Hydrochlorids und die elektrolytische Dissoziationskonstante (k_b. ca. 10⁻⁷) vgl. Velley, Soc. 93, 2117. Einfluß von Pilocarpin auf die Elektrocapillarkurve des Quecksilbers: Gouy, A.ch. [8] 9, 118.

Chemisches Verhalten. Pilocarpin geht teilweise beim Destillieren unter vermindertem Druck (JOWETT, Soc. 77, 479, 483), in großerer Menge beim Erhitzen mit Natriumäthylat-Lösung (Petit, Max Polonovski, C. 1897 I, 1126; Bl. [3] 17, 557; vgl. J., Soc. 77, 483) oder Natronlauge (Pet., Max Pol., C. 1897 II 361; Bl. [3] 17, 702) und nachfolgender Behandlung mit Sauren in Isopilocarpin tiber. Dieselbe Umwandlung findet bei 1/4- bis 1/2-stdg. Erhitzen

¹⁾ In der alkal. Lösung ist vermutlich der Lactonring aufgespalten.

des Pilocarpinhydrochlorids auf etwas oberhalb 200° (Pet., Max Pol., C. 1897 II, 361; Bl. [3] 17, 702; vgl. J., Soc. 77, 474, 483; Merce, Ar. 286, 142) und vollständig beim Erhitzen von Pilocarpin mit Wasser im Rohr auf 180° (J., Soc. 77, 494) statt; erhitzt man das Hydrochlorid 1—2 Stdn. auf 225—235°, so entsteht daneben Metapilocarpin (S. 635) (Pinner, B. 38, 2560; vgl. Max Pol., Michell Pol., Bl. [4] 31 [1922], 1204). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat bei gewöhnlicher Temperatur Homopilomalsäure (Bd. III, S. 460) bezw. deren Lactonsäure (Homopilopsäure, Bd. XVIII, S. 383) sowie Ammoniak, Methylamin und Kohlendioxyd (Pinner, Kohlendier, B. 38, 2360; 34, 730; Pl., Schware, B. 35, 196; Jowett, Soc. 83, 439, 450); daneben bilden sich stickstoffhaltige Produkte, aus denen das Bariumsalz einer Säure, BaC₁₁H₁₂O₂N(?), sowie anscheinend Methylharnstoff isoliert wurden (Pl., Kohl., B. 34, 733; Pl., Schw., B. 35, 209). Homopilomalsäure bildet sich auch bei der Oxydation von Pilocarpin mit Wasserstoffperoxyd (Pl., Kohl., B. 38, 2362). Oxydation mit Permanganat in der Wärme: Pl., Kohl., B. 33, 1426. Bei der Oxydation mit heißer Chromschwefelsäure entsteht Pilocarpoesäure (Bd. XXV, S. 268) (Pl., Kohl., B. 38, 2363; Pl., Schw., B. 35, 208; Pl., B. 38, 1519); daneben wurde in einem Fall eine Verhindung C₂H₁₂O₂N₂ (S. 635) erhalten (Pl., Schw., B. 35, 2459). Beim Behandelm mit Chlor in Chloroform-Lösung bildet sich das Perchlorid des Dichlorpilocarpinhydrochlorids (S. 636) (Chastaing, C. r. 100, 1593; J. 1885, 1724). Analog entsteht bei Einw. von Brom in Chloroform (Ch., C. r. 97, 1435) oder besser in 80°/siger Essigsäure (Pl., Kohl., B. 33, 1428) das Perbromid des Dibrompilocarpinhydrobromids (S. 636), während beim Erhitzen mit Brom und Wasser im Rohr auf 100° Bromcarpinsäure (Bd. XVIII, S. 384) entsteht (Pl., Kohl., B. 38, 1429; Pl., Schw., B. 35, 205). Die Einw. von Jod in Chloroform führt zu Jodpilocarpin (Ch., C. r. 100, 1594; J. 1885, 1724). Geht bei Einw. von Alkalilauge in das entsprechende

Physiologisches Verhalten. Pilocarpin ist ein starkes Gift (vgl. L. Lewin, Gifte und Vergiftungen [Berlin 1929], S. 674). In geringen Dosen wirkt es erregend auf die Nervenendigungen des parasympathischen Systems (im Antagonismus zu Atropin, Bd. XXI, S. 29); es verursacht unter anderem äußerst starke Absonderung von Schweiß und Speichel, Erregung der Magen- und Darmperistaltik und damit oft Erbrechen und Durchfall, Uteruskontraktion und Verlangsamung der Herztätigkeit, am Auge Pupillenverengung. Auf das Zentralnervensystem wirken geringe Dosen erregend, größere lähmend. Über die physiologischen Wirkungen von Pilocarpin vgl. R. Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen, 2. Aufl., Bd. II [Stuttgart 1906], S. 1071; W. E. DIXON, F. RANSOM in Hefffers Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II [Berlin 1924], S. 747ff.; H. Meyer, R. Gottließ, Die experimentelle Pharmakologie, S. Aufl. [Berlin-Wien 1933], S. 525, 526. — Pilocarpin wird in der Medisin in Form des Hydrochlorids, meist subcutan verabreicht (vgl. H. H. Meyer, R. Gottließ, S. 526). Zur Prüfung des Hydrochlorids auf Reinheit vgl. Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 534.

Analytisches. Zur Charakterisierung des Pilocarpins eignet sich das Pikrat (F: 161° bis 162°, S. 635) (Jowett, Soc. 77, 478). Zum Nachweis schüttelt man die mit Salzsäure eingedampfte Substanz mit einem Körnchen Kaliumdichromat, 1—2 cm³ Chloroform oder Benzol und 1 cm² 3°/oiger Wasserstoffperoxyd-Lösung; bei Anwesenheit von Pilocarpin wird das Chloroform bezw. Benzol blauviolett bis dunkelblau (Ahnliche Färbungen geben Apomorphin, Strychnin und Antipyrin) (Helch, C. 1902 II, 146, 963; 1906 II, 462; vgl. Wangerin, C. 1902 II, 660, 1009). Über weitere Farbreaktionen vgl. Barral, C. 1904 I, 1035. Über Fällungsreaktionen mit Alkaloidreagenzien vgl. V. Graff in Ardenhaldens Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden, Abt. I, Tl. 9, S. 10, 13, 24, 27. Über Reaktionen mit verschiedenen Metallsalzen und anderen Verbindungen vgl. Reichard, P. C. H. 48, 417. Die wäßr. Lösung des Hydrochlorids bleibt auf Zusatz von Quecksilberchlorid klar (Unterschied von Isopilocarpin) (PINNER, SCHWARZ, B. 35, 202). Fällungsreaktion mit dem Dinatriumsalz der Methylarsinsäure: VITALI, C. 1905 I, 1700. Mikrochemische Reaktionen: Bolland, M. 29, 984; Turmane, C. 1909 I, 1510. — Quantitative Bestimmung als Pikrolonat: Matters, Rambstedt, Ar. 245, 131. Bestimmung mit Kaliumquecksilberjodid: Herkei, Ch. Z. 33, 1187, 1212.

Salze und additionelle Verbindungen $C_{11}H_{16}O_2N_2+HCl$. Hygroskopische Krystalle (aus Alkohol). F:204—205° (Jowett, Soc. 77, 477), 200° (unkorr.) (Petit, Max Polonoveri, C. 1897I, 1213; Bl. [3] 17, 559). 1 Tl. löst sich bei 18° in 0,4 Tln. Wasser und in 10,4 Tln. 95°/eigem Alkohol (Pet., Pol.,; vgl. J., C. 1899 II, 441); fast unlöslich in Äther und Chloroform (J., C. 1899 II, 441). [α] $_5$: +91° (Wasser; c =2) (Pet., Pol..); [α] $_5$: +91,7° (c = 10) (J., Soc. 77, 477). — $C_{11}H_{10}O_2N_2+HBr$. Nadeln (aus Alkohol). F: 185° (korr.) (J., Soc. 77, 477), 178° (Pet., Pol.). Schwerer löslich in Wasser als das Hydrochlorid (Pet., Pol.). [α] $_5$: +76°

(Wasser; c = 2); $[\alpha]_0$: + 77,1° (c = 10) (J.). — $C_{11}H_{16}O_0N_0$ + HI. Vgl. dazu Merck, Bericht über das Jahr 1896, S. 16; C. 1897 I, 476; Späth, Kunz, B. 58, 514; Burtles, Pyman, Roy-LINGE, Soc. 127, 584. — $C_{11}H_{16}O_{2}N_{2} + HI + 2I$. Metallglanzende, rote Krystalle. F: 148° (Linarix, C. 1909 II, 1729). — $C_{11}H_{16}O_{2}N_{2} + HI + 4I$. Grünlichschwarze Krystalle. F: 135° (L.). — Sulfat. Krystalle (aus Alkohol + Ather). Etwas hygroskopisch (Pet., Pol.). F: 120° (Pet., Pol.), 132° (korr.) (J., Soc. 77, 478). Äußerst leicht löslich in Wasser und Alkohol (J.). [α]5: +85° (Pet., Pol.); [α]0: +84,7° (c = 7) (J.). — $C_{11}H_{16}O_{2}N_{2} + HNO_{2}$. Prismen (aus Wasser), Nadeln (aus Alkohol). F: 178° (korr.) (J., Soc. 77, 477), 177—178° (unkorr.) (Pet., Pol.). Löst sich bei 20° in 6,4 Tln. Wasser oder 269 Tln. absol. Alkohol (J.; vgl. Pet., Pol.). [$C_{11}H_{12}H_{13}H_{14}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{15}H_{1$ Pol.). $[\alpha]_{5}^{6}: +82,2^{0}$ (Wasser; c=2) (Pet., Pol.); $[a]_{5}: +82,9^{0}$ (c=10) (J.). $-2C_{11}H_{16}O_{2}N_{3} + AgNO_{3}$. Krystalle. F: 141° (korr.) (J., Soc. 77, 483). $-C_{11}H_{16}O_{2}N_{3} + AuCl_{3}$. Beim Kochen des nachfolgenden Salzes mit Wasser (Pet., Pol.; J.) oder Alkohol (Harnack, Meyer, A. 204, 74; J.). F: 163° (korr.) (J.), 167° (Per., Pol.). — $C_{11}H_{16}O_2N_2 + HCl + AuCl_2 + H_2O$. Citronengelbe Nadeln. Schmilzt wasserhaltig bei ca. 100° (Per., Pol.; J.), wasserfrei zwischen 117° und 130° (J.). — $C_{11}H_{10}O_2N_2 + HgCl_2$. B. Beim Behandeln von Pilocarpin in wäßr. Lösung mit Quecksilberchlorid (Pinner, Schwarz, B. 35, 202). Niederschlag. Erweicht bei 127°; F:145°. Löslich in heißem Wasser. — 2C₁₁H₁₀O₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Tafeln (aus Wasser) (HA., MEY.; PET., POL., C. 1897 II, 362; Bl. [3] 17, 704). F: 218° (korr.; Zers.) (J., Soc. 77, 479), 213° (Per., Pol.). Leicht löslich in siedendem Wasser; löst sich bei 23° in 125 Tln. Wasser (Pet., Pol.). — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 159—160° (Pet., Pol., C. 1897 I, 1213; Bl. [3] 17, 559), 161—162° (J., zitiert bei Burtles, Pyman, Royllands, Soc. 127, 584). — $C_{11}H_{16}O_3N_3 + H[Cr(NH_4)_3(SCN)_4]$. Rote Nadeln (aus Alkohol) (Christensen, J. pr. [2] 45, 368). — Salicylat. Nadeln oder Blättchen. F: 120° (Pet., Pol., C. 1897 I, 1213; Bl. [3] 17, 559). [α]₀: +62,5°. — Verbindung mit Chininhydrochlorid. Krystalle (aus Alkohol oder Chloroform). F: 98—99° (Sohn, D. R. P. 153767; C. 1904 II, 680; Frdl. 7, 606). Leicht Belich in Wasser; Het hostoricide Figuresheften. Bihvolomet C. H. O. N. 7, 696). Leicht löslich in Wasser. Hat bactericide Eigenschaften. — Pikrolonat C₁₁H₁₆O₂N₂ +C₁₀H₂O₅N₄. F: 200-205° (Zers.) (Matthes, Rammstedt, Ar. 245, 131).

Verbindung $C_2H_{10}O_2N_2$. B. Entstand in einem Fall in geringer Menge neben Pilocarpoesaure bei der Oxydation von Pilocarpin mit heißer Chromschwefelsaure (Pinner, Schwarz,

B. 35, 2459). — Tafeln (aus Alkohol). F: 153°.

Metapilocarpin C₁₁H₁₆O₂N₂ + H₂O (bei 102°). Zur Konstitution vgl. Max Родоноvsкі, Місняі Родоноvsкі, *Bl.* [4] 31 [1922], 1207. — *B.* Neben Isopilocarpin bei 1- bis 2-stdg. Erhitzen von salzsaurem Pilocarpin auf 225—235° (Римив, *B.* 38, 2560). — Unlöslich in Chloroform (Pr.). Die Salze sind viel leichter löslich als die des Pilocarpins und Isopilocarpins (Pi.). — Spaltet ebenso wie das Jodmethylat $C_{12}H_{12}O_2N_3$ ·I und das Bromathylat $C_{13}H_{21}O_2N_3$ ·Br beim Kochen mit Kalilauge leicht Methylamin ab (Pi.). — $C_{11}H_{16}O_2N_3 + HCl$. — $2C_{11}H_{16}O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle. Zersetzt sich bei 200°.

Bromcarpinsaure C10H110AN2Br s. Bd. XVIII, S. 384.

Homopilomalsaure CoH14Os s. Bd. III, S. 460.

Homopilopsäure C₂H₁₈O₄ s. Bd. XVIII, S. 383.

Pilocarpinsaure C₁₁H₁₈O₂N₂ s. Bd. XXV, S. 188.

Pilocarpoesaure C₁₁H₁₆O₅N₂ s. Bd. XXV, S. 268.

 $\textbf{Pilocarpin-hydroxymethylat} \textbf{C}_{13} \textbf{H}_{20} \textbf{O}_{3} \textbf{N}_{3} = \begin{matrix} \textbf{C}_{2} \textbf{H}_{5} \cdot \textbf{HC} & \textbf{CH} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{C} & \textbf{N}(\textbf{CH}_{2}) \\ \textbf{C}_{1} \\ \textbf{C}_{1} \\ \textbf{C}_{1} \textbf{C}$

B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Pilocarpin mit Methyljodid im Rohr (HARNACK, MEYER, A. 204, 76). — 2C₁₂H₁₉O₂N₂·Cl+PtCl₄. Krystalle.

 $\begin{aligned} \textbf{Pilocarpin-hydroxy\"{a}thylat} & \text{ $C_{12}H_{22}O_2N_2$} = & \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot HC - CH \cdot CH_2 \cdot C - N(CH_3) \\ OC \cdot O \cdot CH_2 & HC \cdot N(C_2H_5)(OH) \end{array} \end{aligned} \end{aligned} \\ \textbf{CH}. \end{aligned}$

B. Das Jodid entsteht beim Vermischen von Pilocarpin mit Athyljodid (Jowerr, Soc. 77, 479; PINNER, SCHWARE, B. 35, 2453; vgl. CHASTAING, C. r. 101, 507). — Das Sulfat liefert beim Kochen mit Kalilauge Methylamin, Athylamin, Ameisensäure, geringe Mengen Homopilomalsāure (Bd. III, S. 460) und ein säureunlösliches Öl (P., Sch.). — Jodid C₁₃H₂₁O₂N₂·I. Würfel (aus Alkohol und Ather). F: 1146 (korr.) (J.). Löslich in Wasser (P., Sch.).

Pilocarpin - hydroxypropylat $C_{14}H_{24}O_2N_2 =$

C₂H₃·HC CH·CH₃·C N(CH₃) CH. — Bromid. B. Beim Erhitzen von $\mathbf{H}\ddot{\mathbf{C}} \cdot \mathbf{N}(\mathbf{C}\mathbf{H}_{\mathbf{z}} \cdot \mathbf{C}_{\mathbf{z}}\mathbf{H}_{\mathbf{z}})(\mathbf{O}\mathbf{H})^{\mathbf{z}}$

Pilocarpin mit Propylbromid im Rohr (PINNER, SCHWARZ, B. 35, 2455). — Spaltet beim Er-

hitzen mit Kalilauge quantitativ Methylamin und Propylamin ab.

N CCl. Zur Konstitution vgl. Jowerr, Soc. 83, 461. — B. Beim Einleiten von Chlor in eine Chloroform-Lösung von Pilocarpin unter Kühlen und unter Ausschluß von Licht und längeren Aufbewahren des entstandenen firmisartigen Perchlorids $C_nH_{14}O_sN_sCl_s+HCl+2Cl$ erhält man das Hydrochlorid; man zerlegt es mit Silberoxyd (Chastaing, C.r. 100, 1593; J. 1885, 1724). — Dickflüssiges Öl. Reagiert schwach alkalisch. — C₁₁H₁₄O₂N₂Cl₂+HCl. Blätter.

OC.O.CH lung der Bromatome vgl. Jowerr, Soc. 88, 461. — B. Das Perbromid des Hydrobromids (s. u.) enteteht beim Behandeln von Pilocarpin mit Brom in Chloroform (Chastaing, C. r. 97, 1435) oder besser in $80^{\circ}/_{
m o}$ iger Essigsäure (Pinner, Kohlhammer, B. 88, 1428); man zerlegt es mit Silberoxyd (CH.), mit siedendem Wasser oder Alkohol, schwefliger Saure oder am besten mit verd. Ammoniak (P., K.). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 94° (P., Schwarz, B. 35, 203), 95° (korr.) (J., Soc. 79, 597). Außerst leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in Äther, schwer in Wasser (P., K.). [a] : +31,20 (Alkohol; p = 2) (P., Sch., B. 35, 203); $[\alpha]_0^{\text{fi}}$: +43,6° (Alkohol; c = 3) (J., Scc. 79, 597). Sehr schwach besisch (J., Scc. 79, 597). — Liefert beim Behandeln mit Zink und Eisessig Pilocarpin zurück beauch (J., Soc. 79, 597). — Lefert beim behandeln mit Zink und klassig Fliocarpin zurück (J., Soc. 79, 598). Beim Kochen mit Barytwasser entsteht das Bariumsalz der Dibromisopilocarpinsaure (Bd. XXV, S. 188) (P., Son., B. 35, 2450). Bleibt beim Kochen mit Methyljodid unverändert (J., Soc. 79, 597). — $C_{11}H_{14}O_{1}N_{2}Br_{3} + HBr + 2Br$. Gelbrote Nadeln. F: 106° (P., K.). I eicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton und warmem Eisessig, schwer in Ather und Chloroform, unlöslich in Wasser (P., K.).

Jodpilocarpin $C_{11}H_{12}O_2N_3I$. B. Beim Behandeln von Pilocarpin in Chloroform-Lösung mit Jod und Zerlegen des Reaktionsprodukts mit Silberoxyd (CHASTAING, C. r. 100, 1594;

J. 1885, 1724). — Beinahe feste Masse.

b) Isopilocarpidin C₁₀H₁₄O₂N₂, Formel V bezw. VI auf S. 632. Vgl. hierzu die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1940] erschienenen Arbeiten von Späth, Kunz, B. 58 [1925], 514, 517; N. A. Preobrashenski, Wompe, W. A. Preo., B. **66** [1933], 1191.

Sterisch dem Isopilocarpidin entsprechendes 1-Methyl-5-[5-oxo-4-äthyl-

tetrahydrofuryl - (8) - methyl] - imidasol, Isopilocarpin $C_{11}H_{16}O_2N_2 =$

C₂H₅·HC—CH·CH₂·O·N(CH₂)
CH. Zur Konstitution vgl. Jowerr, Soc. 88, 440, 454;
OC·O·CH₂ HC—N 87, 797; LANGENBECK, B. 57 [1924], 2072; TSCHITSCHIBABIN, N. A. PREOBRASHENSKI, B. 68 [1930], 460; N. A. Pr., Wompe, W. A. Pr., B. 66 [1933], 1187. — V. In den Jaborandiblättern, den Blättern verschiedener Pilocarpus-Arten (J., Soc. 77, 476, 487; vgl. Pettr, Polonovski, Bl. [3] 17, 556, 560, 566). — B. Isopilocarpin entsteht aus Pilocarpin infolge partieller Isomerisation beim Destillieren unter vermindertem Druck (J., Soc. 77, 479), in größerer Menge beim Erhitzen mit Natriumäthylat-Lösung (Per., Pol., C. 1897 I, 1126; Bl. [3] 17, 557) oder mit Natronlauge (Per., Pol., C. 1897 II, 361; Bl. [3] 17, 702) und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Säure. Dieselbe Umwandlung findet bei ¼- bis ¼-stdg. Erhitzen des Pilocarpinhydrochlorids auf etwas oberhalb 200° (Per., Pol., C. 1897 II, 361; Bl. [3] 17, 702; vgl. J., Soc. 77, 474, 483) und in quantitativer Ausbeute beim Erhitzen von

Pilocarpin mit Wasser im Rohr auf 180° statt (J., Soc. 77, 494).

Sehr hygroskopische Prismen (Petit, Polonovski, Bl. [3] 17, 561). Kp., 261° (Jowett, Soc. 77, 486). Löslich in Alkohol und Wasser in jedem Verhältnis, sehr leicht löslich in Chloroform, siemlich schwer in Benzol und Äther, fast unlöslich in Ligroin (Pet., Pol.). $[\alpha]_{\rm p}^{\rm sc}$: $+50^{\rm o}$ (Wasser; c = 2) (Pet., Pol.); $[\alpha]_{\rm p}$: $+42,9^{\rm o}$ (Wasser; c = 12) (J.). Absorptionseplektrum des Nitrats in waßr. Lösung: Jowert, Soc. 83, 453. — Bei der Oxydation von Isopicoarpin mit Permanganat-Lösung in der Wärme erhält man Homopilomalsäure (Bd. III, S. 460) (Jowert, Soc. 79, 1338) und Pilopsäure (Bd. XVIII, S. 376) (J., Soc. 77, 856; 79, 1335); daneben bilden sich Ammoniak, Methylamin (J., Soc. 77, 495), Essigsäure (J., Soc. 77, 855), Propionsäure (J., Soc. 79, 1333) und Oxalsaure (PINNER, SCHWARZ, B. 85, 197). Isopilocarpin wird von heißer Chromschwefelsäure nur langsam angegriffen (J., Soc. 79, 600; Pr., Schw., B. 35, 207). Ist beständig gegen Reduktionsmittel wie siedende rauchende Jodwasserstoffsäure, Zink und Risessig oder Natrium in siedendem Amylalkohol (J., Soc. 79, 601) und ist auch elektrolytisch nicht reduzierbar (J., Soc. 83, 451). Bei der Bromierung in Wasser, Eisestig oder Chloroform entsteht Dibromisopilocarpin (S. 638) bezw. dessen Perbromid (J., Soc. 79, 584); in 80% ger Essigsäure erhält man als Hauptprodukt ebenfalls Dibromisopilocarpin neben geringen Mengen eines Bromisopilocarpins (F: 164°) (S. 637) und einer Saure

C₁₁H₁₄O₄N₂ (Isopilocarpininsäure?; vgl. Dibromisopilocarpininsäure, S. 689) (J., Soc. 79. 582), wahrend beim Erhitzen von Isopilocarpin mit Brom und Wasser unter Druck auf 100° hauptsächlich Oxydation zu Dibromisopilocarpininsäure und anscheinend Bromisopilocarpininsaure C₁₁H₁₅O₄N₄Br (nicht rein erhalten) sowie Ammoniak und Methylamin erfolgt (J., Soc. 79, 584; PINNER, SCHWARZ, B. 35, 206; Pl., B. 38, 1517, 1526); daneben entstand zuweilen das Perbromid eines Bromisopilocarpins (s. u.) (PI., B. 38, 1529). Isopilocarpin bildet bei Einw. von Alkalilauge die entsprechenden Salze der Isopilocarpinsaure (Bd. XXV, S. 188) (Pettr, Polonovski, C. 1897 II, 132; Bl. [3] 17, 566; Pi., Schw., B. 35, 201), die beim Zerlegen mit Saure Isopilocarpin (Pi., Schw., B. 35, 201), daneben auch geringere Mengen Pilocarpin (J., Soc. 87, 798) zurückliefern. Bei der Destillation mit Natronkalk und Calciumhydroxyd erhält man Ammoniak, Methylamin, 1-Methylimidazol, 1.5-Dimethyl-imidazol und 1-Methyl-5-n-amyl-imidazol (J., Soc. 83, 442; vgl. Akabori, Numano, B. 66 [1933], 159). Isopilocarpin gibt beim Schmelzen mit Atzkali Ammoniak, Methylamin (J., Soc. 77, 496, 859) und Buttersäure (J., Pr. chem. Soc. 20, 14). Bleibt bei längerem Kochen mit Benzoylchlorid unverändert (PI., Schw., B. 35, 2442). -Die physiologische Wirkung des Isopilocarpins ist ähnlich der des Pilocarpins, aber bedeutend schwächer (Marshall, J. Physiology 31 [1904], 121; vgl. a. W. E. Dixon, F. Ransom in HEFFTERS Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II, Tl. 2 [Berlin 1924], S. 782). --- Die wäßr. Lösung des Hydrochlorids gibt mit Quecksilberchlorid einen öligen Niederschlag, der allmählich krystallinisch wird (Unterschied von Pilocarpin) (PINNER, SCHWARZ, B. 35, 202). Nachweis von Isopilocarpin neben Pilocarpin: Pet., Pol., C. 1897 II, 131; Bl. [3] 17, 565.

Salze: Pettt, Polonovski, C. 1897 I, 1213; Bl. [3] 17, 561; Jowett, Soc. 77, 484. — $C_{11}H_{10}Q_{2}N_{3} + HCl + \frac{1}{2}H_{3}O$. Blätter (aus Alkohol + Äther). Schmilzt wasserhaltig bei 124° (Pe., Po.), 127° (korr.) (J.), wasserfrei bei 161° (Pe., Po.), 159° (korr.) (J.). Löst sich bei 18° in 0,27 Tln. Wasser oder in 2,1 Tln. 95°/sigem Alkohol (Pe., Po.). [α]₀: +38,8° (c = 5) (J.); [α]₀: +37,3° (c = 2) (Pe., Po.). — $C_{11}H_{18}O_{2}N_{3} + HBr$. Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 143° (Pe., Po.), 147° (korr.) (J.). Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol (Pe., Po.). [α]₀: +32,6° (Pe., Po.), +32,8° (c = 2) (J.). — $C_{11}H_{16}O_{2}N_{3} + HNO_{3}$. Prismen (aus Wasser oder Alkohol), Schuppen (aus Alkohol). F: 158° (Pe., Po.), 159° (korr.) (J.). Löslich in 8,4 Tln. Wasser von 19°, in 357 Tln. absol. Alkohol bei 20° (J.). [α]₂: +38,5° (Wasser: c = 2) (Pe. Wasser von 19°, in 357 Tln. absol. Alkohol bei 20° (J.). $[\alpha]_{\rm b}^{\rm s}$: +38,5° (Wasser; c = 2) (Pe., Wasser von 19°, in 357 Tin. absol. Alkohol bei 20° (J.). $[α]_D^B$: +38,5° (Wasser; c = 2) (Pe., Po.); $[α]_D$: +35,7° (c = 7) (J.), +36,4° (Pinner, Schwarz, B. 35, 201). — $C_{11}H_{16}O_2N_3+HCl+AuCl_3$. Gelbe Nadein. F: 160° (Pe., Po.), 158—159° (korr.) (J.). Geht beim Kochen mit Wasser in das nachfolgende Salz über (Pe., Po.; J.). — $C_{11}H_{16}O_2N_3+AuCl_3$. Gelbe Blätter. F: 190° (Pe., Po.), 185—186° (korr.) (J.). — $C_{11}H_{16}O_2N_3+HgCl_3$. Krystalle (aus Wasser). F: 164° (Pinner, Schwarz, B. 35, 202). — $2C_{11}H_{16}O_2N_3+2HCl+PtCl_4$. Orangefarbene Blättchen. F: 226—227° (korr.; Zers.) (J.), 222—224° (Pe., Po., C. 1897 II, 362; Bl. [3] 17, 704). Bei 23° lösen sich in 100 cm² Wasser 0,4 g (Pe., Po.). — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 161° (korr.) (J.), 160—161° (Pe., Po., C. 1897 I, 1213; Bl. [3] 17, 562). — Salicylat. Blättchen (aus Alkohol + Åther). F: 99° (Pe., Po., C. 1897 I, 1213; Bl. [3] 17, 562). [6]₀: +30°. 1213; Bl. [3] 17, 562). $\{\alpha\}_{D}$: +30°.

Dibromisopilocarpininsäure $C_{11}H_{14}O_4N_8Br_8$ s. S. 689. Homopilopsäure $C_2H_{12}O_4$ s. Bd. XVIII, S. 383. Isopilocarpinsäure $C_{11}H_{18}O_2N_8$ s. Bd. XXV, S. 188. Isopilocarpoesäure $C_{11}H_{18}O_2N_3$ s. Bd. XXV, S. 268. Pilopsäure $C_2H_{10}O_4$ s. Bd. XVIII, S. 376.

Isopilocarpin - hydroxymethylat $C_{12}H_{20}O_2N_2 =$ $C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot HC \longrightarrow CH \cdot CH_{\bullet} \cdot C \longrightarrow N(CH_{\bullet})$

 $HC \cdot N(CH_0)(OH)$ CH. B. Das Jodid entsteht aus Isopilocarpin und OC.O.CH. Methyljodid ohne Lösungsmittel (Jowerr, Soc. 77, 485) oder in heißem Methanol (Petit, POLONOVSKI, C. 1897 I, 1214; Bl. [3] 17, 563). — Einw. von Silberoxyd auf das Jodid: J., Soc. 77, 853; vgl. PINNEB, SCHWARZ, B. 85, 2442. Beim Erhitzen des Jodids mit Kalilauge im Rohr auf 150-180° wird Methylamin abgespalten (J., Soc. 77, 497, 854). — Jodid C₁₈H₁₈O₂N₂·I. Prismen (aus Alkohol). F: 114° (korr.) (J., Soc. 77, 485). Unlöslich in Chloroform und Äther, leicht löslich in Wasser (Pet., Pol.). $[\alpha]_0$: $+30,4^{\circ}$ (c = 3) (J., Soc. 77, 485); $[\alpha]_0^{\circ}$: $+26^{\circ}$ (Pet., Pol.). — Chloroplatinat $2C_{18}H_{19}O_2N_3$: $Cl+PtCl_4$. Orangefarbene Würfel (aus angesäuertem Wasser). F: 218° (korr.) (Jowett, Soc. 77, 853). — Pikrat. Orangefarbene Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 136° (korr.) (J., Soc. 77, 853; 83, 451).

Bromisopilocarpin $C_{11}H_{12}O_2N_2Br$. a) Praparat von Jowett. B. Beim Bromieren von Isopilocarpin in $80^0/_0$ iger Essigsaure in geringer Menge neben anderen Produkten (Jowert, Soc. 79, 582). — Krystalle (aus Alkohol). F: 1640 (korr.).

b) Praparat von Pinner. B. Das Perbromid entstand in zwei Fällen bei der Darstellung von Dibromisopilocarpininsaure aus Isopilocarpin und Brom in Wasser bei 100° (PINNER, B. 38, 1529). — C₁₁H₁₁O₂N₂Br+HBr+2Br. Krystalle (aus Alkohol + Essigester). F: 123°; zersetzt sich von 165° an. Sehr leicht löslich in Eisessig und Alkohol in der Wärme sowie in Essigester, schwer in Äther. Bleibt beim Erhitzen mit Brom und Wasser unverändert.

Stellung der Brom-Atome vgl. Jowerr, Soc. 83, 461. — B. Aus Dibromisopilocarpinsaure (Bd. XXV, S. 188) beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Erwärmen mit Säuren (PINNER, SCHWARZ, B. 35, 2450). Das Perbromid (s. u.) entsteht beim Bromieren von Isopilocarpin in Wasser, Chloroform oder Eisessig; man zerlegt es mit starkem Ammoniak (Jowert, Soc. 79, 582, 585). — Prismen (aus Alkohol). F: 135° (korr.) (J.), 133° (Pr., Soh., B. 35, 205). Fast unlöslich in Wasser, kaltem Alkohol und Äther, leichter löslich in heißem Alkohol oder Aceton (J.). Löslich in starken Säuren (J.). — Gibt bei der Oxydation mit Permanganat Pilopsaure (Bd. XVIII, S. 376), Pilopininsaure (s. u.), Methylamin und Ammoniak (J.). Wird durch Natrium in siedendem Amylalkohol oder durch Zink in Eisessig su Isopilocarpin reduziert (J.). Beim Kochen mit Barytwasser entsteht das Bariumsalz der Dibromisopilocarpinsaure (Bd. XXV, S. 188) (Pr., Son., B. 85, 2450). Bleibt beim Kochen mit verd. Sauren unverändert (J.). — $C_{11}H_{14}O_2N_2Br_2 + HBr + 2Br$. Gelbbraune Nadeln (sus Eisessig). F: 165° (korr.) (J.), 164° (Pr., Sohw., B. 35, 203). Verliert an der Luft und in Lösung leicht Brom (J.).

Pilopininsaure (pilopinic acid) $C_0H_{11}O_4N(?)$. B. Neben Pilopsaure in geringer Menge bei der Oxydation von Dibromisopilocarpin mit Kaliumpermanganat (Jowett, Soc. 79, 587, 589). — Tafeln (aus Äther + Petrolather). F: 98°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln außer Petrolather. [a] $_{10}^{10}$: —13,6° (Alkohol; c = 6). — Liefert bei weiterer Oxydation mit Permanganat Pilopsaure (Bd. XVIII, S. 376), Kohlendioxyd und Ammoniak. — Ba($C_0H_{10}O_4N$) $_{10}$. Krystallpulver. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Pilopininsaure-athylester $C_{10}H_{10}O_4N = C_2H_5 \cdot O \cdot C_8H_{10}O_2N$. Öl. Kp₁₀: 262° (J., Soc. 79, 588). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther. Ist nicht basisch.

5. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-8} O_2 N_2$.

1. Oxo-Verbindungen $C_7H_4O_2N_2$.

1. 6-Oxo-dihydro-4.5-benzo-1.2.3-oxdiazin C7H4O2N2, s. nebenstehende Formel. 2(oder 8)-Bensolsulfonyl-6-oxo-dihydro-4.5-benso-1.2.8-oxdissin, Anhydro- $\{2 - [\beta - oxy - \beta (oder \alpha) - bensolsulfonyl-hydraxino] - bensoesäure\} C_{12} H_{16}O_4N_6S =$ C₀H₄ OO O coder C₀H₄ CO O Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch in Aceton und Essigester bestimmt (Hantzsch, Singer, B. 30, 317). — B. Beim Behandeln von Benzoesäure-diazoniumchlorid-(2) mit Benzolsulfinsäure in Wasser oder besser in Natriumacetat-Lösung (H., S.; H., GLOGAUER, B. 30, 2554). — Krystallpulver (aus Alkohol), Prismen (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 169—170°. Löslich in heißem Alkohol, Essigester und Aceton, sehr schwer löslich in den meisten anderen Lösungsmitteln. — Liefert beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 120—130° Salicylsäure. Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr erhält man Phenol. Zersetzung durch Alkalilaugen und durch Ammoniak: H., S. 2(oder 8)-p-Toluolsulfonyl-6-oxo-dihydro-4.5-benzo-1.2.8-oxdissin, Anhydro-

 $\{2 - [\beta - oxy - \beta (oder \alpha) - p - toluolsulfonyl - hydrasino] - bensoesäure\} C₁₄H₁₂O₄N₂S =$ CO—O O Oder C₆H₄ CO—O O Benzoessure-diazoniumchlorid-(2) mit p-Toluolsulfinssure in Wasser oder in Natrium-acetat Lösung (Hantzsch, Glogauen, B. 30, 2558).—Krystalle (aus Eisessig oder Essigester). F: 186° (Zers.) (H., G.; H., B. 31, 638 Anm. 1). — Liefert bei Einw. von Alkalilaugen p-Toluolsulfinsaure und Salicylsaure (H., G.).

2. δ (besw. 3)-0xo-3 (besw. 5)- α -furyl-pyrasolin, 3 (besw. 5)- α -Furyl-pyrasolon-(5 besw. 3) $C_1H_4O_2N_3= \frac{H_1C-C-C\cdot O\cdot CH}{OC\cdot NH\cdot N\cdot HC-CH}$ besw. HC C C·O·CH bezw. desmotrope Oxy-Formen. B. Aus Furfuroylessignaure-athylester (Bd. XVIII, S. 408) beim Erwärmen mit Hydrazinsulfat und Natriumacetat in verdünnter alkoholischer Lösung oder mit Hydrazinhydrat-Lösung (Torrey, Zanetti, Am. Soc. 30, 1242; Am. 44, 412). — Tafeln (aus verd. Methanol). Beginnt bei ca. 200° sich zu zersetzen; F: 223°. Löslich in Methanol, Alkohol und heißem Eisessig, schwer löslich in Äther und Wasser. Die wäßrig-alkoholische Lösung reagiert gegen Lackmus sauer. — Liefert beim Erwärmen mit überschüssigem Benzaldehyd in Eisessig 4-Benzal-3-a-furyl-pyrazolon-(5) (S. 656). Beim Erwärmen mit Acetanhydrid in geringem Überschuß erhält man 1-Acetyl-3-a-furyl-pyrazolon-(5) (s. u.), beim Behandeln mit Acetylchlorid in Pyridin 1.2-Diacetyl-3-a-furyl-pyrazolon-(5)(?) (s. u.). Bei Einw. von Phenylisocyanat in Benzol entsteht 1-Anilinoformyl-3-a-furyl-pyrazolon-(5)(?) (s. u.). — Pikrat C₇H₂O₂N₂ + C₅H₅O₇N₃. Gelbe Prismen (aus Alkohol + Benzol). Zersetzt sich bei 192°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in heißem Benzol und heißem Wasser, unlöslich in Äther.

1-Acetyl-3- α -furyl-pyrazolon-(5) $C_9H_2O_9N_8= H_9C$ C $C\cdot O\cdot CH$ $C\cdot O\cdot CH_3\cdot N$ $C\cdot O\cdot N$ $C\cdot O\cdot CH_3\cdot N$ $C\cdot O\cdot N$ $C\cdot O\cdot N$ $C\cdot O\cdot CH_3\cdot N$ $C\cdot O\cdot N$ $C\cdot N$ $C\cdot O\cdot CH_3\cdot N$ $C\cdot O\cdot N$ $C\cdot O\cdot N$ $C\cdot O\cdot CH_3\cdot N$ $C\cdot O\cdot N$ $C\cdot O\cdot N$ $C\cdot O\cdot CH_3\cdot N$ $C\cdot N$ $C\cdot O\cdot CH_3\cdot N$ $C\cdot N$ $C\cdot N$ $C\cdot O\cdot CH_3\cdot N$ $C\cdot N$ $C\cdot$

1.2 - Diacetyl - 8 - α - furyl - pyrasolon - (5) (P) C₁₁H₁₀O₄N₃ =

HC C·O·CH
OC·N(CO·CH₃)·N·CO·CH₄ HC CH
OC·N(CO·CH₃)·N·CO·CH₅ HC CH
pyrazolon-(5) in Pyridin (Torrey, Zanetti, Am. Soc. 30, 1243; Am. 44, 413). — Nadeln (aus Ligroin). F: 102°. Löslich in Äther, Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser.

2. Oxo-Verbindungen $C_8H_8O_2N_3$.

- 1. 5-0 ∞ 0-3-phenyl-1.3.4-oxdiasolidin, 3-Phenyl-1.2.4-oxdiazolidon-(5) $C_{4}H_{2}O_{4}N_{3} = \frac{HN CH \cdot C_{4}H_{4}}{OC \cdot O \cdot NH}$
- 2-Methyl-3.4-diphenyl-1.2.4-oxdiazolidon-(5) $C_{15}H_{14}O_3N_3=\frac{C_0H_5\cdot N-CH\cdot C_0H_3}{OC\cdot O\cdot N\cdot CH_4}$.

 B. Beim Behandeln von N-Methyl-isobenzaldoxim (S. 22) mit Phenylisocyanat in Benzol (Goldsommot, Kjellin, B. 24, 2815; Beckmann, A. 365, 207). Nadeln (aus Alkohol). F: 1199 (G., Kj.; B.). Leicht löslich in heißem Alkohol und Äther (G., Kj.). Zersetzt sich beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100° (G., Kj.). Beim Erwärmen mit Natriumäthylat in Alkohol erhält man N-Methyl-N'-phenyl-benzamidin (Bd. XII, S. 265) (B.).

2 - Athyl - 8.4 - diphenyl - 1.2.4 - oxdiasolidon - (5) $C_{16}H_{16}O_2N_3 =$

C_eH_s·N.—CH·C_eH_s
OC·O·N·C_eH_s
OC·O·N·C_eH_s
isouenzaldoxim (S. 23) und Phenylisosyanat in Benzol (Goldschmidt, Kjellin, B. 24, 2815). — Nadeln (aus Alkohol). F: 116—117° (G., K.). Schwer löslich in kaltem Äther, Benzol und Ligroin (G., K.).

2.8.4-Triphenyl-1.2.4-oxdiasolidon-(5) $C_{30}H_{10}O_{2}N_{3} = \frac{C_{0}H_{5}\cdot N - CH\cdot C_{0}H_{5}}{OC\cdot O\cdot N\cdot C_{0}H_{5}}$. Über eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukömmt, s. im Text bei N-Phenyl-isobengaldoxim, S. 23.

2 - Bensyl - 8.4 - diphenyl - 1.2.4 - oxdiasolidon - (5) $C_{21}H_{13}O_{2}N_{3} = C_{4}H_{4}\cdot N$ —CH·C₄H₄

OC·O·N·CH₂·C₃H₅

1 Mol Phenylisocyanat auf 60—100° oder beim Behandeln mit Phenylisocyanat in Benzol bei Zimmertemperatur (Beckman, B. 23, 1683, 3335; 27, 1957; B., Fellrath, A. 273, 28; Goldschmidt, B. 23, 2748). — Nadeln (aus Alkohol). F: 121° (G.), 122° (B., B. 23, 3336). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig (B., B. 28, 3335). — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100° Benzaldehyd, Anilin, Kohlendickyd und Ammoniak (G.). Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 100° erhält man Benzalanilin (B., B. 23, 3338). Bei Einw. von überschüssigem Natriumäthylat in Alkohol erhält man N-Phenyl-N'-benzylbenzamidin (Bd. XII, S. 1045) (B., B. 23, 3337; 27, 1957; B., F., A. 273, 29).

2-Methyl-4-phenyl-3-[3-nitro-phenyl]-1.2.4-oxdiazolidon-(5) $C_{15}H_{12}O_4N_3=C_4H_5\cdot N$ — $CH\cdot C_6H_4\cdot NO_3$ Zur Konstitution vgl. Beckmann, B. 27, 1957. — B. Aus $OC\cdot O\cdot N\cdot CH_3$ N-Methyl-3-nitro-isobenzaldoxim (S. 29) und Phenylisocyanat (Goldschmidt, Kjellin, B. 24, 2816). — F: 139° (G., KJ.).

2-Åthyl-4-phenyl-3-[3-nitro-phenyl]-1.2.4-oxdiasolidon-(5) $C_{16}H_{16}O_{4}N_{3}=C_{6}H_{5}\cdot N$ — $CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{3}$ Zur Konstitution vgl. Beckmann, B. 27, 1957. — B. Aus

OC·O·N·C₆H₆
N-Äthyl-3-nitro-isobenzaldoxim (S. 30) und Phenylisocyanat (Goldschuldt, Kjeller, B. 24, 2816). — Nadeln (aus Alkohol). F: 148⁶ (G., Kj.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther und Benzol.

4-Phenyl-2-bensyl-3-[3-nitro-phenyl]-1.2.4-oxdiasolidon-(5) $C_{21}H_{17}O_4N_3=C_6H_5\cdot N$ — $CH\cdot C_6H_4\cdot NO_3$ Zur Konstitution vgl. Beckmann, B. 27, 1957. — B. Aus $OC\cdot O\cdot N\cdot CH_3\cdot C_6H_4$. Zur Konstitution vgl. Beckmann, B. 27, 1957. — B. Aus N-Benzyl-3-nitro-isobenzaldoxim (S. 30) und Phenylisocyanat (Goldschmidter, Kjellin, B. 24, 2816). — Nadeln (aus Alkohol). F: 158—159° (G., KJ.). Schwer löslich in kaltem Alkohol. Benzol, Äther und Ligroin.

2. 5-0x0-2-phonyl-1.3.4-oxdiasolidin, 2-Phonyl-1.3.4-oxdiasolidon-(5) $HN \longrightarrow NH$ $O_{c}^{\dagger}N_{s} = O_{c}^{\dagger} \cdot O \cdot CH \cdot C_{s}H_{s}$

2.3 - Diphenyl - 1.3.4 - thiodiasolidon - (5) - anil, 5 - Phenylimino - 2.3 - diphenyl1.3.4 - thiodiasolidin besw. 5 - Anilino - 2.3 - diphenyl - 1.3.4 - thiodiasolin C₂₀H₁₁N₂S =

HN — N·C₂H₅

N·C₂H₆

N·C·S·CH·C₄H₅

besw.

C₄H₅·NH·C·S·CH·C₄H₅

besw.

Bensaldehyd in alkoh. Salzsäure

(Buscu, R.). Löslich in Akher

und Bensaldehyd in alkoh. Salzsäure

(Buscu, R.). Löslich in Akher

und Bensaldehyd in alkoh. Salzsäure

(Buscu, R.). Löslich in Akher

und Bensaldehyd in alkoh. Salzsäure

(Buscu, R.). Löslich in Akher

und Bensaldehyd in alkoh. Salzsäure

(Buscu, R.). Löslich in Akher

und Bensaldehyd in alkoh. Salzsäure

(Buscu, Hydrochlorid entsteht

C₄H₅·NH·C·S·CH·C₄H₅

Bensaldehyd in alkoh. Salzsäure

(Buscu, R.). Löslich in Akher

und Bensaldehyd in alkoh. Salzsäure

(Buscu, Hydrochlorid entsteht

C₄H₅·NH·C·S·CH·C₄H₅

Bensaldehyd in alkoh. Salzsäure

(Buscu, R.). Löslich in Akher

Bensaldehyd in alkoh. Salzsäure

(Buscu, Hydrochlorid entsteht

C₄H₅·NH·C·S·CH·C₄H₅

Bensaldehyd in alkoh. Salzsäure

(Buscu, Hydrochlorid entsteht

C₄H₅·NH·C·C·

¹⁾ Der Verbindung wird nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs
[1. I. 1910] von Busch (J. pr. [2] 124 [1930], 801) die Zusammensetzung C₅₀H₁₆N₃S und die Konstitution

C₅H₅·N—C·C₅H₅ sugeschrieben.

braunen Ol.

8-Phenyl-2-[8-nitro-phenyl]-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, 8-Phenyl-5-phenyl-imino-2-[8-nitro-phenyl]-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 3-Phenyl-5-anilino-2-[8-nitro-phenyl]-1.3.4-thiodiazolidin bezw. HN— $N \cdot C_0H_5$

 $\begin{array}{ll} \textbf{phenyl}] \textbf{-1.8.4-thiodiagolin} & C_{20}H_{16}O_{8}N_{4}S = \\ \hline C_{5}H_{5}\cdot N : C\cdot S\cdot CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{8} \end{array} \text{bezw.}$

N—N· C_5H_5 C_5H_5 ·NH· $C\cdot S\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ 3-Nitro-benzaldehyd mit 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid und alkoh. Salzsäure (Busch, Ridder, B. 30, 854). — $C_{20}H_{16}O_2N_4S + HCl$. Gelbe Nadeln. F: 203°.

5-Thion-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiasolidin bezw. 5-Mercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiasolin $C_{14}H_{12}N_2S_2=\frac{HN-N\cdot C_6H_6}{SC\cdot S\cdot CH\cdot C_5H_5}$ bezw. $\frac{N-N\cdot C_6H_6}{HS\cdot C\cdot S\cdot CH\cdot C_5H_5}$ B. Aus dem Kaliumsalz der Phenylhydrazin- β -dithiocarbonsäure (Bd. XV, S. 299) beim Kochen mit Benzaldehyd und alkoh. Kalilauge (Busch, B. 28, 2643; D. R. P. 85568; Frdl. 4, 1327). — Krystalle (aus Benzol). F: 156,5°. Zersetzt sich beim Erhitzen auf höhere Temperatur. Leicht löslich in Chloroform, löslich in Alkohol und Äther, sehr schwer in Petroläther. — Liefert beim Behandeln mit Jod in Alkohol Bis-[4.5-diphenyl-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (S. 605). Beim Erwärmen des Natriumsalzes mit Methyljodid in Alkohol erhält man 5-Methylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin (S. 604). — NaC₁₄H₁₁N₃S₂+3H₄O. Silberglänzende Blättchen (aus verd. Natronlauge). Wird beim Aufbewahren gelb. Erweicht bei 100° unter Gelbfärbung. — Kaliumsalz. Nadeln. Schmilzt bei 210° zu einem

3. 2'-Oxo-5.4'-dimethyl-[(1.2-pyrano)-6'.5': 3.4-pyrazol]*), 4.5'-Dimethyl-[pyrazolo-4'.3': 5.6-pyran-(2)]*), Lacton der 5-[5(bezw. 3)-Oxy-3(bezw. 5)-methyl-pyrazolyl-(4)]-crotonsdure

C5H2O_N2, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

B. Beim Behandeln von tiberschüssigem Acetessigester mit Hydrazinhydrat (ROSENGAETEN, A. 279, 242). Aus dem Azin des Acetessigsstureäthylester-benzoylhydrazon auf 130—140° (WOLDF, B. 37, 2830; 38, 3039; W., SCHEEINER, B. 41, 553). Beim Erhitzen von Acetessigester mit Benzhydrazid auf 175° oder von Acetessigsäureäthylester-benzoylhydrazon auf 130—140° (BÜLOW, SCHAUB, B. 41, 1947; vgl. auch STRUVE, J. pr. [2] 50, 309). Neben anderen Produkten aus dem Bis-[acetessigsäureäthylester]-derivat des Oxalsäuredihydrazids (Bd. III, S. 657) beim Erhitzen auf 185—187° (Bü., LOBECE, B. 40, 713) sowie aus dem Bis-[acetessigsäureäthylester]-derivat des Malonsäuredihydrazids (Bd. III, S. 658) beim Erhitzen tiber den Schmelzpunkt (Bü., BOZENHARDT, B. 42, 4797). Entsteht auch beim Erhitzen von 3-Methyl-pyrazolon-(5) mit Acetessigester auf 160—180° (W., B. 38, 3039; Bü., L., B. 40, 715; vgl. auch STOLLÉ, B. 38, 3025). Aus 3-Methyl-4-[carboxy-isopropenyl (oder isopropyliden)]-pyrazolon-(5) vom Schmelzpunkt 145° (Bd. XXV, S. 222) beim Erwärmen mit 5°, iger Salzsäure (W., SCHE.). Aus 3-Methyl-4-[carbathoxy-isopropenyl (oder isopropyliden)]-pyrazolon-(5) (Bd. XXV, S. 222) beim Erhitzen auf ca. 195° (W., B. 38, 3038; Bü., Bo.) sowie beim Behandeln mit 10°, iger Soda-Lösung (W., SCHE.). — Tafein oder Prismen (aus Alkohol). F: 246° (W., B. 38, 3039), 247° (Bü., L.). Fast unzersetzt destillierbar (Bü., L.). Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Ather (W., B. 38, 3039), löslich in siedendem Eisessig (Bü., L.). Unlöslich in Soda-Lösung (W., B. 38, 3039), 247° (Bü., E.). Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Ather (W., B. 38, 3039), 247° (Bü., B. 38, 3039), 247° (Bü., E.). Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Ather (W., B. 38, 3039), 247° (Bü., B. 38, 3039), 247° (Bü., B. 38, 3039), 247° (Bü., B. 38

¹⁾ Der Verbindung wird nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. L 1910] von Busch (J. pr. [2] 124 [1930], 307) die Zusammensetzung $C_{20}H_{14}O_2N_4S$ und die Konstitution $C_0H_5\cdot N - C\cdot C_0H_4\cdot NO_2$ zugeschrieben. $C_0H_5\cdot N: N\cdot C = S$

²⁾ Zur Stellungebeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

41, 553). — Nadeln (aus Benzol). F: 184°. — Bei Einw. von heißer konzentrierter Salzsäure wird der Acetylrest wieder abgespalten.

2'-Phenyl-4.5'-dimethyl-[pyrasolo-4'.3':5.6-py-CH₃·C C(CH₃)CR ron-(2)] C₁₄H₁₈O₈N₃, s. nebenstehende Formel, B. Beim Erwärmen von 2,5 Mol Acetessigester mit 1 Mol Phenyl-hydrazin auf dem Wasserbad (Stollis, B. 38, 3027). Beim Erhitzen von Acetessigester mit 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) auf 140° (KNORR, A. 238, 182). Aus β-[1-Phenyl-5-oxo-pyrazolinyl-(4)]-crotonsäure-šthylester (oder β-[1-Phenyl-5-oxo-3-methyl-pyrazolinyliden-(4)]-buttersäure-šthylester)(Bd. XXV, S. 222) beim Erhitzen auf 150° (St.). — Nadeln (aus Alkohol), F: 145° (Kn.; St.). Kp₁₈: ca. 235° (St.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, löslich in Alkohol, Åther und Eisessig, unlöslich in Wasser (Kn.). Unlöslich in verd. Säuren und Alkalilaugen; löslich in heißer konzentrierter Schwefelsäure (Kn.). Liefert beim Erwärmen mit verd. Natronlauge 1-Phenyl-3-methyl-4-isopropenyl (oder isopropyliden)-pyrazolon-(5) (Bd. XXIV, S. 97) (St., B. 38, 3024). Beim Erhitzen mit Ammoniak auf 100° sowie beim Kochen mit Phenylhydrazin in Eisessig erhält man 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) (Kn.).

2'-[2.4-Dimethyl-phenyl]-4.5'-dimethyl-[pyr-QH₂·C₁₄·G·C₁

3-Brom-4.5'-dimethyl-[pyrazolo-4'.3':5.6-pyron-(2)] OH3 C OCCH3 OBE C H₂O₂N₂Br, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen.

B. Aus 4.5'-Dimethyl-[pyrazolo-4'.3':5.6-pyron-(2)] bei Einw.

von Brom in Chloroform oder Eisessig und Behandlung der entstandenen gelben Krystalle mit Wasser oder Soda-Lösung (WOLFF, SCHREINER, B. 41, 553). — Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 218°. Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in Natronlauge und in konz. Salzsäure, schwer in Soda-Lösung. — Liefert mit 5°/siger Natronlauge bei längerem Stehenlassen oder kurzem Erwärmen 3-Methyl-4-[carboxy-isopropenyl (oder -isopropyliden)]-pyrazolon-(5) vom Schmelzpunkt 145° (Bd. XXV, S. 222).

4. 2'-Oxo-5.6'-dimethyl- $[(1.2-pyrano)-4'.3':3.4-CH_3-C-C)^{OO}$ pyrasol $[^1]$, 6.5'- Dimethyl- $[pyrasolo-4'.3':3.4-CH_3-C-C]^{OO}$ pyron- $(2)[^1]$ $C_3H_3O_3N_2$, s. nebenstehende Formel (R=H).

2'-Phenyl-6.5'-dimethyl-[pyrasolo-4'.8':3.4-pyron-(2)], "Anhydro-dehydracet-säurephenylhydrason" $C_{14}H_{12}O_2N_3$, s. obenstehende Formel ($R=C_4H_5$). Zur Konstitution vgl. Benary, B. 43 [1910], 1072. — B. Aus dem Monophenylhydrason der Dehydracetsäure (Bd. XVII, S. 564) beim Erwärmen mit Acetylchlorid in Äther oder mit alkoh. Salzsäure (Stollik, B. 38, 3029). Durch längeres Erhitzen von Dehydracetsäure mit alkohol (St.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 158° (St.). Leicht löslich in Ather und heißem Alkohol, schwer in heißem Wasser, unlöslich in Säuren und Alkalien (St.).

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

8.4.2'.5'-Tetramethyl-[pyrasolo-4'.3':5.6-pyron-(2)] $C_{10}H_{10}O_1N_3$, a. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1.3-Dimethyl-pyrazolon-(5) mit α -Methyl-acetessigester auf 150—180° (WOLFF, SCHREINER, B. 41, 555). — Nadeln (aus Alkohol). F: 181°. Sehr schwer löslich in kalter Natronlauge. — Zersetzt sich beim Erwärmen mit Natronlauge.

4. $0 \times 0 - Verbindungen C_{10}H_{12}O_{2}N_{2}$.

1. 2' - Oxo-5.4' - dimethyl - 3' - āthyl - [(1.2 - pyrano) - 6'.5': 3.4 - pyrazol] \(^1\), 4.5' - Dimethyl - 3 - āthyl - [pyrazolo - 4'.3': 5.6 - pyron - (2)] \(^1\), Lacton der \(^1\) - Methyl - \(^2\) - āthyl - \(^1\) - [5(bezw. 3) - oxy - 3(bezw. 5) - methyl-pyrazolyl - (4)] acryledure C₁₀H₁₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel (R = H).

2'-Phenyl-4.5'-dimethyl-3-äthyl-[pyrasolo-:5.6-pyron-(2)] C₁₄H₁₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel

Lacton der $\alpha.\beta$ - Dimethyl - β - [5 - oxy - 3.4 - di - di]methyl-pyrazoleninyl-(4)]-acryledure C₁₀H₁₃O₂N₃,
s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Senzer,
Thier, Uber, Dittmer, B. 68 [1935], 1918. — B. Beim Er. hitzen des Azins des α-Methyl-acetessigsäureäthylesters auf 200-230° (Wolff, Schreiner, B. 41, 555). Aus 3.4(bezw. 4.5)-Dimethyl-pyrazolon-(5 bezw. 3) beim Erhitzen mit a-Methyl-acetessigsäureäthylester im Rohr auf 220° oder, in geringer Menge, beim Erhitzen mit Acetessigester (W., Sch.). — Nadeln (aus Wasser). F: 178° (W., Sch.). Sehr schwer löslich in Äther; leicht löslich in konz. Salzsäure, sehr schwer in Soda-Lösung (W., Son.). — Beim Behandeln mit Natronlauge oder Barytwasser entsteht α -Methyl- β -[5-oxo-3.4-dimethyl- Δ 8-pyrazolinyl-(4)]crotonsaure (Bd. XXV, S. 224) (W., SCH.).

5. Oxe-Verbindungen C₁₁H₁₄O_•N_•.

1. Lactam der β -Isopropenyl- γ -[5-amino-3-methyl-isoxazolyl-(4)]-buttersdure bezw. der β -Isopropenyl- γ -[5-imino-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-buttersdure $C_{11}H_{14}O_2N_2=\frac{CH_2}{CH_2}C\cdot HC\frac{CH_2}{CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C}N$ bezw. $\frac{CH_3}{CH_2\cdot CO\cdot N:C}\frac{CH_2}{CH_2\cdot CO\cdot N:C}N$. — Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehende α CH and α CH

drehendem 6-Cyan-dihydrocarvon (Bd. X, S. 640) und Amylnitrit in Natriumathylat-Lösung bei 0° (Lapworth, Whohsler, Soc. 91, 981; vgl. L., W., Soc. 91, 1920). Aus linksdrehender β -Isopropenyl- γ -[5-imino-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-buttersäure (8. 340) beim Erhitzen unter vermindertem Druck, beim Kochen mit Eisessig oder beim Behandeln mit Acetanhydrid, Acetylchlorid oder Phosphortrichlorid (L., W., Soc. 91, 985). — Bitter schmeckende Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 138—139°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Aceton, Eisessig, Essigester und Benzol, löslich in Ather, Tetrachlorkohlenstoff und Schwefelkohlenstoff, schwer in heißem Wasser, fast unlöslich in Petroläther; löslich in Natronlauge. [α]^B: + 121° (Alkohol; c = 4). — Entfarbt Kaliumpermanganat-Lösung und Brom in Eisessig. Beim Behandeln mit konz. Salzsäure bei Zimmertemperatur entsteht rechtsdrehendes [5-Oxo-2.2-dimethyl-tetrahydrofuryl-(3)]-[5-imino-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-methan (S. 514). Bei zweitägigem Erwärmen mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbad erhält man 2.3.6-Trimethylbenzoesaure. Verhalten gegen konz. Bromwasserstoffsäure s. u. Beim Erwärmen mit verd. Natronlauge auf dem Wasserbad entsteht linksdrehende β-Isopropenyl-γ-[5-iminc-3-methylisoxazolinyl-(4)]-buttersäure. Beim Kochen mit Natronlauge und Ferrohydroxyd wird Ammoniak entwickelt. Beim Erwärmen mit aquimolekularen Mengen Methyljodid und Natriummethelet Isopropenyl-γ-[5-iminc-3-methylisoxazolinyl-(4)]-buttersäure. Natriummethylat-Lösung auf dem Wasserbad und Verseifen des Reaktionsprodukts mit Natronlauge auf dem Wasserbad entsteht β -Isopropenyl- γ -[5-methylimino-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-buttersaure (8. 341).

Verbindung C₁₁H₁₄O₂N₃. B. Aus dem vorangehenden Lactam beim Lösen in kalter konzentrierter Bromwasserstoffsäure (Lapworth, Wechsler, Soc. 91, 982). — Krystallpulver (aus Alkohol oder Bengol). Wird bei 160° gelb; F: 180°. $[\alpha]_{\rm p}$: >+200° (L.,W., Soc. 91, 1923). Löslich in kalter Natronlauge.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. Lacton der β - Methyl- α - åthyl- β - [5-exy-3.4 - dimethyl - pyrazoleninyl - (4)] - acrylsäure CH₃· C - 0.0(CH₃) \otimes C·C₂H₅ C₁₁H₁₄O₂N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. SEIDEL, Thier, Uber, Dittmer, B. 68 [1935], 1918. — B. Beim Erhitzen von 3.4(bezw. 4.5)-Dimethyl-pyrazolon-(5 bezw. 3) mit α -Åthyl-acetessigsäure-äthylester im Rohr auf 200—210° (Wolff, Schreiner, B. 41, 556). — Nadeln (aus Wasser). F: 132°. Ziemlich leicht löslich in Methanol und heißem Wasser; löst sich langsam in kalter Natronlauge.

6. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O_2N_2$.

1. Oxo-Verbindungen $C_aH_aO_2N_2$.

1. 5-Oxo-3-phenyl-1.2.4-oxdiazolin, 3-Phenyl-1.2.4-oxdiazolon-(5), O.N-Carbonyl-benzamidoxim bezw. 5-Oxy-3-phenyl-1.2.4-oxdiazolon-(5), O.N-C-C₆H₅ bezw. N—C·C₆H₅ bezw. weitere desmotrope Form. B. C₈H₆O₈N₂ = HN—C·C₆H₅ bezw. HO·C·O·N bezw. HO·C·O·N bezw. weitere desmotrope Form. B. Aus Benzamidoxim (Bd. IX, S. 304) beim Erhitzen mit Chlorameisensäureäthylester (FALCK, B. 18, 2469); entsteht daher auch aus Benzamidoxim-O-carbonsäure-äthylester (Bd. IX, S. 308) beim Erhitzen für sich oder mit Wasser oder verd. Natronlauge (F., B. 18, 2468; 19, 1481). Aus O·O·Carbonyl-bis-benzamidoxim bei kurzem Erwärmen mit Kalilauge (F., B. 18, 2471; 19, 1481). — Nadeln (aus Natronlauge, gefällt mit Essigsäure). F: 198° (F., B. 19, 1484). Löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin (F., B. 18, 2470; 19, 1483). Löslich in heißer konzentrierter Schwefelsäure (F., B. 19, 1482). Die wäßr. Lösung reagiert stark sauer (F., B. 18, 2470; 19, 1483). — Verkohlt beim Erhitzen auf ca. 300° (F., B. 19, 1483). Das Silbersalz liefert bei Einw. von Äthyljodid 5-Äthoxy-3-phenyl-1.2.4-oxdiazol (S. 607) (F., B. 19, 1483; Johnson, Menge, Am. 32, 371). — AgC₈H₅O₈N₉. Krystalle (F., B. 19, 1483). — Cu(C₈H₅O₈N₉)₈. Grüner Niederschlag (F., B. 18, 2470).

3 - Phenyl - 1.2.4 - oxdiazolon - (5) - p - tolylimid, 5 - p - Tolylimino - 3 - phenyl - 1.2.4 - oxdiazolin bezw. 5 - p - Toluidino - 3 - phenyl - 1.2.4 - oxdiazol $C_{16}H_{18}ON_8 = HN - C \cdot C_6H_6$ bezw. $N - C \cdot C_6H_5$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot N$ bezw. weitere desmotrope $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C \cdot O \cdot$

3.4-Diphenyl-1.2.4-oxdiazolon-(5) $C_{14}H_{10}O_8N_8=\frac{C_6H_5\cdot N-C\cdot C_8H_5}{OC\cdot O\cdot N}$. B. Aus Benzanilidoxim beim Kochen mit Chlorameisensäureäthylester in Chloroform (MÜLLER, B. 19, 1670) oder beim Behandeln mit Phosgen in Benzol (M., B. 22, 2402). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 166—1670 (M., B. 19, 1671; 22, 2402). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol; unlöslich in Säuren und Alkalilaugen (M., B. 19, 1671).

 $\textbf{4-p-Tolyl-8-phenyl-1.2.4-oxdiasolon-(5)} \quad C_{15}H_{15}O_{2}N_{3} = \frac{CH_{3}\cdot C_{5}H_{4}\cdot N - C\cdot C_{6}H_{5}}{OC\cdot O\cdot N}$

B. Aus Benzoesäure-p-toluididoxim beim Erwärmen mit Chlorameisensäureäthylester in Chloroform (MÜLLER, B. 22, 2407). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 163°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin. Unlöslich in Säuren und Alkalilaugen.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-[4-Nitro-phenyl]-1.2.4-oxdissolon-(5),} & \textbf{4-Nitro-O.N-carbonyl-bensamidoxim} \\ \textbf{C}_{8}\textbf{H}_{6}\textbf{O}_{4}\textbf{N}_{8} &= \begin{array}{lll} \textbf{HN} & \textbf{C}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{NO}_{3} \\ \textbf{OC}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{N} \end{array} & \text{bezw. desmotrope Formen.} & \textbf{\textit{B}. Aus 4-Nitro-benzamidoxim beim Ethitzen mit Chlorameisensäureäthylester (Weise, \textbf{\textit{B}. 22, 2422}).} & \text{Entsteht daher} \\ \end{array}$

oxim beim Erhitzen mit Chlorameisensäureäthylester (Weise, B. 22, 2422). Entsteht daher auch aus 4-Nitro-bensamidoxim-O-oarbonsäureäthylester beim Erhitzen für sich oder beim Kochen mit Wasser oder Alkalilaugen (W.). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 286°. Unlöslich in Ligroin, kaum löslich in siedendem Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Leicht löslich in Alkalilaugen und Ammoniak, wird aus diesen Lösungen durch Säuren wieder ausgefällt. Zeigt stark saure Eigenschaften. — Ist gegen Salpetersäure und konz. Schwefelsäure beständig.

3-Phenyl-1.2.4-oxdiazolthion-(5), 5-Thion-3-phenyl-1.2.4-oxdiazolin, O.N-Thiocarbonyl-benzamidoxim bezw. 5-Mercapto-3-phenyl-1.2.4-oxdiazol $C_8H_8ON_9S =$ $SC \cdot O \cdot N$ carbonyl-bis-benzamidoxim (Bd. IX, S. 308) beim Erwärmen mit Alkalilauge (Krümmel,

B. 28, 2232). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 131°. Löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-Phenyl-1.2.4-thiodiazolon-(5)-anil,} & \textbf{5-Phenylimino-3-phenyl-1.2.4-thiodiazolin bezw. 5-Anilino-3-phenyl-1.2.4-thiodiazol} & \textbf{C}_{14}\textbf{H}_{11}\textbf{N}_{3}\textbf{S} = & \textbf{HN--C\cdot C}_{6}\textbf{H}_{6} \\ & \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}\cdot\textbf{N}:\dot{\textbf{C}}\cdot\textbf{S}\cdot\overset{\textbf{N}}{\textbf{N}} \end{array}$

bezw. $N-C \cdot C_6H_5$ bezw. weitere desmotrope Form. B. Aus Benzamidoxim beim Kochen mit 2 Mol Phenylsenföl in Chloroform (Koch, B. 24, 394). — Blättchen (aus Alkohol). F: 174°. Unlöslich in Wasser, löslich in Benzol, Chloroform, Alkohol und Äther, leicht löslich in Eisessig. Ziemlich leicht löslich in heißen konzentrierten Säuren, kaum löslich in Alkali-laugen. — Spaltet beim Erhitzen Benzonitril ab. Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150—160° unter Bildung von Anilin, Benzoesäure, Schwefel, Schwefelwasserstoff und Ammoniumchlorid zersetzt.

$$\text{N-Acetyl-derivat } \text{C}_{16}\text{H}_{13}\text{ON}_{8}\text{S} = \frac{\text{CH}_{3}\cdot\text{CO}\cdot\text{N} - \text{C}\cdot\text{C}_{6}\text{H}_{5}}{\text{C}_{6}\text{H}_{5}\cdot\text{N}:\text{C}\cdot\text{S}\cdot\text{N}} \text{ oder}$$

 $N\text{-}Acetyl-derivat } \begin{array}{c} C_{16}H_{13}ON_3S = \frac{CH_3\cdot CO\cdot N - C\cdot C_6H_5}{C_6H_5\cdot N\cdot C\cdot S\cdot N} \text{ oder} \\ N - C\cdot C_6H_6 \\ C_6H_5\cdot (CH_3\cdot CO)N\cdot \overset{\circ}{C}\cdot S\cdot \overset{\circ}{N} \end{array} \quad \textit{B.} \quad \text{Aus 3-Phenyl-1.2.4-thiodiazolon-(5)-anil beim Kochen}$ mit Essigsäureanhydrid (Koch, B. 24, 397). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 196°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform.

$$\begin{array}{l} \text{N-Nitroso-dcrivat } C_{14}H_{10}\text{ON}_4\text{S} = \frac{\text{ON}\cdot\text{N---}C\cdot\text{C}_6H_5}{\text{C}_8H_6\cdot\text{N}:C\cdot\text{S}\cdot\text{N}} \text{ oder} \end{array}$$

Natriumnitrit in wenig Eisessig (Koch, B. 24, 396). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 119° (Zers.). Fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, Ligroin und Eisessig. - Wird durch Erhitzen mit Alkohol zersetzt.

- 3-Phenyl-1.2.4-thiodiazolon-(5)-[4-brom-anil], 5-[4-Brom-phenylimino]-3-phenyl-1.2.4-thiodiazolin bezw. 5-[4-Brom-anilino]-3-phenyl-1.2.4-thiodiazol HN—C·C₆H₆ bezw. N—C·C₆H₅ bezw. weitere description of the state of t Unlöslich in Wasser, löslich in Eisessig, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Unlöslich in Säuren und Alkalilaugen. — Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150-160° 4-Brom-anilin, Benzoesäure und Schwefel.
- $\begin{array}{ll} \textbf{3-Phenyl-1.2.4-thiodiasolthion-(5), 5-Thion-3-phenyl-1.2.4-thiodiasolin bezw.} \\ \textbf{5-Mercapto-8-phenyl-1.2.4-thiodiasol} & C_8H_6N_2S_2 = \frac{HN--C\cdot C_6H_5}{S_C^1\cdot S\cdot N} & \text{bezw.} \end{array}$

N—C·C₆H₆ bezw. weitere desmotrope Form. B. Aus Benzamidoxim (Bd. IX, S. 304) $HS \cdot C \cdot S \cdot N$ beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff in alkoh. Kalilauge (SCHUBART, B. 22, 2442; CRAYEN, B. 24, 388). Aus benzamidsulfim-N-dithiocarbonsaurem Benzamidsulfim (Bd. IX, S. 309) beim Erhitzen auf 100° an der Luft (C., B. 24, 387; vgl. Tiemann, B. 24, 371). Aus 5-Amino-3.5-diphenyl-1.2.4-oxdiazolin (Syst. No. 4607) beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 100° (STEGLITZ, B. 22, 3152). — Nadeln (aus siedendem Alkohol oder siedendem Eisessig). F: 162° (C.). Fast unlöslich in Wasser, Ligroin, kaltem Alkohol und kaltem Eisessig, schwer löslich in Äther, löslich in Benzol und Aceton (C.). Löslich in konz. Schwefelsäure (C.). Löslich in Alkalilaugen; fällt bei Zusatz von Säuren aus diesen Lösungen aus (C.). - Verkohlt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (C.). Wird beim Erhitzen mit starker Salzsäure im Rohr auf 150° unter Bildung von Benzoesäure, Kohlendioxyd, Schwefel, Schwefelwasserstoff und Ammoniumchlorid gespalten (C.). Liefert bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure, Chromschwefelsäure oder Kaliumpermanganat-Lösung Bis-[3-phenyl-1.2.4-thiodiazolyl-[5]] disulfid (S. 608) (C.).

3 - 0x0-5-phenyl - 1.2.4 - oxdiazolin, 5 - Phenyl - 1.2.4 - oxdiazolon - (3) N---CO $C_{\mathbf{0}}H_{\mathbf{0}}O_{\mathbf{0}}N_{\mathbf{5}} = \underbrace{C_{\mathbf{0}}H_{\mathbf{5}}\cdot C\cdot O\cdot NH}_{}$

5-Phenyl-1.2.4-oxdiasolon-(5)-imid, 3-Imino-5-phenyl-1.2.4-oxdiasolin besw. 8-Amino-5-phenyl-1.2.4-oxdiasol $C_5H_7ON_5=\frac{N-C:NH}{C_6H_5\cdot C\cdot O\cdot NH}$ besw.

 $N - C \cdot NH_5$. B. Aus dem Dibenzoylderivat des Oxyguanidins (Bd. IX, S. 299) beim C.H. C.O.N Erwärmen mit Alkalilaugen oder Säuren (WIRLAND, BAUER, B. 40, 1691). — Nadeln (aus Benzol oder Wasser). F: 164°. Ist sublimierbar. Leicht löslich in Äther und anderen heißen organischen Lösungsmitteln, außer in Ligroin. Löst sich unverändert in konz. Schwefelsäure. - Ist gegen siedende sodaalkalische Kaliumpermanganat-Lösung beständig. — Silbersalz. Zersetzt sich bei 210°.

- 3. 4-Oxo-8-phenyl-1.2.5-oxdiazolin, 3-Phenyl-1.2.5-oxdiazolon-(4) bezw. 4-Oxy-3-phenyl-1.2.5-oxdiazol, 4-Oxy-3-phenyl-furazan C.H.O.N. = OC-C.C.H, HO.C.C.C.H. 1) B. Aus Phenylfuroxan (S. 575) bei kurzer Einw. von wäßrig-alkoholischer Kalilauge oder besser beim Schütteln mit Natriumcarbonat-Lösung und Äther (Wieland, Semper, A. 358, 60). — Nadeln (aus Benzol). F: 110—111° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol. Löslich in Alkalilaugen. — Wird beim Aufbewahren an der Luft oder durch heiße Lösungsmittel oder bei längerer Einw. von Alkalilaugen zersetzt. Reagiert mit Phosphorpentachlorid explosionsartig. — Gibt mit Ferrichlorid in alkoh. Lösung eine braune Färbung.
- $\begin{array}{c} \textbf{3-Phenyl-1.2.5-oxdiasolon-(4)-oxyd} \ \ \text{bezw.} \ \ \textbf{4-Oxy-3-phenyl-1.2.5-oxdiasol-oxyd,} \\ \textbf{4-Oxy-3-phenyl-furasan-oxyd} \ \ C_{\epsilon}H_{\delta}O_{\delta}N_{\delta} = \frac{\text{OC} \text{C} \cdot \text{C}_{\epsilon}H_{\delta}}{\text{HO} \cdot \text{N} \cdot \text{O} \cdot \text{N}} \ \ \text{oder} \ \ \frac{\text{OC} \text{C} \cdot \text{C}_{\epsilon}H_{\delta}}{\text{HN} \cdot \text{O} \cdot \text{N} \cdot \text{O}} \text{bezw.} \\ \textbf{HO} \cdot \text{C} \text{C} \cdot \text{C}_{\epsilon}H_{\delta} \ \ \text{oder} \ \ \ \frac{\text{HN} \cdot \text{O} \cdot \text{N} \cdot \text{O}}{\text{HN} \cdot \text{O} \cdot \text{N} \cdot \text{O}} \text{oder} \\ \textbf{HN} \cdot \text{O} \cdot \text{N} \cdot \text{O} \text{N} \cdot \text{O} \text{oder} \\ \textbf{HN} \cdot \text{O} \cdot \text{N} \cdot \text{O} \text{N} \cdot \text{O} \text{oder} \\ \textbf{HN} \cdot \text{O} \cdot \text{N} \cdot \text{O} \text{N} \cdot \text{O} \text{N} \cdot \text{O} \text{oder} \\ \textbf{HN} \cdot \text{O} \cdot \text{N} \cdot \text{O} \text{N} \cdot \text{O} \text{N} \cdot \text{O} \text{N} \cdot \text{O} \text{N} \\ \textbf{O} \cdot \text{N} \cdot \text{O} \cdot \text{N} \cdot \text{O} \cdot \text{N} \cdot \text{O} \\ \textbf{N} \cdot \text{O} \cdot \text{N} \cdot \text{O} \\ \textbf{O} \cdot \text{N} \cdot \text{O} \cdot \text{N} \cdot \text$ $O: N \cdot O \cdot N$ peroxyd". B. Aus Nitro-phenyl-furoxan (S. 575), gelöst in Äther, beim Schütteln mit 10% jeger Natronlauge (Wieland, A. 828, 255). — Krystalle (aus Benzol oder Wasser). F: 133° (Zers.). Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln, mäßig löslich in Äther und heißem Wasser. Löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen.
- 4-Imino-8-phenyl-1.2.5-oxdiasolin-oxyd bezw. 4-Amino-8-phenyl-1.2.5-oxdiasol- $\begin{array}{lll} \text{oxyd, 4-Amino-3-phenyl-furasan-oxyd} & C_0H_7O_2N_2 & = & \frac{HN:C-C\cdot C_0H_0}{HO\cdot N\cdot O\cdot N} & \text{oder} \\ HN:C-C\cdot C_0H_0 & H_2N\cdot C-C\cdot C_0H_0 & H_2N\cdot C-C\cdot C_0H_0 & H_2N\cdot C-C\cdot C_0H_0 \\ HN\cdot O\cdot N:O & \text{bezw.} & O:N\cdot O\cdot N & \text{oder} & N\cdot O\cdot N:O & \text{Amino-phenyl-furasing phenyl-furasing phenyl-furasing$
- oxan, "Phenylaminoglyoximperoxyd"²). B. Aus Nitro-phenyl-furoxan (S. 575) beim Erwärmen mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (WIELAND, A. 328, 252). Nadeln (aus verd. Alkohol oder Wasser). F: 135—136°. Löslich in den meisten Lösungsmitteln.
- 4. 5-0x0-2-phenyl- Δ^2 -1.3.4-oxdiazolin, 2-Phenyl-1.3.4-oxdiazolon-(5) $C_{s}H_{s}O_{s}N_{s} = OC \cdot O \cdot C \cdot C_{s}H_{s}.$

 ${}_{6}O_{2}N_{2} = \frac{1}{OC \cdot O \cdot C \cdot C_{6}H_{5}}.$ $\mathbf{2.4 - Diphenyl - 1.8.4 - oxdiasolon - (5)} \quad C_{14}H_{10}O_{2}N_{5} = \frac{C_{6}H_{6} \cdot N - N}{OC \cdot O \cdot C \cdot C_{5}H_{5}}. \quad Zur \text{ Konstantial Kon$ stitution vgl. Freund, Kuh, B. 23, 2822, 2844, — B. Aus β -Benzoyl-phenylhydrazin beim Erwärmen mit Phosgen in Benzol (Freund, Goldsmith, B. 21, 2461). — Nadeln (aus Alkohol), Tafeln (aus Eisessig). F: 113—114°. Destilliert unzersetzt oberhalb 300°. Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in Alkohol.

2.4-Diphenyl-1.3.4-oxdissolon-(5)-anil, 5-Phenylimino-2.4-diphenyl-1.3.4-oxdi-C.H.·N-N anolin $C_{20}H_{18}ON_5 = \frac{C_0H_5\cdot N - N}{C_0H_5\cdot N \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_5H_5}$. B. Aus β -Benzoyl-phenylhydrazin beim Kochen mit Phenylisocyaniddichlorid (Bd. XII, S. 447) und Toluol (Freund, Kömig, B. 26, 2872). — Nadeln (aus Alkohol). F: 106°. Löslich in Chloroform, Ather, Benzol und Alkohol, schwer löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser. Unlöslich in Salzsäure. Ist gegen siedende Soda-Lösung und siedende starke Salzsaure beständig.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. S. 562, 563.

⁶) Zur Formulierung vgl. S. 562.

- 4 α Naphthyl 2 phenyl 1.8.4 oxdiazolon (5) $C_{18}H_{12}O_{2}N_{3}=C_{10}H_{7}\cdot N$
- OC·O·C·C₆H₅. B. Aus N'-Benzoyl-N-α-naphthyl-hydrazin beim Erhitzen mit Phosgen in Toluol auf 100° (Freund, Schuftan, B. 24, 4185). Nadeln (aus Alkohol). F: 136°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Ligroin und Benzol, unlöslich in Wasser.
- 2.4-Diphenyl-1.8.4-oxdiasolthion-(5) $C_{14}H_{10}ON_3S = \begin{array}{c} C_6H_6\cdot N-N \\ S_C^{\dagger}\cdot O\cdot C\cdot C_6H_5 \end{array}$ Zur Konstitution vgl. Freund, Kuh, B. 23, 2822, 2844. B. Aus β -Benzoyl-phenylhydrazin und Thiophosgen in Benzol beim Erwärmen auf 100° (Freund, Goldsmith, B. 21, 2469). Nadeln (aus Alkohol). F: 110° (F., G.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, etwas schwerer in Alkohol und Ligroin, unlöslich in Wasser (F., G.). Unlöslich in Alkalilaugen (F., G.).
- 4 o Tolyl 2 phenyl 1.3.4 oxdiazolthion (5) $C_{18}H_{19}ON_{8}S = CH_{8} \cdot C_{8}H_{4} \cdot N N$ Gelbliche Prismen (aus Ligroin). F: 96° (König, B. 26, 2876). $SC \cdot O \cdot C \cdot C_{8}H_{4}$
- 4 α Naphthyl 2 phenyl 1.8.4 oxdiasolthion (5) $C_{18}H_{19}ON_8S = C_{10}H_7 \cdot N N$
- SC·O·C·C₆H₅. B. Aus N'-Benzoyl-N-α-naphthyl-hydrazin beim Kochen mit Thiophosgen in Chloroform (FREUND, SCHUFTAN, B. 24, 4186). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 164°. Leicht-löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, unlöslich in Wasser.
- **9-Phenyl-1.3.4-thiodiasolon-(5)-imid, 5-Imino-2-phenyl-1.3.4-thiodiasolin** bezw. **5-Amino-2-phenyl-1.3.4-thiodiasol** $C_8H_7N_8S = \frac{HN-N}{HN\cdot \dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}\cdot C_6H_5} \cdot \frac{h}{H_2N\cdot \dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}\cdot C_6H_6}$
 Eine Verbindung, der von Young, Eyre (Soc. 79, 58) diese Konstitution zuerteilt wurde, ist von Fromm (A. 447 [1926], 303) als 5-Mercapto-3-phenyl-1.2.4-triazol (Bd. XXVI, S. 173) erkannt worden.
- 2-Phenyl-1.8.4-thiodiasolon-(5)-methylimid, 5-Methylimino-2-phenyl-1.8.4-thiodiasolin bezw. 5-Methylamino-2-phenyl-1.8.4-thiodiasol $C_0H_0N_0S=$
- HN—N N—N CH₃·N·C·S·C·C₆H₆ bezw. CH₃·NH·C·S·C·C₆H₆ B. Aus 4-Methyl-1-benzal-thiosemicarbazid bei der Oxydation mit Ferrichlorid in wäßr. Lösung auf dem Wasserbad (Young, Eyre, Soc. 79, 59). Platten (aus Alkohol), Nadeln (aus Benzol oder Wasser). F: 183—184°. Leicht löslich in Benzol, sehr schwer in heißem Wasser. 2C₅H₅N₂S+2HCl+PtCl₄. F: 208° bis 209°.
 - $N-A \operatorname{cetyl-derivat} C_{11}H_{11}ON_8S = \frac{CH_8 \cdot CO \cdot N N}{CH_8 \cdot N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_8H_8} \operatorname{oder}$
- N.—N (CH₃·CO)(CH₂)N·C·S· $\stackrel{\circ}{\cup}$ ·C₆H₅ B. Aus 5-Methylamino-2-phenyl-1.3.4-thiodiazol und überschüssigem Essigsäureanhydrid (Young, Eyrr, Soc. 79, 60). Nadeln (aus Alkohol). F: 195°.
- 2-Phenyl-1.3.4-thiodiasolon-(5)-allylimid, 5-Allylimino-2-phenyl-1.3.4-thiodiasolin bezw. 5-Allylamino-2-phenyl-1.3.4-thiodiasol $C_{11}H_{11}N_{1}S=HN-N$
- CH₃:CH·CH₅·N·C·S·C·C₆H₅
 bezw. CH₃:CH·CH₅·NH·C·S·C·C₆H₆
 chlorid entsteht aus 4-Allyl-1-benzoyl-thiosemicarbazid beim Kochen mit Acetylchlorid (PULVERMACHER, B. 27, 629). Stäbchen (aus verd. Alkohol). F: 115°. Hydrochlorid. Stäbchen (aus Wasser). F: 113°.
 - $N-Acetyl-derivat C₁₈H₁₈ON₈S = \frac{CH_3 \cdot CO \cdot N N}{CH_3 \cdot CH \cdot CH_3 \cdot N : \dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} \cdot C_6H_6} \text{ oder}$
- (CH₂:CH·CH₂)(CH₂·CO)N·C·S·C·C₂H₂
 beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (Pulvermacher, B. 27, 630). Säulen. F: 123—124°.

 $\begin{array}{c} \text{N-Nitroso-derivat } C_{11}H_{10}\text{ON}_4\text{S} = & \text{ON-N-N} \\ \text{CH}_3:\text{CH} \cdot \text{CH}_3 \cdot \text{N:C} \cdot \text{S} \cdot \overset{\bullet}{\text{C}} \cdot \text{C}_5H_5 \\ \text{CH}_4:\text{CH} \cdot \text{CH}_4 \cdot \text{N:C} \cdot \text{S} \cdot \overset{\bullet}{\text{C}} \cdot \text{C}_5H_5 \\ \text{CH}_5:\text{CH} \cdot \text{CH}_4 \cdot \text{(ON)N} \cdot \overset{\bullet}{\text{C}} \cdot \text{S} \cdot \overset{\bullet}{\text{C}} \cdot \text{C}_5H_5 \\ \end{array}$

diazolon-(5)-allylimids beim Behandeln mit Kaliumnitrit in wäßr. Lösung (PULVERMACHER, B. 27, 630). — Krystalle (aus Alkohol). F: 95°. Löslich in Benzol und Chloroform, schwer löslich in Alkohol und Ligroin, unlöslich in Wasser.

2-Phenyl-1.8.4-thiodiazolon-(5)-anil, 5-Phenylimino-2-phenyl-1.8.4-thiodiazolin bezw. 5-Anilino-2-phenyl-1.8.4-thiodiasol $C_{14}H_{11}N_3S=\frac{1}{C_6H_5\cdot N:C\cdot S\cdot C\cdot C_5H_6}$ $C_5H_5 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_2H_5$. B. In geringer Menge neben 3.4-Diphenyl-1.2.4-triazolthion-(5) beim Erwärmen von 4-Phenyl-thiosemicarbazid (Bd. XII, S. 412) mit Benzoylchlorid auf dem Wasserbad (Pulvermacher, B. 26, 2813; 27, 622; vgl. Marckwald, Bott, B. 29, 2914). Aus 4-Phenyl-1-benzal-thiosemicarbazid beim Kochen mit Ferrichlorid in Alkohol (Young, EYRE, Soc. 79, 60). Beim Vermischen von 4-Phenyl-1-benzoyl-thiosemicarbazid mit ca. 1 Mol Acetylchlorid unter Kühlung und nachfolgenden Erwärmen auf dem Wasserbad (M., B., Acetylchlorid unter Kühlung und nachtolgenden Erwärmen auf dem Wasserbad (M., B., B. 29, 2916). — Nadeln (aus Alkohol). F: 199—200° (Y., Ev.), 200° (P., B. 27, 622; M., B.). Leicht löslich in siedendem Alkohol (Y., Ev.). Unlöslich in Alkalilaugen (M., B.). — Ist gegen siedende Salzsäure und siedende Natronlauge beständig (P., B. 27, 622). — Hydrochlorid. Unlöslich in Wasser, löslich in alkoh. Salzsäure (Y., Ev.). — AgC₁₄H₁₀N₃S. Ist bei Zimmertemperatur beständig; zersetzt sich bei plötzlichem Erhitzen explosionsartig unter Bildung von Phenylisocyanid (Y., Ev.). — 2C₁₄H₁₁N₃S + 2HCl + PtCl₄. Krystalle. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (M., B.).

CH₂·CO·N---N

 $N-Acetyl-derivat C₁₆H₁₂ON₃S = \frac{CH_3 \cdot CU \cdot N - N}{C_0H_5 \cdot N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_2H_5} \quad oder \\ N-N - N - B. \quad Aus \quad 4-Phenyl-1-benzoyl-thiosemicarbazid bei Einw.$ $(C_5H_5)(CH_3 \cdot CO)N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_6H_5 \quad B. \quad Aus \quad 4-Phenyl-1-benzoyl-thiosemicarbazid bei Einw.$ von überschüssigem Acetylchlorid (MARCKWALD, Bott, B. 29, 2916). Aus 2-Phenyl-1.3.4-thio- $(C_5H_5)(CH_3 \cdot CO)N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_6H_5 \quad B. \quad Acetylchlorid (M. B.) \quad oder \quad mit \quad Fasiors Surge.$ diazolon-(5)-anil (s. o.) beim Behandeln mit Acetylchlorid (M., B.) oder mit Essigsäureanhydrid (Young, Exer, Soc. 79, 60). - F: 140° (M., B.; Y., Ev.). Sehr leicht löslich in siedendem Alkohol (M., B.).

 $\begin{array}{c} N\text{-Nitroso-derivat }C_{14}H_{10}ON_4S = \\ N - N \end{array} \\ \begin{array}{c} C_8H_5 \cdot N : C \cdot S \cdot C \cdot C_9H_5 \end{array}$ $(C_5H_5)(ON)N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_3H_5$. B. Aus 2-Phenyl-1.3.4-thiodiazolon-(5)-anil in Chloroform beim Einleiten von nitrosen Gasen (MARCKWALD, BOTT, B. 29, 2917). — Gelbrote Nadeln (aus Eisessig).

2 - Phenyl - 1.8.4 - thiodiasolon - (5) - acetimid, 5-Acetimino-2-phenyl-1.8.4-thiodiagolin bezw. 5 - Acetamino - 2 - phenyl - 1.8.4 - thiodiagol $C_{10}H_3ON_3S =$

CH_s·CO·N:C·S·C·C₆H₅ bezw. CH_s·CO·NH·C·S·C·C₆H₅. Ist auf Grund der Arbeit von Fromm, A. 447 [1926], 275, 303 als 4-Acetyl-3-phenyl-1.2.4-triazolthion-(5) (Bd. XXVI, S.174) erkannt worden.

- 4-Methyl-2-phenyl-1.8.4-thiodiazolon-(5)-imid, 4-Methyl-5-imino-2-phenyl-1.8.4-thiodianolin $C_3H_3N_3S = \frac{1}{HN} \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_8H_5$. Ist auf Grund der Arbeit von Fromm, A. 447 [1926], 275, 303 als 1-Methyl-3-phenyl-1.2.4-triazolthion-(5) (Bd. XXVI, S. 174) erkannt worden.
- 4-Methyl-2-phenyl-1.8.4-thiodiasolon-(5)-acetimid, 4-Methyl-5-acetimino-CH, N-N $\textbf{2-phenyl-1.8.4-thiodiasolin} \quad C_{11}H_{11}ON_{2}S = \underbrace{CH_{3}\cdot CO\cdot N: \overset{\cdot}{C}\cdot S\cdot \overset{\cdot}{C}\cdot C_{3}H_{5}}. \quad \text{Ist auf Grund der}$ Arbeit von Fromm, A. 447 [1926], 275, 303 als 1-Methyl-4-acetyl-3-phenyl-1.2.4-triazolthion-(5) (Bd. XXVI, S. 175) erkannt worden.
- 5. $6 0xo 3 methyl [pyridino 2'.3': 4.5 (1.2 oxazin)]^1),$ Anhydro- $[2-(\alpha-oximino-dihyl)-nicotinsdure]$ C₂H₄O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Acetyl-nicotinsdure (Bd. XXII, S. 306) beim Erwärmen mit Hydroxylaminhydrochlorid und verd. Salzsäure (Rosen-



¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

HEIM, TAVEL, B. 26, 1512). — Nadeln (aus Alkohol). F: 171°. Leicht löslich in warmem Chloroform, Eisessig und Benzol, schwer in heißem Wasser, Äther und Ligroin. Löslich in konz. Salzsäure; fällt beim Verdünnen mit Wasser wieder aus. Löslich in warmen Alkalilaugen und in Ammoniak.

2. Oxo-Verbindungen CoH.O.N.

- 1. 5-Oxo-3-phenyl-dihydro₃1.2.4-oxdiazin, Lactam der Benzamidoxim-O-essigsäure C₃H₃O₂N₃ = HN<\(\frac{C(C_6H_6):N}{CO}\)CH₂>O bezw. N<\(\frac{C(C_6H_6):NH}{CO}\)CH₂>O. B. Aus Benzamidoxim beim Kochen mit Chloressigsäureäthylester und alkoh. Kalilauge, neben dem Kaliumsalz der Benzamidoxim-O-essigsäure (Werner, Sonnenfeld, B. 27, 3351; vgl. Koch, B. 22, 3161; W., B. 26, 1569). Aus Benzamidoxim-O-essigsäure beim Kochen mit Salzsäure oder besser beim Erhitzen für sich auf 130—140° (K., B. 22, 3162). Nadeln (aus Wasser). F: 148° (K.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, löslich in heißem Wasser (K.). Löslich in Alkalilaugen und Ammoniak; wird aus diesen Lösungen durch Säure gefällt (K.). Die wäßr. Lösung reagiert sauer (K.). Wird durch Kaliumpermanganat unter Abspaltung von Benzonitril zersetzt (K.).
- 2. 5-Oxo-3-p-tolyl-1.2.4-oxdiazolin, 3-p-Tolyl-1.2.4-oxdiazolon-(5), O.N-Carbonyl-p-tolamidoxim bezw. 5-Oxy-3-p-tolyl-1.2.4-oxdiazol $C_3H_6O_5N_3= \begin{array}{c} HN & C\cdot C_6H_4\cdot CH_3 \\ OC\cdot O\cdot N \end{array}$ bezw. $HO\cdot C\cdot O\cdot N$ bezw. weitere desmotrope Form. B. Aus p-Tolamidoxim (Bd. IX, S. 492) beim Erwärmen mit Chlorameisensäureäthylester (SCHUBART, B. 22, 2436). Nadeln (aus Wasser). $F: 220^\circ$. Schwer löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol und Äther. Löslich in Alkalilaugen; wird aus der alkal. Lösung durch Säuren gefällt.

3-p-Tolyl-1.2.4-oxdiasolthion-(5), 5-Thion-3-p-tolyl-1.2.4-oxdiasolin, O.N-Thiocarbonyl-p-tolamidoxim bezw. 5-Mercapto-3-p-tolyl-1.2.4-oxdiasol $C_0H_0ON_0S = HN-C\cdot C_2H_4\cdot CH_2$ bezw. weitere desmotrope Form. B. Aus dem Thiocarbonat des p-Tolamidoxims (Bd. IX, S. 493) beim Behandeln mit Kalilauge (Keumell, B. 28, 2233). — Nadeln. F: 135°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer in Benzol, unlöslich in Wasser und Ligroin.

- $\begin{array}{lll} \textbf{8-p-Tolyl-1.2.4-thiodiasolthion-(5),} & \textbf{5-Thion-3-p-tolyl-1.2.4-thiodiasolin} & \text{bezw.} \\ \textbf{5-Mercapto-8-p-tolyl-1.2.4-thiodiasol} & C_9H_9N_2S_2 & = \frac{HN-C\cdot C_6H_4\cdot CH_2}{SC\cdot S\cdot N} & \text{bezw.} \\ \end{array}$
- N—C·C₉H₄·CH₃ bezw. weitere desmotrope Form. B. Aus p-Tolamidoxim (Bd. IX, HS·C·S·N
 8. 492) beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff und alkoh. Kalilauge (SCHUBART, B. 22, 2441). Aus p-tolamidsulfim-N-dithiocarbonsaurem p-Tolamidsulfim (Bd. IX, S. 493) beim Erhitzen für sich (CRAYEN, B. 24, 391; vgl. TIRMANN, B. 24, 372). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 165° (SCR.), 166° (C.). Löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und siedendem Eisessig, schwer löslich in Ather und Aceton, unlöslich in Ligroin und Wasser (SCR.; C.). Leicht löslich in Alkalilaugen; wird aus der alkal. Lösung durch Säure gefällt (SCR.; C.). Liefert bei Einw. stickoxydfreier Salpetersäure Bis-[3-p-tolyl-1.2.4-thiodiazolyl-(5)]-disulfid (S. 609) (C.). Verbindung mit p-Tolamidin C₂H₂N₂S₂ + C₃H₁₀N₃. Krystalle (aus Alkohol). F: 172° (C.). Zerfällt beim Behandeln mit Salzsäure in die Komponenten (C.).
- 3. $5 Oxo 2 benzyl \Delta^2 1.8.4 oxdiazolin, 2 Benzyl 1.3.4 oxdiazolon (5)$ $C_bH_bO_bN_b = \frac{HN N}{OC \cdot O \cdot C \cdot CH_b \cdot C_bH_b}.$
- 4-Phenyl-2-benzyl-1.8.4-oxdiasolon-(5) $C_{15}H_{19}O_2N_3= \begin{array}{c} C_2H_3\cdot N-N \\ OC\cdot O\cdot C\cdot CH_4\cdot C_6H_5 \end{array}$ B. Aus β -Phenacetyl-phenylhydrazin beim Kochen mit Phosgen in Benzol (RUPE, Labhardt, B. 33, 245). Blättchen. F: 68°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Wird von siedender verdünnter Salzsäure sowie von Alkalilaugen leicht in Phenylessigsäure, Phenylhydrazin und Kohlendioxyd gespalten.

- 4. 6-0xo-4-methyl-2-a-furyl-dihydropyrimidin, 4-Methyl-2-a-furyl-pyrimidon (6) bezw. 6-0xy-4-methyl-2-a-furyl-pyrimidin $C_0H_0O_0N_0$ = HC—CH

 HC—CH

 HC—CH CO—NH—C-C·C·O·CH bezw. HC—C(CH₂)·N—C·C·O·CH bezw. weitere desmotrope Formen. B. Aus Furfurenylamidin-hydrochlorid beim Behandeln mit der äquivalenten Menge Natronlauge und überschüssigem Acetessigester (PINNER, B. 25, 1418). Nadeln (aus Alkohol). F: 225°. Schwer löslich in Alkohol. Leicht löslich in konz. Salzsäure und in Natronlauge.
- 5. 5-0x0-3-methyl-4-furfuryliden-pyrazolin, 3-Methyl-4-furfuryliden-pyrazolon-(5) $C_9H_8O_2N_2 = HC CH CC CH + CC CCH_2$.
- 1-Phenyl-5-oxo-3-methyl-4-furfuryliden-pyrazolin, 1-Phenyl-8-methyl-4-furfuryliden-pyrazolon-(5) $C_{18}H_{12}O_{2}N_{3}=\frac{HC\cdot O\cdot C\cdot CH\cdot C-\cdots C\cdot CH_{2}}{HC-\cdots CH\cdot OC\cdot N(C_{2}H_{3})\cdot N}$. B. Aus 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) beim Erwärmen mit Furfurol auf dem Wasserbad (TAMBOR, B. 88, 870). Violette Nadeln (aus Alkohol). F: 111—112°. Liefert beim Erhitzen mit 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) in Alkohol 4.4′-Furfuryliden-bis-[1-phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5)] (Syst. No. 4698). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit schwarzbrauner Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser über Grün und Violett in Blau übergeht.
- 3. Oxo-Verbindungen $C_{10}H_{10}O_{2}N_{2}$.
- 1. 5-0x0-6-methyl-3-phenyl-dihydro-1.2.4-oxdiasin, Lactam der Benzamidoxim-0-a-propionsdure $C_{10}H_{10}O_2N_2=HN< \stackrel{C(C_0H_1)}{CO}-\stackrel{N}{CH(CH_2)}>0$ bezw.
- $N < \stackrel{C(C_0H_5)}{CO-CH(CH_2)} > O$. B. Aus Benzamidoxim bei der Einw. von α -Chlor- oder α -Brompropionsäure-äthylester und alkoh. Kalilauge, neben Benzamidoxim $O \alpha$ -propionsäure (Werner, Sonnenfeld, B. 27, 3350, 3353). Nadeln (aus Wasser). F: 129°. Fast unlöslich in Ligroin, löslich in heißem Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.
- 2. 5-0xo-3-[2.4-dimethyl-phenyl]-1.2.4-oxdiazolin, 3-[2.4-Dimethyl-phenyl]-1.2.4-oxdiazolon-(5), 2.4-Dimethyl-0.N-carbonyl-benzamidoxim $\begin{array}{c} \text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{O}_{2}\text{N}_{3} = \frac{\text{HN} \text{C} \cdot \text{C}_{2}\text{H}_{3}(\text{CH}_{3})_{3}}{\text{OC} \cdot \text{O} \cdot \text{N}} & \text{bezw. desmotrope Formen. } B. \text{ Aus } 2.4\text{-Dimethyl-benzamidoxim beim Erhitzen mit Chlorameisensäureäthylester (Oppenhemer, } B. 22, 2447). \\ -- \text{Nadeln (aus Wasser). } \text{F: } 182^{\circ}. \text{ Leicht löslich in Alkohol und Ather.} \end{array}$
- 3. 5-0x0-2-styryl-1.3.4-oxdiasolidin, 2-Styryl-1.3.4-oxdiasolidon-(5) $C_{10}H_{10}O_{1}N_{2} = {HN NH \over OC \cdot O \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_{1}H_{2}}$
- 8-Phenyl-2-styryl-1.8.4-thiodiasolidon-(5)-anil, 8-Phenyl-5-phenylimino-2-styryl-1.8.4-thiodiasolidin bezw. 3-Phenyl-5-anilino-2-styryl-1.8.4-thiodiasolin $HN-N\cdot C_8H_5$ $N-N\cdot C_6H_5$ $N-N\cdot C_6H_5$
- 4. 6 · Oxo · 4.5 · dimethyl · 2 · x · furyl-dihydropyrimidin, 4.5 · Dimethyl-2 · x · furyl-pyrimidin, 6 · Dezw. 6 · Oxy · 4.5 · dimethyl · 2 · x · furyl-pyrimidin HC CH HC CH C₁₀H₁₀O₂N₂ = CH₂ · C < C(CH₂) · N C · C · O · CH begw. CH₂ · C < C(CH₂) · N C · C · O · CH begw.

¹⁾ Hat nach Busce, J. pr. [2] 124 [1980], 301, 307 die Zusammensetzung C₂₂H₁₇N₂S und C₂H₅·CH:CH·C—S aufsufassen.

C₂H₅·N:N·C₄H₃

weitere desmotrope Formen. B. Aus Furfurenylamidin-hydrochlorid, Methylacetessigester und Natronlauge (Pinner, B. 25, 1418; P., Die Imidoather, Berlin [1892], S. 236). — Nadeln (aus Alkohol). F: 231°. Sehr schwer löslich in Alkohol.

4. Oxo-Verbindungen C₁₁H₁₂O₂N₂.

- 1. 5-Oxo-6-dihyl-3-phenyl-dihydro-1.2.4-oxdiazin, Lactam der Benzamidoxim-O- α -butteredure $C_{11}H_{12}O_2N_3=HN<\frac{C(C_6H_5)}{CO-CH(C_2H_5)}>0$ bezw.
- NCC(C₂H₃)—NH O. B. Aus Benzamidoxim beim Erwärmen mit α-Brom-buttersäureäthylester und alkoh. Kalilauge, neben anderen Produkten (Werner, Falcz, B. 29, 2654, 2656). — Prismen (aus Wasser). F: 106°. Löslich in heißem Wasser, leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol. — Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100—120° das Hydrochlorid der Benzamidoxim-O-α-buttersäure.
- 2. 5-0x0-6.6-dimethyl-3-phenyl-dihydro-1.2.4-oxdiazin, Lactam der Benzamidoxim 0 α isobuttersdure $C_{11}H_{12}O_2N_3 = HN < CO-C(CH_2)_2 > 0$ bezw.
- $N < \stackrel{C(C_0H_0) \cdot NH}{CO C(CH_0)_2} > 0$. B. Entsteht neben anderen Produkten beim Erwärmen von Benzamidoxim mit α -Brom-isobuttersäure-äthylester und alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Wenner, Bial., B. 28, 1374). Tafeln (aus Alkohol). F: 112°. Unlöslich in Wasser und Ligroin, löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Löslich in Alkalilaugen. Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 120—130° Benzamidoxim-O- α -isobuttersäure.

7. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-12} O_2 N_2$.

- 1. Oxo-Verbindungen $C_{10}H_8O_8\dot{N}_2$.
- 1. 5-Methyl-4-benzoyl-1.2.3-oxdiazol C₁₀H₂O₂N₂ = C₄H₅·CO·C.—N oder Acetyl-benzoyl-diazomethan, Diazobenzoylaceton, "Anhydrid des Diazobenzoylacetons", "Benzoylacetondiazoanhydrid" C₁₀H₆O₂N₃ = CH₅·CO·C.

 benzoylacetons", "Benzoylacetondiazoanhydrid" C₁₀H₆O₂N₃ = CH₅·CO·C.

 bezw. C₆H₅·CO·C(:N:N)·CO·CH₅. Vgl. Ergw. Bd. VII/VIII, S. 474. Zur Konstitution vgl. Staudinger, Helv. 4 [1921], 239. B. Aus α-Isonitroso-α-benzoyl-aceton durch Reduktion mit amalgamiertem Zink und verd. Schwefelsäure und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Natriumnitrit-Lösung bei —4° (Wolff, A. 325, 137). Schwach grüngelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 65—66° (W., A. 325, 137), 62° (St., Gaule, B. 49 [1916], 1915). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform (W., A. 325, 138). Leicht löslich in konz. Salzsäure, unlöslich in kalter Natronlauge (W., A. 325, 138). Zersetzt sich beim Erhitzen unter Entwicklung von Stickstoff und Bildung eines amorphen und eines öligen Produkts (W., A. 325, 138). Beim Kochen mit Wasser entsteht unter Entwicklung von Kohlendioxyd und Stickstoff Methylbenzylketon (W., A. 325, 146). Gibt beim Kochen mit Natronlauge Essigsäure, Benzoesäure und harzige Produkte (W., A. 325, 138); liefert bei Einw. von sehr verd. Natronlauge, von Phenolat-Lösungen oder von konz. Ammoniak Diazoacetophenon (Bd. XXIV, S. 142; Ergw. Bd. VII/VIII, S. 362) (W., A. 325, 141). Reduziert Freilinosche Lösung in der Wärme (W., A. 325, 138). Reagiert nicht mit Jod (W., A. 325, 138). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine mit Ammoniumhydrosulfid-Lösung versetzte Lösung von Acetyl-benzoyl-diazomethan in 50% gigem Alkohol unter Eiskühlung entstehen 5-Methyl-4-benzoyl-1.2.3-thiodiazol und 5-Phenyl-4-acetyl-1.2.3-thiodiazol (S. 652) (W., A. 325, 149). Gibt mit einer heißen Lösung von α-Naphthol-natrium in verd. Alkohol 5-Methyl-4-benzoyl-azimidol (Bd. XXVI, S. 179) (W., A. 325, 166). Beim Erwärmen mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol erhält man Acetophenon-azo-formonitril (Bd. VII, S. 673) (W., A. 325,

5-Methyl-4-benzoyl-1.2.3-thiodiazol oder 5-Phenyl-4-acetyl-1.2.3-thiodiazol $\underline{C}_0H_s\cdot \underline{C}\cdot S\cdot \underline{N}^*$

Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine mit Ammoniumhydrosulfid-Lösung versetzte Lösung von Acetyl-benzoyl-diazomethan in 50% jeem Alkohol unter Eiskühlung, neben einem Isomeren vom Schmelzpunkt 70° (s. u.) (Wolff, A. 325, 171). — Eigenartig riechende Blätter (aus Alkohol). F: 43°. Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck. Ist langsam fluchtig mit Wasserdampf. Sehr leicht löslich in Äther und warmem Alkohol, sehr schwer in Wasser. — Färbt sich am Licht erst gelb, dann rot. Entwickelt beim Behandeln mit Zinn in salzsaurer Lösung Schwefelwasserstoff. Bei Einw. von Salpeterschwefelsäure entsteht wahrscheinlich ein Nitroderivat (Krystalle, F: 1120). Ist gegen siedende Säuren und kalte Natronlauge beständig. Wird beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge zersetzt. — C₁₀H_eON₂S + HgCl₂. Nadeln (aus Alkohol). F: 129—130°. Ist lichtempfindlich. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in die Komponenten.

Semicarbazon $C_{11}H_{11}ON_5S$. B. Entsteht in 2 vermutlich stereoisomeren Formen aus der Verbindung $C_{10}H_5ON_2S$ vom Schmelzpunkt 43° beim Behandeln mit salzsaurem Semicarbazid in kaltem oder warmem verdünntem Alkohol (Wolff, A. 325, 173).

- a) Hochschmelzende Form, a-Semicarbazon. Prismen (aus Alkohol). F: 217º (geringe Zersetzung). Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther. — Ist lichtempfindlich. Liefert mit heißer konzentrierter Salzsaure die Verbindung C₁₀H₈ON₂S vom Schmelzpunkt 43° zurück.
- b) Niedrigschmelzende Form. Nadeln (aus Alkohol). F: 149-1500 (Wolff, A. 825, 173). Krystallisiert aus Alkohol oder Wasser bisweilen in Prismen oder Tafeln und schmilzt wasserhaltig bei 150°. Leicht löslich in Alkohol. Leicht löslich in konz. Salzsäure. Liefert beim Erwärmen mit konz. Salzsäure die Verbindung C₁₀H₈ON₂S vom Schmelzpunkt 43° zurück.
- $\begin{array}{lll} \textbf{5-Phenyl-4-acetyl-1.2.3-thiodiazol} & oder & \textbf{5-Methyl-4-benzoyl-1.2.3-thiodiazol} \\ \textbf{vom Schmelzpunkt} & 70^{\circ} & \text{C_{10}H}_8\text{ON}_2\text{S} = & \frac{\text{$\text{CH}_3\cdot\text{CO}\cdot\text{C}$}{\text{$\text{C}_6$H}_5\cdot\text{C}\cdot\text{S}\cdot\text{N}}}{\text{C_6H}_5\cdot\text{C}\cdot\text{S}\cdot\text{N}} & \frac{\text{C_6H}_5\cdot\text{CO}\cdot\text{C}$}{\text{$\text{CH}_3\cdot\text{C}\cdot\text{S}\cdot\text{N}}}}. & B. \text{ s. o. bei dem Isomeren.} & -\text{Blätter (aus Alkohol)}. & F: 70^{\circ} & (\text{Wolff}, A. 325, 174). & \text{Löslich in Alkohol}. \\ \end{array}$

Semicarbazon C₁₁H₁₁ON₆S. B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Erwärmen mit salzsaurem Semicarbazid in verd. Alkohol (WOLFF, A. 325, 174). — Nadeln (aus Alkohol). F: 207° (Zers.). Schwer löslich in Äther, Alkohol und Wasser, ziemlich leicht in warmem Chloroform. Leicht löslich in konz. Salzsäure. — Beim Erwärmen mit konz. Salzsäure entsteht wieder die Verbindung C₁₀H₈ON₂S vom Schmelzpunkt 70°.

3. 5 - Oxo - 3 - styryl - 1.2.4 - oxdiazolin, 3 - Styryl - 1.2.4 - oxdiazolon - (5) $C_{10}H_5O_5N_5 = \frac{HN - C \cdot CH \cdot CH \cdot C_5H_5}{OC \cdot O \cdot N}$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Zimtsäureamidoxim (Bd. IX, S. 590) beim Erhitzen mit Chlorameisensäureäthylester (WOLFF, B. 22, 2400); entsteht daher auch aus Zimtsäureamidoximkohlensäureäthylester beim Erhitzen für sich tiber den Schmelzpunkt oder beim Erwärmen mit Alkalilaugen (W.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 199—200°. Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Die wäßr. Lösung reagiert sauer.

- 4. 3 Phenacyl 1.2.5 oxdiazol, 3 Phenacyl furazan $C_{10}H_0O_2N_3=HC_1-C\cdot CH_1\cdot CO\cdot C_0H_5$ $N \cdot O \cdot N$
- 3 Phenacyl furasan oxyd, Phenacylfuroxan $C_{10}H_{8}O_{2}N_{8} = HC C \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot C_{8}H_{8}$ HC C \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot C_{8}H_{8}

 oder $A = A \cdot CO \cdot C_{8}H_{8}$ oder $A \cdot CO \cdot C_{8}H_{8}$ oder $A \cdot CO \cdot C_{8}H_{8}$ ii. B. Aus Benzalacetoxim bei Einw. N.O.N:O $\mathbf{O} : \mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$ von Salpetersäure (D: 1,15) oder besser von N₂O₄ in absol. Ather (Harries, A. 330, 241, 255).

 — Rotgelbe Blätter (aus Alkohol). F: 158—159°. Löslich in Natronlauge. — Liefert beim

Behandeln mit verd. Salzsäure oder Salpetersäure Benzoesäure und Oxalsäure.

Oxim $C_{10}H_0O_0N_3=C_0H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot C_3HO_3N_3$. B. Aus Benzalacetoxim und Isoamylnitrit oder besser Natriumnitrit in Eisessig (Harries, A. 330, 237). In geringer Menge aus Phenacylfuroxan und Hydroxylamin (H., A. 330, 242). — Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 215° (unkorr.). Löslich in siedendem absolutem Alkohol, Isoamylaikohol und Nitrobenzol,

¹⁾ Zur Formulierung vgl. 8. 562, 563.

schwer löslich in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln. Leicht löslich in verd. Alkalilaugen und Natriumcarbonat-Lösung. — Reduziert Fritzungsche Lösung. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht Benzoesäure, bei der Oxydation mit warmer Salpetersäure (D: 1,4) [4-Nitro-phenacyl]-furoxan. Beim Erhitzen mit Salzsäure oder 10% iger Salpetersäure im Rohr erhält man Benzoesäure. — NaC₁₀H₈O₃N₃. Grüne Krystalle. Leicht löslich in Methanol und Wasser.

Oximacetat $C_{12}H_{11}O_4N_3 = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_2HO_2N_3$. B. Aus dem Oxim beim Behandeln mit heißem Essigsäureanhydrid (HARRIES, A. 330, 239). — Rotgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 150—154°.

3-[4-Nitro-phenacyl]-furasan-oxyd, [4-Nitro-phenacyl]-furoxan $C_{10}H_7O_5N_8 = HC$ $C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ $O: N \cdot O: N$ $O: N \cdot O:$

2. Oxo-Verbindungen $C_{11}H_{10}O_2N_2$.

1. 3-Phenyl-5-acetonyl-1.2.4-oxdiazol, O.N-Acetäthenyl-benzamidoxim $N \longrightarrow C \cdot C_6 H_6$ N.— $C \cdot C_6 H_6$ B. Aus Benzamidoxim (Bd. IX, S. 304) beim $C_{11}H_{10}O_2N_2 = CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C \cdot O \cdot N$ B. Aus Benzamidoxim (Bd. IX, S. 304) beim Erhitzen mit Acetessigester (Tiemann, B. 22, 2414). — Gelbliche Prismen (aus Wasser). F: 86°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Aceton, schwer in Ligroin und siedendem Wasser. Unlöslich in Säuren, leicht löslich in Alkalilaugen. — Gibt beim Kochen in alkal. Lösung 5-Methyl-3-phenyl-1.2.4-oxdiazol und Essigsäure.

Oxim $C_{11}H_{11}O_2N_3 = N-C \cdot C_6H_5$. B. Aus 3-Phenyl-5-acetonyl-1.2.4-oxdiazol beim Behandeln mit Hydroxylaminhydrochlorid in verd. Alkohol unter Zusatz von Natriumcarbonat (Tiemann, B. 22, 2416). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 80°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und heißem Wasser, fast unlöslich in Ligroin. Reduziert Fehlingsche Lösung.

Phenylhydrason $C_{17}H_{16}ON_4 = \frac{N - C \cdot C_6H_5}{CH_3 \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. Aus 3-Phenyl-5-acetonyl-1.2.4-oxdiazol beim Übergießen mit Phenylhydrazin (TIEMANN, B. 22, 2417). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 126°. Unlöslich in Wasser und Ligroin, löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol. — Ist gegen Säuren und Alkalilaugen bei Zimmertemperatur indifferent. Spaltet beim Kochen mit verd. Säuren Phenylhydrazin ab.

2. 3-Methyl-4-phenacyl-1.2.5-oxdiazol, 3-Methyl-4-phenacyl-furazan $C_{11}H_{10}O_2N_2= {C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot C--C\cdot CH_3}\atop {N\cdot O\cdot N}$.

Oxim des 3-Methyl-4-phenacyl-furasan-oxyds, Oxim des Methyl-phenacyl-furoxans $C_{11}H_{11}O_2N_8=\frac{C_6H_6\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot C-C\cdot CH_3}{O:N\cdot O\cdot N}$ oder

C₆H₅·C(:N·OH)·CH₂·C—C·CH₃·1)
N·O·N:O
B. Aus dem Oxim des α-Methyl-α'-benzal-acetons beim Behandeln mit Natriumpitrit und Essigsäure (Harries, A. 380, 245). — Rote Blätter

beim Behandeln mit Natriumnitrit und Essigsäure (Harries, A. 330, 245). — Rote Blätter (aus Alkohol). F: 195°. Löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

Oximacetat des 8-Methyl-4-phenacyl-furasan-oxyds, Oximacetat des Methylphenacyl-furoxans $C_{19}H_{18}O_4N_3= \begin{array}{c} C_6H_5\cdot C(:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_2)\cdot CH_2\cdot C & ---C\cdot CH_3 \\ O:N\cdot O\cdot N \end{array}$ oder

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

 $C_aH_a \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot CH_a) \cdot CH_a \cdot C - C \cdot CH_a^{-1})$ Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 146° bis 147° (HARRIES, A. 880, 245).

3. Derivat des 3-Methyl-4-phenacyl-1.2.5-oxdiazols, 3-Methyl-4-phenacul-Airazans $C_{1}H_{10}O_{2}N_{2} = C_{0}H_{1}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot C - C\cdot CH_{1}$ (No. 2) oder des 3-Phenul-4-acetonyl-1.2.5-oxdiazols, 3-Phenyl-4-acetonyl-furazans $C_{11}H_{10}O_2N_4$ CH₂·CO·CH₂·C—C·C₆H₈. B. Aus dem Oxim (s. u.) beim Erwärmen mit verd. Schwefelsaure (Angelico, R. A. L. [5] 14 I, 702; vgl. Morelli, Marchetti, R. A. L. [5] 17 I, 251).

- Nadeln (aus Petroläther). F: 95° (A.). Oxim $C_{11}H_{11}O_{2}N_{2}=CH_{2}\cdot C_{2}ON_{2}[CH_{2}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_{2}H_{2}]$ oder $C_{2}H_{3}\cdot C_{2}ON_{2}[CH_{2}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_{2}]$. Zur Konstitution vgl. Angell, Marchetti, R.A.L. [5] 16 I, 273; Morelli, Ma., R.A.L. [5] 17 I, 251. — B. Aus $\alpha.\beta.\delta(oder \alpha.\gamma.\delta)$ -Trioximino α -phenyl-pentan bei

langerem Erhitzen mit Wasser (Angriloo, R. A. L. [5] 14 I, 702). — Prismen (aus Petrol-

Ather). F: 88°. 4-Nitro-phenylhydragon $C_1H_{11}O_2N_5=CH_2\cdot C_2ON_3[CH_2\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_2H_4\cdot NO_2)\cdot C_2H_3]$ oder $C_2H_3\cdot C_2ON_3[CH_2\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_2H_4\cdot NO_2)\cdot CH_3]$. B. Aus 3-Methyl-4-phenacyl-furazan oder 3-Phenyl-4-acetonyl-furazan (s. o.) beim Behandeln mit 4-Nitro-phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (Angelico, R. A. L. [5] 14 I, 702). — Gelbe Nadeln. Schmilzt gegen 2020 unter Zersetzung.

- 3. 3-p-Toiyi-5-acetonyi-1.2.4-oxdiazoi, O.N-Acetäthenyi-p-toiamid- $N - C \cdot C_2 H_4 \cdot CH_2$ $\text{oxim } C_{12}H_{12}O_2N_2 = CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C \cdot O \cdot N$ B. Aus p-Tolamidoxim beim Behandeln mit Acetessigester (SCHUBART, B. 22, 2438). - Nadeln (aus Wasser). F: 97°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol.
- 4. 3-[4-isopropyi-phenacyi]-1.2.5-oxdiazoi, 3-[4-isopropyi-phenacyi]-furazan $C_{12}H_{14}O_2N_2=\frac{HC-C\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_0H_4\cdot CH(CH_2)_2}{N\cdot O\cdot N}$

Oxim des 3-[4-Isopropyl-phenacyl]-furasan-oxyds, Oxim des [4-Isopropyl- $HC \longrightarrow C \cdot CH_{\underline{s}} \cdot C(: N \cdot OH) \cdot C_{\underline{c}}H_{\underline{s}} \cdot CH(CH_{\underline{s}})_{\underline{s}}$ oder phenacyl]-furoxans $C_{12}H_{14}O_2N_3 = 0$ HC $C \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{C}(: \mathbf{N} \cdot \text{OH}) \cdot C_{6} H_{4} \cdot \text{CH}(\text{CH}_{2})_{2}^{-1})$. B. Aus dem Oxim des Cuminalacetons (Bd. VII,

 $\mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N} \cdot \mathbf{O}$ S. 378) beim Behandeln mit Natriumnitrit und Essigsäure (HARRIES, A. 330, 244). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 187°.

5. 3-Methyi-4-[4-isopropyi-phenacyi]-1.2.5-oxdiazoi, 3-Methyi-4-[4-isopropyi-phenacyl]-furazan $C_{14}H_{14}O_{2}N_{2}=$ (CH₂)₂CH·C₄H₄·CO·CH₂·C—C·CH₂ N·O·N

Oxim des 8 - Methyl - 4 - [4-isopropyl - phenacyl] - furazan - oxyds, Oxim des Methyl - [4 - isopropyl - phenscyl] - furoxans $C_{14}H_{17}O_2N_2 =$ $(CH_s)_sCH \cdot C_sH_s \cdot C(: N \cdot OH) \cdot CH_s \cdot C - C \cdot CH_s$ oder

 $\mathbf{O} : \mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$ $(CH_2)_2CH \cdot C_2H_4 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot C - C \cdot CH_2^{-1})$ B. Aus Athyl-[4-isopropyl-styryl]-keton $\dot{\mathbf{N}} \cdot \mathbf{O} \cdot \dot{\mathbf{N}} : \mathbf{O}$

(Bd. VII, S. 379) bei Einw. von Hydroxylamin und nachfolgendem Behandeln mit Natriumnitrit in Eisessig (HARRIES, A. 330, 258). — Rote Krystalle (aus Methanol). F: 167,5° (korr.). Leicht löslich in Natronlauge.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

8. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-14} O_2 N_2$.

Oxo-Verbindungen $C_{11}H_8O_2N_2$.

1. Lacton der 2 - [5 - Oxy - 3 - methyl - pyrazolyl - (1)]bensoesäure, Lacton des 1 - [2 - Carboxy - phenyl] - 5 - oxy3-methyl-pyrazols ("Methylpyrazoisocumarazon") C₁₁H₈O₂N₂,
s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-[2-Carboxy-phenyl] - 5 - chlor3-methyl-pyrazol bei der Destillation (Michaelis, Eisenschmidt, B. 37,
2231). — Krystalle. F: 109°. Kp: 345°. Schwer löslich in absol. Åther und Chloroform.

Gibt beim Kochen mit Wasser 1-[2-Carboxy-phenyl] - 5 - oxy-3-methyl-pyrazol.

2. $2'-0x_0-5-methyl-[chromeno-4'.3':3.4-pyrazol]^1$, $5'-Methyl-[pyrazolo-4'.3':3.4-cumarin]^1$, Lacton der $5(bezw.3)-Methyl-3(bezw.5)-[2-oxy-phenyl]-pyrazol-carbonsäure-(4) <math>C_{11}H_0O_2N_2$, Formel I, bezw. desmotrope Form.

Lacton der 1-Phenyl-5-methyl
3-[2-oxy-phenyl]-pyrasol-oarbonsäure-(4) C₁₇H₁₂O₂N₂, Formel II. B. I. Conduction of Color of Colo

9. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-16} O_2 N_2$.

- 1. 0×0 -Verbindungen $C_{12}H_8O_2N_2$.
- 1. $\mathbf{5} \mathbf{0}\mathbf{x}\mathbf{o} \mathbf{3} \alpha \mathbf{naphthyl} 1.2.4 \mathbf{oxdiazolin}$, $\mathbf{3} \alpha \mathbf{Naphthyl} 1.2.4 \mathbf{oxdiazolon} (\mathbf{5})$, $\mathbf{0} \cdot \mathbf{N} \mathbf{Carbonyl} \alpha \mathbf{naphthamidoxim} \cdot \mathbf{C}_{1s}\mathbf{H_s}\mathbf{O}_{s}\mathbf{N}_{s} = \frac{\mathbf{HN} \mathbf{C} \cdot \mathbf{C}_{10}\mathbf{H_r}}{\mathbf{OC} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}}$

bezw. desmotrope Formen. B. Aus a-Naphthamidoximkohlensäureäthylester beim Kochen mit Wasser oder Alkalilaugen (Richter, B. 22, 2458). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 189°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin und Wasser. Leicht löslich in Ammoniak, löslich in Alkalilaugen, unlöslich in Säuren.

2. 5 - Oxo - 3 - β - naphthyl - 1.2.4 - oxdiazolin, 3 - β - Naphthyl - 1.2.4 - oxdiazolon-(5), O.N-Carbonyl- β -naphthamidoxim $C_{12}H_2O_2N_2= \frac{HN-C\cdot C_{10}H_7}{OC\cdot O\cdot \frac{1}{N}}$

bezw. desmotrope Formen. B. Aus β -Naphthamidoxim beim Erwärmen mit überschüssigem Chlorameisensäureäthylester auf dem Wasserbad (Richter, B. 22, 2454). — Nadeln (aus Benzol). F: 216°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer in kaltem Benzol. Leicht löslich in Ammoniak, schwerer in Natronlauge und Kalilauge. Die wäßr. Lösung reagiert schwach sauer.

2. N.N'-Carbonyl-[4.4'-diamino-dibenzyläther] $C_{16}H_{14}O_2N_3=0<\begin{array}{c}CH_3\cdot C_2H_4\cdot NH\\CH_3\cdot C_0H_4\cdot NH\end{array}>CO.$

N.N'- Thiocarbonyl - [4.4'- diamino - dibensylsulfid] $C_{18}H_{14}N_2S_2 = S < C_{14} \cdot C_{14} \cdot NH > CS$. B. Aus 4.4'-Diamino-dibenzylsulfid (Bd. XIII, S. 623) beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff in alkoh. Lösung (O. FISCHER, B. 28, 1339). — Krystallpulver. Schmilst oberhalb 220°. Schr schwer löslich in Alkohol und den übrigen organischen Lösungsmitteln. Unlöslich in Alkalilaugen.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

3. Lactam der 3.6-Oxido-1.2-dimethyl-2-[benz-imidazyl-(2)]-cyciohexan-carbonsäure-(1)

C₁₆H₁₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Cantharidin mit o-Phenylendiamin und Eisessig (Anderlini, G. 23 I, 138). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 163°. Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, fast unlöslich in Wasser. Unlöslich in verd. Säuren.

4. Lactam der 3.6-0 xido-1.2-dimethyi-2-[5-methyi-benzimidazyi-(2)]-cyclohexancarbonsäure-(1) C₁₇H₁₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Cantharidin mit 3.4-Diamino-toluol und Eisessig (Anderlini, G. 28 I, 139). — Krystalle. F: 180—181°. Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

10. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-18} O_2 N_2$.

- 1. Oxo-Verbindungen $C_{13}H_8O_2N_2$.
- 1. $6-Oxo-3-phenyl-[pyridino-3'.2':4.5-(1.2-oxazin)]^3$), Anhydro- $[3-(\alpha-oximino-benzyl)-picolinsäure]$ C₁₃H₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Ansäuern der konz. Lösung des Natriumsalzes der 3-[α -Oximino-benzyl]-picolinsäure mit Salzsäure (Jeiteles, M. 17, 523).

 Rosetten oder Schuppen (aus Alkohol). F: 193° (Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol.
- 2. 3-[Phthalidyliden-methyl]-pyridazin $C_{13}H_8O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XXIII, S. 92.
- 2. Oxo-Verbindungen $C_{14}H_{10}O_{2}N_{2}$.
- 1. $6-Oxo-3-p-tolyl-[pyridino-3'.2':4.5-(1.2-oxazin)]^3$), Anhydro- $[3-(\alpha-oximino-4-methyl-benzyl)-picolinsäure]$ $C_{14}H_{10}O_{2}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-p-Toluyl-picolinsäure beim Erwärmen mit Hydroxylaminhydrochlorid und Kalilauge auf dem Wasserbad und nachfolgenden Behandeln mit Salzsäure (Just, M. 18, 455). F: 217°. Sublimiert allmählich bei 217°. Unlöslich in Natriumcarbonat-Lösung.
- 2. 6-Oxo-4-phenyl-2- α -furyl-dihydropyrimidin, 4-Phenyl-2- α -furyl-pyrimidin C₁₄H₁₀O₂N₂ = pyrimidin C₁₄H₁₀O₂N₂ = HC—CH

 HC—CH

 HC—CH

 Experiment below. HC—C(C₁H₂)·N C·C·O·CH

 Experiment below. HC—C(CH): N C·C·O·CH

 Formen. B. Aus Furfurenylamidin-hydrochlorid beim Behandeln mit der äquivalenten
- Formen. B. Aus Furfurenylamidin-hydrochlorid beim Behandeln mit der äquivalenten Menge Natronlauge und überschüssigem Benzoylessigsäureester (PINNER, B. 25, 1419).

 Nadeln (aus Eisessig). F: 256°. Sehr schwer löslich in Alkohol, löslich in heißem Eisessig.
- 3. $5-0\infty0-4-benzal-3-\alpha-furyl-pyrazolin, 4-Benzal-3-\alpha-furyl-pyrazolon-(5)$ $C_{14}H_{10}O_{5}N_{2}=\frac{C_{6}H_{5}\cdot CH:C-C-C\cdot C\cdot CH}{OC\cdot NH\cdot N}$ $\frac{C}{HC\cdot CH}$ B. Aus 3- α -Furyl-pyrazolon-(5) beim Erwärmen mit überschüssigem Benzaldehyd in Eisessig auf dem Wasserbad (TORREY, ZANETTI, Am. Soc. 30, 1243; Am. 44 [1910], 414). Hellbraunes Pulver. Schmilzt

(Torres) beim Erwarmen mit überschussigem Benzaldenyd in Elsessig auf dem Wasserbad ((Torres, Zanetti, Am. Soc. 30, 1243; Am. 44 [1910], 414). — Hellbraunes Pulver. Schmilzt nicht unterhalb 300°. Unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Nitrobenzol und Acetophenon mit roter Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — Wird beim Erhitzen mit Natronlauge zersetzt.

3) Znr Stellnngsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

¹⁾ So formuliert auf Grand der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufi. dieses Haudbuchs [1. I. 1910] erschieneneu Arbeit von GADAMER, Ar. 260 [1922], 207, 227.

²) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von GADAMER, Ar. 260 [1922], 207.

4. 5 (besw. 4) - Oxo-2 - phenyl - 4 (besw. 5) - furfuryliden - Δ² - imidazolin, 2 - Phenyl - 4(besw. 5) - furfuryliden - imidazolon - (5 besw. 4) C₁₄H₁₀O₂N₂ = HC·O·C·CH:C—N

HC·O·C·CH:C·NH

CH OC·NH

CC·C₆H₆ besw.

HC—CH OC—N

CC·C₆H₅ besw. desmotrope Oxy-HC—CH

B. Aus dem Amid der Furfurylidenhippursäure (Bd. XVIII, S. 409) beim Erwärmen mit Natronlauge (Erlenmeyer, Stadlin, A. 337, 285).

Gelb. Zersetzt sich bei 241°. Schwer löslich.

3. $3-\beta$ -Naphthyl-5-acetonyl-1.2.4-oxdiazol, O.N-Acetäthenyl- β -naphthamidoxim $C_{16}H_{12}O_2N_2=\frac{CCC_{10}H_7}{CH_3\cdot CC\cdot CH_2\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Aus β -Naphthamidoxim (Bd. IX, S. 660) beim Kochen mit Acetessigsäureester (RICHTER, B. 22, 2457). — Blättchen (aus Wasser). F: 108—109°. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. — Ist gegen Säuren beständig. Liefert beim Behandeln mit Alkalilaugen O.N-Äthenyl- β -naphthamidoxim (S. 580).

HC—CH

C₆H₅·CH₂·C<C(CH₃)·N C·C·C·O·CH bezw. weitere desmotrope Formen. B. Aus Furfurenylamidin-hydrochlorid beim Behandeln mit der äquivalenten Menge Natronlauge und Benzylacetessigester in wenig Alkohol (PINNER, B. 25, 1419). — Nadeln (aus Eisessig). F: 238°. Kaum löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in heißem Eisessig. Löslich in Alkalilaugen und starken Mineralsäuren.

11. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-20}O_2 N_2$.

Lacton der 2-[3-0xy-indazyl-(2)]-benzoesäure

C₁₄H₂O₂N₃, s. nebenstehende Formel. Zeigt bei der ebullioskopischen Bestimmung in Pyridin das zweifsche (CARRÉ, Bl. [3] 33, 1164; A. ch. [8] 6, 411), in Eisessig das vierfsche Mol.-Gew. (FREUNDLER, C. r. 136, 372)

B. Aus 2-Nitro-benzylalkohol beim Erwärmen auf 230° (C., Bl. [4] 5, 286; A. ch. [8] 19, 212), in geringer Menge bei der Reduktion mit Zinkstaub in wäßrigalkoholischer Natronlauge auf dem Wasserbad, neben anderen Produkten (F., C. r. 136, 372; 138, 1425; Bl. [3] 31, 876, 879; C., A. ch. [8] 19, 212). Aus 2-Nitro-benzaldehyd-dimethylacetal bei der Reduktion mit Zinkstaub in wäßrig-alkoholischer Natronlauge, neben anderen Produkten (F., C. r. 138, 289; Bl. [3] 31, 450). In geringer Menge beim Erhitzen von Hydrazobenzol-dicarbonsäure-(2.2') (C., C. r. 140, 664; 143, 54; Bl. [3] 33, 1164; 35, 1275; A. ch. [8] 6, 412; 19, 212). In besserer Ausbeute bei der Einw. von Phosphoroxychlorid + Phosphorpentachlorid auf Hydrazobenzol-dicarbonsäure-(2.2'), zuletzt auf dem Wasserbad (C., C. r. 143, 54; Bl. [3] 35, 1276; A. ch. [8] 19, 208). Aus Benzaldehyd-(2 azo 2)-benzoesäure allmählich in der Kälte, schnell in der Hitze oder in Gegenwart von Wasser (C., C. r. 140, 664; 143, 54; Bl. [3] 33, 1163; 35, 1275; A. ch. [8] 6, 410; 19, 212). In geringer Menge beim Erhitzen von Azobenzol-dicarbonsäure-(2.2') (C., A. ch. [8] 19, 212). Aus o.o'-Azoxybenzaldehyd in Aceton oder Ligroin bei längerer Einw. des Sonnenlichts bei 40° (BamBerger, B. 89, 4288; 44 [1911], 1978) oder beim Erwärmen mit Eisessig auf 60—70° (B., Lublin, B. 42, 1706; B., B. 44, 1974). Aus 2-[3-Oxy-indazyl-(2)]-benzoesäure (Bd. XXIV, S. 114) beim Erwärmen (C., C. r. 143, 56; Bl. [3] 35, 1278; A. ch. [8] 19, 213) oder bei Einw. von Benzoylchlorid in Pyridin (C., C. r. 148, 55; A. ch. [8] 19, 213). Aus 2-[3-Oxy-indazyl-(2)]-benzoesäure-äthylester beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder bei Einw. von Phenylisooyanat (C., C. r. 148, 55, 56; Bl. [3] 35, 1276, 1278; A. ch. [8] 19, 213, 214).

(FREUNDLER, C. r. 186, 372; 138, 1425; Bl. [3] 31, 881; CARRÉ, C. r. 140, 664; Bl. [3] 38, 1164; A. ch. [8] 6, 411; 19, 212), 299—300° (korr.)·(Bamberger, B. 44 [1911], 1975). Sublimiert oberhalb 250° (F., C. r. 136, 372; Bl. [3] 31, 881; C., A. ch. [8] 19, 212). Sehr schwer löslich in Alkohol (F., C. r. 136, 372; C., Bl. [3] 33, 1163; A. ch. [8] 6, 410; 19, 212) und in

Äther (B., B. 39, 4268), schwer löslich in Benzol (C., C. r. 143, 54) und in den übrigen gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (F., Bl. [3] 31, 881; C., A. ch. [8] 19, 212), etwas leichter in Pyridin (C., A. ch. [8] 19, 212), löslich in kaltem Chloroform (B., B. 44 [1911], 1975). Unlöslich in Säuren (F., Bl. [3] 31, 881; B., B. 39, 4268) und in kalten Alkalilaugen (F., Bl. [3] 38, 1163; A. ch. [8] 6, 410; B., B. 39, 4268), löslich in siedenden Alkalilaugen (C., Bl. [3] 38, 1164; A. ch. [8] 6, 412). — Liefert beim Verseifen mit alkoh. Natronlauge (C., C. r. 143, 54; Bl. [3] 35, 1276; A. ch. [8] 19, 209) oder beim Kochen mit 2n-Natronlauge + Aceton (B., B. 44 [1911], 1975) 2-[3-Oxy-indazyl-(2)]-benzoesäure (Bd. XXIV, S. 114).

Lacton der 2-[5(?)-Chlor-3-oxy-indasyl-(2)]-bensoesäure C₁₄H₇O₈N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Aus Azobenzol-dicarbonsäure-(2.2') beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid in wasserfreiem Chloroform unter Kühlung, nachfolgenden Erwärmen auf dem Wasserbad und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser

(FREUNDLER, C. r. 142, 1154; Bl. [4] 1, 208, 231). — Gelbe Prismen oder farblose Nadeln (aus Benzol). F: 241°. Siedet bei 25 mm oberhalb 250° ohne Zersetzung. — Liefert beim Behandeln mit warmer verdünnter Salpetersäure eine Verbindung C₁₂H₂O₂N₄Cl (s. u.) (F., Bl. [4] 1, 233). Gibt beim Erwärmen mit 5°/oiger alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad 2-[2-Carboxy-phenyl]-5(?)-chlor-indazolon (Bd. XXIV, S. 115) (F., Bl. [4] 1, 233).

Verbindung C₁₂H₇O₄N₄Cl (vielleicht [x-Chlor-x.x-dinitro-benzol]-\(\frac{1}{azo} 2\rangle \) benzoesäure). B. Aus dem Lacton der 2-[5(?)-Chlor-3-oxy-indazyl-(2)]-benzoesäure (s. o.) beim Behandeln mit warmer verdünnter Salpetersäure (FREUNDLER, Bl. [4] 1, 233). — Rote Blättchen. F: 225°.

2. 5 - Phenyi - 4 - henzoyi - 1.2.3 - oxdiazoi $C_{15}H_{10}O_2N_2 = \frac{C_6H_5 \cdot CO \cdot C - N}{C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot N}$ oder Dibenzoyidiazomethan, Diazodibenzoyimethan, "Anhydrid des Diazodibenzoyimethans", "Dibenzoyimethandiazoanhydrid" C₁₅H₁₀O₂N₂ = tution vgl. STAUDINGER, Helv. 4 [1921], 239. — B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von nitrosen Gasen auf Dibenzoylmethan (WIELAND, BLOCH, B. 87, 2526; 39, 1491). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 115⁶ (Zers.) (W., B.). Sehr leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in heißem Benzol und Alkohol, schwerer in Äther und Ligroin, unlöslich in Wasser (W., B.). — Entwickelt bei Behandlung mit kalter konzentrierter Schwefelsaure sowie beim Erwärmen mit Salzsäure, Eisessig und Benzaldehyd Stickstoff (W., B., B. 37, 2525). Liefert mit Ammoniak Diazoacetophenon (Bd. XXIV, S. 142; Ergw. Bd. VII/VIII, S. 362) und Benzoesäure (W., B., B. 39, 1489). Gibt mit alkoh. Kalilauge Kaliumbenzoat und eine blutrote Lösung (W., B., B. 37, 2525; 39, 1489). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine mit Ammoniumsulfid versetzte alkoh. Lösung entsteht 5-Phenyl-4-benzoyl-1.2.3-thiodiazol (s. u.) (W., B., B. 39, 1491). Gibt beim Erwärmen mit Anilin unter Entwicklung von 1 Mol Stickstoff α-Benzoyl-phenylessigsäureanilid (Ergw. Bd. XI/XII, S. 277) (W., B., B. 37, 2528; Wolff, A. 394 [1912], 46 Anm. 3; vgl. Wislicenus, Eighert, Mar-QUARDT, A. 436 [1924], 93).

5-Phenyl-4-benzoyl-1.2.3-thiodiasol $C_{15}H_{10}ON_{5}S = \frac{C_{5}H_{5}\cdot CO\cdot C.}{C_{5}H_{5}\cdot C\cdot S\cdot N}$. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine mit Ammoniumsulfid versetzte alkoholische Lösung von Dibenzoyldiazomethan (s. o.) (Wieland, Blook, B. 39, 1491). — Schuppen (aus Alkohol). F: 90—91°. Färbt sich am Licht violett; die Lösung wird am Licht allmählich gelb.

3. 3-Phenyi-4-phenacyi-1.2.5-oxdiazol, 3-Phenyi-4-phenacyi-furazan $C_{16}H_{12}O_2N_2= C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot C\cdots C\cdot C_6H_6$.

Oxim $C_{16}H_{12}O_2N_3 = [C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2](C_8H_8)C_8ON_2$. Zur Konstitution vgl. Angell, Marchetti, R.A.L. [5] 16 I, 272; Morelli, Ma., R.A.L. [5] 17 I, 251. — B. Aus 3-Oximino-2.5-diphenyl-pyrrolenin bei Einw. von Hydroxylamin in alkal. Lösung, neben anderen Produkten (Angello, R.A.L. [5] 14 I, 702). — Gelbliche Krystalle (aus Benzol). F: 141—142°.

Oximbensoat $C_{as}H_{17}O_{a}N_{a}=[C_{b}H_{5}\cdot C(:N\cdot O\cdot CO\cdot C_{b}H_{5})\cdot CH_{a}](C_{b}H_{5})C_{a}ON_{a}$. Krystalle (aus Petroläther). F: 123° (Angelico, R. A. L. [5] 14 I, 703).

12. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-22} O_2 N_2$.

1. [Chinoxalino-2'.3':3.4-lsocumarin]1), Lacton der 2-[3-0xy-chinoxalyl-(2)]-benzoesaure $C_{15}H_8O_8N_8$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.2-Benzo-phenazin beim Erhitzen mit Eisessig und Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad und allmählichem Zufügen von Chromessigsäure, neben anderen Produkten (O. Fischer, Schindler, B. 39, 2239). Aus 1.2-Benzo-phenazinchinon-(3.4) bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig auf dem Wasserbad (F., Sch.). Aus 2-[3-Oxy-chinoxalyl-(2)]-benzoesäure (Bd. XXV, S. 243) beim Schmelzen oder beim Kochen mit Essigsäureanhydrid, Eisessig oder Acetylchlorid (Manuelli, Silvestri, G. 34 I, 497; F., Sch.). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol, Benzol oder Aceton). F: 201—203° (M., S.), 207—208° (F., Sch.). Ist unzersetzt flüchtig (F., Sch.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton und Essigester, löslich in Ather und Chloroform, schwer löslich in Ligroin (M., S.; F., Sch.). Die Lösung in Benzol fluoresciert (M., S.). — Wird beim Erwärmen mit Alkalilaugen oder Barytwasser (M., S.) sowie mit Ammoniak, Natriumcarbonat-Lösung oder langsamer mit Wasser (F., Sch.) wieder zu 2-[3-Oxy-chinoxalyl-(2)]-benzoesäure aufgespalten. Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° 1'-Oxy-[isochinolino-3'.4':2.3-chinoxalin] (Bd. XXVI, S. 120) (M., S.).

2. 6'(oder 7')-Methyl-[chinoxalino-2'.3':3.4-isocumarin] 1), Lacton der 2-[3-0xy-6(oder 7)-methyl-chinoxalyl-(2)]-benzoesäure $C_{10}H_{10}O_{2}N_{2}$, Formel I oder II. B. Aus 2-[3-Oxy-6(oder 7)-methyl-chinoxalyl-(2)]-benzoesäure (Bd. XXV,

S. 243) beim Erhitzen auf 250° (Manuelli, Maselli, G. 35 II, 577). — Prismen oder Blättchen (aus Benzol oder Alkohol). F: 225°. — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° 1'-Oxy-6(oder 7)-methyl-[isochinolino-3'.4':2:3-chinoxalin] (Bd. XXVI, S. 121).

3. 3 (bezw. 5) - Methyl - 5 (bezw. 3) - phenyl - 4 - [phthalldyl - (3)] - pyrazol $C_{18}H_{14}O_2N_3 = C_6H_4 < \frac{CH}{CO} > 0$ $C_6H_5 \cdot C \cdot NH \cdot N$ bezw. desmotrope Form.

1-[4-Nitro-phenyl]-3-methyl-5-phenyl-4-[phthalidyl-(3)]-pyrazol $C_{24}H_{17}O_4N_3 = C_6H_4 < \frac{CH}{CO} > 0$ $C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot NO_3) \cdot N$ 8. 574 beim Kochen mit 4-Nitro-phenylhydrazin in Eisessig (Büllow, Koch, B. 37, 586).

Rothraupe Krystalle (aug. Alkohol) F. 1609 Unikelich in Wasser löglich in Alkohol

- Rotbraune Krystalle (aus Alkohol). F: 169°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Ather, Benzol, Chloroform, Eisessig, Essigester und Aceton.

13. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-24} O_2 N_2$.

5-0xo-2-phenyl-4-[indolyl-(3)-methylen]-oxazolin, 2-Phenyi-4-[indolyi-(3)-methylen]-oxazolon-(5) CuH.O.N. a. nehenstehende Formal First VI ion-(5) C₁₈H₁₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel. Eine Verbindung, der diese Konstitution zugeschrieben wurde, ist von ELLINGER, MATSUOKA, H. 109 [1920], 262 als 2-Phenyl-4-{[1-acetyl-indolyl-(3)]-methylen}-oxazolon-(5) (s. u.) erkannt

C·CH:C-N
"
CH OC·O·C·CeH5 5-Oxo-2-phenyl-4- $\{[1-acetyl-indolyl-(8)]-methylen\}$ -oxasolin, 2-Phenyl-4- $\{[1-acetyl-indolyl-(8)]-methylen\}$ -oxasolon - (5) $C_{20}H_{14}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. ELLINGER, MATSUOKA, H. 109 [1920], 262. - B. Aus Indolaldehyd-(3) und Hippursäure beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Natriumacetat auf dem Wasserbad (E., Flamand, B. 40, 3031; H. 55, 16; E., M., H. 109 [1920], 262). — Hellgelbe Tafeln (aus Chloroform). F: 205—2060 (E., M., H. 109 [1920], 262). — Liefert beim Kochen mit 1^{0} /aiger Natronlauge α -Benzimino- β -[indolyl-(3)]-propionsäure (Bd. XXII, S. 313) (E., F., B. 40, 3031; H. 55, 17).

14. Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-26}O₂N₂.

Phthalid-[4'.5'-diphenyl-imidazolidin]-spiran-(3.2'), Lacton des 2-0xy-4.5-diphenyl-2-[2-carboxy-phenyl]-imidazolidins $C_{31}H_{18}O_2N_2=C_6H_5\cdot HC\cdot NH$ Co. Eine Verbindung, für die diese Konstitution in Betracht gezogen wurde, s. Bd. XVII, S. 481.

15. Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-28}O₂N₂.

3-[4-0xo-3.4-dihydro-phthalazinyl-(1)]-diphenylenoxyd, 1-[6.6'-0xido-dlphenylyl-(3)]-phthalazon-(4) $C_{10}H_{12}O_{2}N_{3}$, s. nebenstehende Formel.

3-[3-Phenyl-4-oxo-3.4-dihydro-phthalazinyl-(1)]-diphenylenoxyd, 3-Phenyl-1-[6.6'-oxido-diphenylenoxyd, 3-Phenyl-1-[6.6'-oxido-diphenylenoxyd]-phthalazon-(4) $C_{10}H_{10}O_{2}N_{3}$, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 3-[2-Carboxy-benzoyl]-diphenylenoxyd

(Bd. XVIII, S. 448) beim Kochen mit Phenylhydrazin in Alkohol (Stümmer, M. 28, 422).

— Tafeln (aus Eisessig). F: 221—223°. Schwer löslich in Alkohol. Unlöslich in Natrium-carbonat-Lösung. Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit hellgelber Farbe.

16. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-32} O_2 N_2$.

3.3-Bis-[1-methyl-indolyl-(3)]-phthalid (?), 3.3'-Phthalidyliden - bis - [1-methyl-indol] (?) $C_{26}H_{20}O_2N_3=C_6H_4$ $C_{N(CH_2)}CH$ $O_{CO}C_6H_4$ $HC_{N(CH_2)}CC_6H_4$ (?). B. Beim Erhitzen von 1 Tl. N-Methyl-indol mit 1 Tl. Phthalsäureanhydrid und wenig Zink-chlorid auf dem Wasserbad (E. FISCHER, A. 242, 382). — Prismen (aus Aceton). F: 300° (unkorr.). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in heißem Aceton. Unlöslich in verd. Alkalien.

2. 3.3 - Bis - [2 - methyl - indolyl - (3)] - phthalid (?), 3.3' - Phthalid ylldenbis - [2 - methyl - indol] (?), Dimethyl - isoindophthalon (?) $C_{se}H_{so}O_{s}N_{s} = C_{e}H_{4} < NH > C - CH_{2} O < C_{O} > C_{e}H_{4} CH_{3} \cdot C < C_{NH} > C_{e}H_{4}(?)^{1}$). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erhitzen von 2 Mol 2-Methyl-indol und 1 Mol Phthalylchlorid in wasserfreiem Benzol am Rückflußkühler auf 150—160° (Renz, B. 37, 1221). — Ziegelroter Niederschlag. F: 212°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, etwas schwerer in Ather und Benzol. Die rote Lösung in Eisessig wird durch Zinkstaub entfärbt. — $C_{se}H_{so}O_{s}N_{s} + HCl$. Rotes Pulver. F: 272—273°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton, Eisessig, Chloroform und Methanol, schwer in Wasser, unlöslich in Äther und Benzol. Schwer löslich in Salzsäure.

¹⁾ Wird neuerdings von ODDO (G. 56 [1926], 441) and von O., PEROTTI (G. 56 [1926], 444) als $C_0H_4 < CH_2 < CH_4 < COOH_3 < CCH_4 < COOH_3 < COOH_4 < COOH_4 < COOH_5 < COOH_4 < COOH_5 < COOH_5 < COOH_4 < COOH_5 < COOH_5 < COOH_5 < COOH_5 < COOH_6 < COOH_5 < COOH_6 < COOH$

B. Dioxo-Verbindungen.

1. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-2} O_3 N_2$.

- 1. Dioxo-Verbindungen $C_2H_2O_3N_2$.
 - 1. 3.5-Dioxo-1.2.4-oxdiazolidin $C_1H_1O_3N_2 = \frac{HN--CO}{OC_1O_1NH}$
 - A. Funktionelle Derivate des 3.5-Dioxo-1.2.4-thiodiazolidins.
 - a) Derivate des 2.4-Diphenyl-3.5-dioxo-1.2.4-thiodiazolidins.
 - 2.4-Diphenyl-5-oxo-3-imino-1.2.4-thiodiasolidin $C_{14}H_{11}ON_3S = \frac{C_6H_5 \cdot N C \cdot NH}{OC \cdot S \cdot N \cdot C_6H_5}$

B. Bei gelindem Kochen von 2.4-Diphenyl-3.5-diimino-1.2.4-thiodiazolidin mit rauchender Salzsaure (Dost, B. 39, 863). — Nadeln (aus Alkohol). F: 162°. Löslich in Chloroform. — Liefert beim Erhitzen mit 20°/oiger Schwefelsäure im Rohr auf 160—180° oder bei der Einw. von Zink in Eisessig und Salzsäure (D: 1,124) N.N'-Diphenyl-guanidin. Beständig gegen siedendes Essigsäureanhydrid.

2.4 - Diphenyl - 3.5 - diimino - 1.2.4 - thiodiazolidin $C_{14}H_{12}N_4S = \frac{C_6H_5 \cdot N - C: NH}{HN: C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_5}$. Zur Konstitution vgl. Hecroe, *Of. Sv.* 1892, 87; *B.* 25 Ref., 799. — *B.* Aus Phenylthioharnstoff beim Beharden mit Wasserstoffperoxyd von etwas Salzsäure auf dem Wasserbad sowie bei der Einw. von Eisenchlorid oder alkoh. Jod-Lösung (Hec. *B.* 22, 1477). Entateht auch aug Phanylthioharntoff han Vertical Research of the experimental contents of the exp von etwas Salzsäure auf dem Wasserbad sowie bei der Einw. von Eisenchlorid oder alkoh. Jod-Lösung (Hec., B. 22, 1177). Entsteht auch aus Phenylthioharnstoff beim Versetzen mit Natriumnitrit in verd. Salzsäure bei 3—5°, neben Phenylsenföl (Haaoer, Doht, M. 27, 277; vgl. Hec., B. 22, 1177) oder bei der Einw. von p-Toluolsulfochlorid in wenig Alkohol in der Kälte (Fromm, Heyder, B. 42, 3806). — Nadeln (aus Alkohol). F: 181° (Hec., B. 22, 1177; Dost, B. 39, 863), 190° (Haag., Doht), 198° (Fr., Hey.). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol und Benzol, leicht in Eisessig (Hec., B. 22, 1178). — Liefert beim Behandeln mit Brom in alkoh. Lösung 2(oder 4)-Phenyl-4(oder 2)-[x-brom-phenyl]-3.5-diminio-1.2.4-thiodiazolidin (Hugersoff, B. 34, 3135). Gibt bei gelinder Kochen mit rauchender Salzsäure 2 4-Diphenyl-5.0xo.3-imino-1.2.4-thiodiazolidin lindem Kochen mit rauchender Salzsäure 2.4-Diphenyl-5-oxo-3-imino-1.2.4-thiodiazolidin (Dost). Bei längerem Kochen mit konz. Salzsäure oder beim Behandeln mit Zink und Salzsäure erhält man N.N'-Diphenyl-guanidin (HEC., Of. Sv. 1892, 83, 85; B. 25 Ref., 799). Geht beim Erhitzen mit 10^{6} jegem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf $145-150^{6}$ in eine isomere Verbindung $C_{14}H_{12}N_{48}$ vom Schmelzpunkt 198^{6} (s. u.) über (Dost). Beim Behandeln mit Kalilauge entsteht Phenylcyanamid (Hec., Of. Sv. 1892, 80). Beim Erhitzen mit Äthyljodid und Alkohol auf 100^{6} bildet sich ein öliges N-Äthyl-Derivat, das von Zink und Salzsäure in N.N'-Diphenyl-guanidin, Athylamin, Schwefelwasserstoff und Kohlendioxyd gespalten wird (HEC., Of. Sv. 1892, 89). Beim Einleiten von Dicyan in eine warme alkoholische Lösung with (HEC., Of. Sv. 18622, 89). Belin Emilierten von Dicyan in eine warine alkonische Losing von 2.4-Diphenyl-3.5-diimino-1.2.4-thiodiazolidin erhält man eine Verbindung C₁₄H₁₂N₆S [Nadeln (aus Alkohol); ziemlich leicht löslich in Alkohol; beständig gegen siedende Salzsäure] (HEC., B. 22, 1180). Gibt bei der Einw. von Essigsäureanhydrid 2.4-Diphenyl-3-imino-5-acetimino-1.2.4-thiodiazolidin (HEC., B. 22, 1179; Of. Sv. 1892, 88; FR., HEY.). Liefert beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 100° 2.4-Diphenyl-3-imino-5-[dithiocarboxy-imino]-1.2.4-thiodiazolidin (S. 662) (HEC., Of. Sv. 1892, 88; FR., HEY.). Beim Kochen with Anilla Huderstlemin adea Dharalbudgein ind Ampropriab begrenzten (HEC. Of. Sv. mit Anilin, Hydroxylamin oder Phenylhydrazin wird Ammoniak abgespalten (Hec., Of. Sv. 1892, 87). — C₁₄H₁₂N₄S + HCl. Krystalle (Fr., Hex.). — C₁₄H₁₂N₄S + HNO₃. Krystalle (aus Wasser) (Hec., B. 22, 1178). — C₁₄H₁₂N₄S + AgNO₃ + H₂O. Krystalle. Verpufft beim Erhitzen (Hec., B. 22, 1178). Wird am Sonnenlicht geschwärzt. Sehr schwer löelich in heißem Alkohol. — 2C₁₄H₁₂N₄S + 2HCl + PtCl₄. Krystalle. Unlöelich in Wasser und Alkohol (Hec., B. 22, 1478). B. 22, 1178).

Isomere Verbindung C₁₄H₁₈N₄S vom Schmelzpunkt 198°, vielleicht 1.4-Diphenyl-5-imino-3-thion-1.2.4-triazolidin bezw. 1.4-Diphenyl-3-mercapto-5-imino-C₄H₅·N——C:NH C₆H₅·N——C:NH (Reilstein Redaktion) C₆H₆·N——C:NH SC·NH·N·C₆H₅ $HS \cdot C : N \cdot N \cdot C_0H_5$ (Beilstein - Redaktion). 1.2.4-triazolin bezw.

B. Beim Erhitzen von 2.4-Diphenyl-3.5-diimino-1.2.4-thiodiazolidin mit 10% igem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 145—150° (Dost, B. 89, 865). — Nadeln (aus Alkohol). F: 198°. Löslich in Chloroform. Spurenweise löslich in heißer konzentrierter Salzsäure; verharzt bei längerem Kochen mit rauchender Salzsäure. Leicht löslich in konz. Schwefelsäure; fällt auf Zusatz von Wasser unverändert aus. Zersetzt sich beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure im Rohr auf 140°. Liefert bei kurzem Kochen mit Essigsäureanhydrid ein Acetylderivat C₁₅H₁₆ON₆S [Schuppen (aus Alkohol); F: 235°]. Beim Kochen mit Phenylisocyanat in Toluol entsteht eine Verbindung C₂₅H₂₅O₂N₆S [Krystalle (aus Benzol + Ligroin); F: 168°].

2.4 - Diphenyl - 3.5 - bis - phenylimino - 1.2.4 - thiodiasolidin $C_{26}H_{20}N_4S = C_5H_5 \cdot N - C: N \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. Hector, Öf. Sv. 1892, 87; B. 25 Ref., 799. — $C_6H_5 \cdot N \cdot C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. Hector, Öf. Sv. 1892, 87; B. 25 Ref., 799. — B. Aus N.N'-Diphenyl-thioharnstoff (Bd. XII, S. 394) beim Kochen mit Wasserstoffperoxyd in alkoholisch-wäßriger Salzsäure (Hec., B. 28, 358) oder beim Behandeln mit Brom in alkoh. Lösung (Hugershoff, B. 36, 3131). — Krystalle (aus Alkohol). F: 135—136° (Hu.). Sehr leicht löslich in Eisessig und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol, fast unlöslich in Äther und Ligroin (Hu.).

2.4 - Diphenyl - 3 - imino - 5 - acetimino - 1.2.4 - thiodiazolidin $C_{16}H_{14}ON_6S = C_8H_8\cdot N$ —C:NH

CH₈·CO·N: $\overset{1}{C}\cdot S\cdot \overset{1}{N}\cdot C_6H_8$ Zur Konstitution vgl. Heoror, *Of. Sv.* 1892, 88ff. — *B.* Bei der CH₈·CO·N: $\overset{1}{C}\cdot S\cdot \overset{1}{N}\cdot C_6H_8$ Einw. von Essigsäureanhydrid auf 2.4-Diphenyl-3.5-diimino-1.2.4-thiodiazolidin (Hec., *B.* 22, 1179; Fromm, Heyder, *B.* 42, 3807). — Nadeln (aus Alkohol). F: 233° (Hec., *B.* 22, 1179), 240° (Fr., Hey.).

2.4 - Diphenyl - 3 - imino - 5 - bensimino - 1.2.4 - thiodiasolidin $C_{21}H_{15}ON_4S = C_5H_5 \cdot N - C:NH$. B. Aus 2.4-Diphenyl-3.5-diimino-1.2.4-thiodiasolidin beim Kochen $C_6H_5 \cdot CO \cdot N : \overset{\circ}{C} \cdot S \cdot \overset{\circ}{N} \cdot C_5H_5$ mit Benzoylchlorid (Hector, B. 22, 1179) oder beim Erhitzen mit Benzoylchlorid und Natronlauge im Rohr (H., Of. Sv. 1892, 88; B. 25 Ref., 800). — Blättchen. F: 238°.

2.4-Diphenyl-8-imino-5-[dithiocarboxy-imino]-1.2.4-thiodiazolidin $C_{18}H_{18}N_0S_8 = C_8H_8\cdot N$ —C:NH

HS_C·N:C·S·N·C_8H_8

B. Aus 2.4-Diphenyl-3.5-diimino-1.2.4-thiodiazolidin beim Erhitzen HS_clwifelkohlenstoff im Rohr auf 100° (Hector, Of. Sv. 1892, 88; B. 25 Ref., 800) oder bei der Einw. von Schwefelkohlenstoff in alkoh. Lösung (Fromm, Heyder, B. 42, 3807).

— Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 162° (Fr., Hey.). Sehr schwer löslich in Alkohol (Hec.).

— Beim Kochen mit Alkohol wird Rhodanwasserstoff abgespalten (Hec.).

b) Derivate von 2.4-Ditolyl-3.5-dioxo-1.2.4-thiodiazolidinen.

2.4 - Di - o - tolyl - 3.5 - diimino - 1.2.4 - thiodiasolidin $C_{10}H_{10}N_4S=CH_2\cdot C_1H_4\cdot N-C:NH$

HN:C·S·N·C_aH₄·CH₃

Zur Konstitution vgl. Heoror, Of. Sv. 1892, 87; B. 25 Ref., HN:C·S·N·C_aH₄·CH₃

799. — B. Bei kurzem Kochen von o-Tolyl-thioharnstoff mit Wasserstoffperoxyd in verd. Alkohol bei Gegenwart von etwas Salzsäure (Heoror, B. 23, 366). — F: 135° (H., B. 23, 366). Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aceton (H., B. 23, 366). — Beim Einleiten von Dicyan in die alkoh. Lösung entsteht eine Ver bindung C₁₄H₁₆N₆S [undeutliche Krystalle (aus verd. Alkohol); F: 89°; sehr leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln] (H., B. 23, 368). — Salze: H., B. 23, 367. — C₁₆H₁₆N₆S + HCl + H₂O. Krystalle (aus Wasser). F: 219°. — C₁₈H₁₆N₄S + AgNO₂. Weiß. Verpufft beim Erhitzen. Schwärzt sich am Sonnenlicht. Schwer löslich in siedendem Alkohol. — 2C₁₆H₁₆N₄S + 2HCl + HgCl₂. Nadeln. F: 232°. Sehr leicht löslich in Alkohol. — 2C₁₆H₁₆N₄S + 2HCl + PtCl₃. Braungelbe Krystalle. F: 192°. — Pikrat C₁₆H₁₈N₆S + C₆H₂O₇N₆. Gelbe Krystalle. F: 201°. Löslich in Alkohol.

- 2.4 Di o tolyl 3 imino 5 acetimino 1.2.4 thiodiazolidin $C_{18}H_{18}ON_4S = CH_8 \cdot C_4H_4 \cdot N$ —C: NH $CH_8 \cdot CO \cdot N : \dot{C} \cdot S \cdot \dot{N} \cdot C_4H_4 \cdot CH_3$ Zur Konstitution vgl. Hector, Öf. Sv. 1892, 88 ff. B. Beim Kochen von 2.4-Di-o-tolyl-3.5-diimino-1.2.4-thiodiazolidin mit Essigsäureanhydrid (H., B. 23, 367). Nadeln (aus Alkohol). F: 221°.
- 2.4 Di' o tolyl 3 imino 5 bensimino 1.2.4 thiodiasolidin $C_{43}H_{30}ON_4S = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot N C: NH$ $C_8H_2 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_8H_4 \cdot CH_3$ Beim Kochen von 2.4-Di-o-tolyl-3.5-diimino-1.2.4-thiodiazolidin mit Benzoylchlorid (H., B. 23, 367). Nadeln (aus Alkohol). F: 214°.
- 2.4 Di p tolyl 5 oxo 3 imino 1.2.4 thiodiazolidin $C_{16}H_{16}ON_2S = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot N C_1 \cdot NH$ $OC \cdot S \cdot N \cdot C_4H_4 \cdot CH_3 \cdot B.$ Bei gelindem Kochen von 2.4-Di-p-tolyl-3.5-diimino-1.2.4-thiodiazolidin mit rauchender Salzsäure (Dost, B. 39, 864). Schüppchen (aus Alkohol). F: 163°.
- 2.4 Di p tolyl 8.5 diimino 1.2.4 thiodissolidin $C_{14}H_{14}N_4S = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot N C: NH$ $HN: \dot{C} \cdot S \cdot \dot{N} \cdot C_4H_4 \cdot CH_3$ Zur Konstitution vgl. Hector, Of. Sv. 1892, 87; B. 25

HN:C·S·N·C₄H₄·CH₃
Ref., 799. — B. Bei kurzem Kochen von p-Tolyl-thioharnstoff mit Wasserstoffperoxyd in verd. Alkohol bei Gegenwart von etwas Salzsäure (H., B. 23, 364). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 127° (H., B. 23, 364). — Liefert bei gelindem Kochen mit rauchender Salzsäure 2.4-Dip-tolyl-5-oxo-3-imino-1.2.4-thiodiazolidin (Dosr, B. 39, 864). Beim Erhitzen mit 10^{0} /eigem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 145— 150^{0} entsteht eine isomere Verbindung $C_{16}H_{16}N_{4}S$ vom Schmelzpunkt 203° (s. u.) (D.). Beim Einleiten von Dicyan in die alkoh. Lösung erhält man eine Verbindung $C_{16}H_{16}N_{4}S$ [Blätter (aus Alkohol); F: 190°] (H., B. 23, 365). — Salze: H., B. 23, 364. — $C_{16}H_{16}N_{4}S + HCl$. Nadeln (aus Wasser). F: 233° (Zers.). — $C_{14}H_{16}N_{4}S + AgNO_{3} + \frac{1}{2}H_{3}O$. Krystalle. F: 177° (Zers.). Verpufft bei raschem Erhitzen. Schwärzt sich am Sonnenlicht. Schwer löslich in Alkohol. — $2C_{16}H_{16}N_{4}S + 2HCl + HcCl_{2} + 1^{1}/_{2}H_{4}O$. Braungelbe Krystalle. F: 100° . — Pikrat $C_{14}H_{16}N_{4}S + C_{4}H_{3}O_{7}N_{3}$. Gelbe Krystalle. F: 238° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol.

Isomere Verbindung $C_{16}H_{14}N_4S$ vom Schmelzpunkt 203°, vielleicht 1.4-Di-p-tolyl-5-imino-3-thion-1.2.4-triazolidin bezw. 1.4-Di-p-tolyl-3-mercapto-5-imino-1.2.4-tri-CH₃·C₆H₄·N—C: NH azolin bezw. (Beilstein-Bezw.

Redaktion). B. Beim Erhitzen von 2.4 - Di - p - tolyl - 3.5 - diimino - 1.2.4 - thiodiazolidin mit 10% igem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 145—150% (Dost, B. 39, 865). — Nadeln (aus Alkohol). F: 203%. Löslich in Chloroform. Löst sich nur spurenweise in heißer konzentrierter Salzsäure und verharzt bei längerem Kochen mit rauchender Salzsäure. Leicht löslich in konz. Schwefelsäure; fällt auf Zusatz von Wasser unverändert aus.

- 2.4 Di p tolyl 3.5 bis p tolylimino 1.2.4 thiodiasolidin $C_{50}H_{50}N_4S=CH_8\cdot C_8H_4\cdot N-C:N\cdot C_4H_4\cdot CH_8$. B. Beim Behandeln von N.N'-Di-p-tolyl-thioharnstoff $CH_8\cdot C_6H_4\cdot N:C\cdot S\cdot N\cdot C_4H_4\cdot CH_8$ mit Brom in warmem Alkohol, neben wenig 2-p-Toluidino-6-methyl-benzthiazol (Hugershoff, B. 36, 3133). Krystalle (aus Alkohol). F: 139°. Sehr leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol, sehr schwer in Ather und Ligroin.
- 2.4 Di p tolyl 3 imino 5 acetimino 1.2.4 thiodiasolidin $C_{14}H_{18}ON_4S = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot N$ C:NH $CH_3 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_4H_4 \cdot CH_2$ Beim Kochen von 2.4-Di-p-tolyl-3.5-diimino-1.2.4-thiodiazolidin mit Essigsäureanhydrid (H., B. 23, 365). Nadeln (aus Alkohol). F: 166° (H., B. 23, 365).

- 2.4 Di p tolyl 3 imino 5 bensimino 1.3.4 thiodiasolidin $C_{23}H_{16}ON_6S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N C:NH$ $C_6H_5 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_5 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot N \cdot C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot N \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot N \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot N \cdot C \cdot N \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot N \cdot C \cdot N \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot N \cdot C \cdot N \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot N \cdot C \cdot N \cdot C \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ $C_6H_6 \cdot N \cdot N \cdot C_6H_6 \cdot N \cdot C_6H_6$
- - c) Weitere N-Derivate des 3.5-Dioxo-1.2.4-thiodiazolidins.
- 2.4 Bis [2.4 dimethyl phenyl] 3.5 dimino 1.2.4 thiodiasolidin $C_{16}H_{20}N_4S = (CH_2)_2C_6H_3 \cdot N C \cdot NH$ Zur Konstitution vgl. Hector, Of, Sv. 1892, 87; B. 25
- HN:C·S·N·C₆H₃(CH₃)₂

 Ref., 799. B. Aus [2.4-Dimethyl-phenyl]-thioharnstoff und Wasserstoffperoxyd in verd. Alkohol bei Gegenwart von etwas Salzsäure (H., B. 23, 368). F: 79° (H., B. 28, 368). Sehr leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln außer in Wasser (H., B. 23, 368). Beim Einleiten von Dicyan in die alkoh. Lösung erhält man eine Verbindung C₂₀H₂₀N₂S [undeutliche Krystalle (aus Benzol + Ligroin); F: 103°] (H., B. 23, 370). Salze: H., B. 23, 369. C₁₈H₂₀N₄S + AgNO₃. Wird am Sonnenlicht geschwärzt und verpufft beim Erhitzen. Schwer löslich in siedendem Alkohol. 2C₁₈H₂₀N₄S + 2HCl + PtCl₄. Braungelbe Krystalle. Zersetzt sich bei 214—217°. Pikrat C₁₈H₂₀N₄S + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Krystalle. F: 218°. Leicht löslich in Alkohol.
- 2.4 Bis [2.4 dimethyl phenyl] 3 imino -5 acetimino 1.2.4 thiodiasolidin $C_{30}H_{32}ON_4S = \frac{(CH_3)_2C_6H_3\cdot N C: NH}{CH_3\cdot CO\cdot N: \dot{C}\cdot S\cdot \dot{N}\cdot C_6H_3(CH_3)_2}$. Zur Konstitution vgl. Hecror, *Of. Sv.* 1892, 88ff. B. Beim Kochen von 2.4-Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-3.5-diimino-1.2.4-thiodiazolidin mit Essigsäureanhydrid (H., B. 23, 369). Nadeln (aus Alkohol).
- $\begin{array}{lll} \textbf{2.4 Bis [2.4 dimethyl phenyl] 3 iminc 5 benziminc 1.2.4 thiodiasolidin \\ \textbf{C}_{25}\textbf{H}_{24}\textbf{ON}_{4}\textbf{S} &= & & & & & & & & & & \\ \textbf{(CH}_{2})_{3}\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{3} \cdot \textbf{N} & & & & & & & & & & \\ \textbf{C}_{25}\textbf{H}_{24}\textbf{ON}_{4}\textbf{S} &= & & & & & & & & & \\ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{N} \cdot \dot{\textbf{C}}\cdot\textbf{S} \cdot \dot{\textbf{N}} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{3}(\textbf{CH}_{3})_{3} & & & & & & & & \\ \textbf{Seim Kochen von 2.4 Bis [2.4 dimethyl phenyl] 3.5 diiminc 1.2.4 thiodiazolidin mit Benzoylchlorid (H., B. 23, 369). & & & & & & & & & \\ \textbf{Nadeln (aus Alkohol)}. & & & & & & & & \\ \textbf{F: 211} &= & & & & & & \\ \textbf{212}^{\circ} & & & & & & & \\ \textbf{Summary of the phenyl of$
- $\begin{array}{ll} \textbf{2.4-Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-3 (oder 5)-imino-5 (oder 3)-nitrosimino-1.2.4-thiodiazolidin $C_{16}H_{19}ON_6S$ = & & & & & & & & & \\ \hline ON\cdot N: \dot{C}\cdot S: \dot{N}\cdot C_6H_3(CH_2)_3 & & & & & & & & \\ \hline (CH_3)_3C_6H_3\cdot N---C: N\cdot NO & & & & & & & & \\ \hline \end{array}$
- HN:C·S·N·C₆H₃(CH₃)₃

 B. Aus 2.4-Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-3.5-diimino-1.2.4thiodiazolidin und Kaliumnitrit in verd. Salzsäure (Hector, B. 23, 370). Braune Krystalle. F: 146°. Leicht löslich in Alkohol.

2.4 - Di - α - naphthyl - 3.5 - diimino - 1.2.4 - thiodiasolidin $C_{ss}H_{1s}N_{4}S =$

- $C_{10}H_7 \cdot N$ —C: NH HN: C: S: N': $C_{20}H_7$ Zur Konstitution vgl. Heoror, Of. Sv. 1892, 87; B. 25 Ref., 799. HN: C: S: N': $C_{20}H_7$ B. Bei kurzem Kochen von α-Naphthyl-thioharnstoff mit Wasserstoffperoxyd in Wasser bei Gegenwart von etwas Salzsäure (H., B. 23, 359). Krystalle (aus Aceton) vom Schmelzpunkt 136°; Nadeln mit $1C_3H_3O$ (aus Alkohol); schmilzt alkoholhaltig bei 104° (H., B. 23, 360). Sehr leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (H., B. 23, 360). Beim Einleiten von Dicyan in die warme alkoholische Lösung entsteht eine Verbindung $C_{24}H_{16}N_6$ S [Krystalle; F: 203°] (H., B. 23, 361). Salze: H., B. 23, 360. $C_{23}H_{16}N_4$ S + AgNO₃. Niederschlag. Schwärzt sich am Sonnenlicht. Unlöslich in Alkohol. $2C_{23}H_{16}N_4$ S + 2HCl + PtCl₄. Braun. F: 224—225° (Zers.). Unlöslich in Wasser und Alkohol. Pikrat $C_{22}H_{16}N_4$ S + $C_6H_8O_7N_8$ + $\frac{1}{3}C_3H_3 \cdot OH$. Gelbe Körner (aus Alkohol).
- 2.4 Di α -naphthyl 3 imino 5 acetimino 1.2.4 thiodianolidin $C_{34}H_{13}ON_4S = C_{10}H_7 \cdot N C: NH$ $CH_3 \cdot CO \cdot N : \stackrel{\uparrow}{C} \cdot S \cdot \stackrel{\downarrow}{N} \cdot C_{10}H_7$ Zur Konstitution vgl. Hector, Of. Sv. 1892, 88ff. B. Beim

Kochen von 2.4-Di-α-naphthyl-3.5-diimino-1.2,4-thiodiazolidin mit Essigsäureanhydrid (H., B. 28, 361). — Nadeln (aus Alkohol). F: 263° (H., B. 28, 361).

2.4 - Di - α - naphthyl - 3 - imino - 5-benzimino - 1.2.4 - thiodiazolidin $C_{\bullet\bullet}H_{\bullet\bullet}ON_{\bullet}S$ C10H7 · N----- C:NH $C_{10}H_7 \cdot N - C_1NH$. Zur Konstitution vgl. Hecror, Of. Sv. 1892, 88ff. — B. Beim $C_0H_5 \cdot CO \cdot N : C \cdot S \cdot N \cdot C_{10}H_7$ Kochen von 2.4-Di- α -naphthyl-3.5-diimino-1.2.4-thiodiazolidin mit Benzoylchlorid (H., B. 28, 361). — F: 270°. Sehr schwer löslich in Alkohol.

2.4 - Di - β - naphthyl - 3.5 - diimino - 1.2.4 - thiodiamolidin $C_{ee}H_{ee}N_{e}S$ C₁₀H₇·N----C:NH

HN:C·S·N·C₁₀H₇. Zur Konstitution vgl. HECTOR, Öf. Sv. 1892, 87; B. 25 Ref., 799. — B. Beim Kochen von β -Naphthyl-thioharnstoff mit Wasserstoffperoxyd in Alkohol bei Gegenbeim Rochel von p-Naphthyl-unonamson mit wasserstingeroxyd in Alkohol fel degenwart von etwas Salzsäure (H., B. 23, 362). — Graues Pulver (aus Alkohol). Schmilzt unschaff bei 110—117° (H., B. 23, 362). — Beim Einleiten von Dicyan in die alkoh. Lösung erhält man eine Verbindung C₂₄H₁₆N₆S [undeutliche Krystalle (aus Alkohol); F: 200°] (H., B. 23, 363). — Salze: H., B. 23, 362. — C₂₂H₁₆N₄S + AgNO₂. Wird am Sonnenlicht geschwärzt. Sehr schwer löslich in Alkohol. — 2C₂₂H₁₆N₄S + 2HCl + PtCl₄. Braungelb. Zersetzt sich bei 236—240°. — Pikrat C₂₂H₁₀N₄S + C₀H₃O₇N₃. Gelbes Pulver. F: 178°. Schwer löslich in Alkohol.

2.4 - Di - β - naphthyl - 3 - imino - 5 - acetimino - 1.2.4 - thiodiasolidin $C_{44}H_{18}ON_{4}S =$ CH₂·CO·N·C·S·N·C₁₀H₇. Zur Konstitution vgl. Hecrob, Of. Sv. 1892, 88ff. — B. Beim Kochen von 2.4-Di-β-naphthyl-3.5-diimino-1.2.4-thiodiazolidin mit Essigsäureanhydrid (H., B. 23, 363). — Nadeln (aus Alkohol). F: 2030 (H., B. 23, 363).

2.4 - Di - β - naphthyl - 3 - imino - 5 - benzimino - 1.2.4 - thiodiazolidin $C_{\bullet\bullet}H_{\bullet 0}ON_{\bullet}S$ C.H. CO N.C. S.N.C., H. Zur Konstitution vgl. HECTOR, Of. Sv. 1892, 88ff. — B. Beim C10H7.N-C:NH Kochen von 2.4-Di-β-naphthyl-3.5-diimino-1.2.4-thiodiazolidin mit Benzoylchlorid (H., B. 23, 363). — F: 247° (Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol.

B. 3.5-Dithion-1.2.4-thiodiazolidin und Derivate.

8.5-Dithion-1.2.4-thiodiasolidin bezw. 8.5-Dimercapto-1.2.4-thiodiasol C.H.N.S.= HN—CS $N---C\cdot SH$ SC S NH bezw. HS C S N bezw. weitere desmotrope Formen, "Persulfocyansäure". B. Die Salze entstehen beim Kochen von Xanthanwasserstoff (S. 511) mit Alkalilaugen bis zur Auflösung des zuerst ausfallenden Schwefels (Klason, J. pr. [2] 38, 373; HANTZSCH, WOLVEKAMP, A. 831, 290; ROSENHEIM, LEVY, GRÜNBAUM, B. 42, 2923).—
Ist in freiem Zustand nicht bekannt (KL.; H., W.). Die Lösungen der Salze werden von Jod oder Kaliumpermanganat oxydiert (KL.; H., W.). Beim Ansäuern der konz. Lösungen der Salze erhält man Xanthanwasserstoff (KL.; H., W.). Beim Behandeln der Salze mit Methyljodid in Alkohol entsteht Persulfocyansaure-dimethylester (S. 616) (H., W.). — Ammonium-salz. B. Beim Behandeln von Xanthanwasserstoff mit Ammoniak in Alkohol (H., W.). Krystalle. Geht in trocknem Zustande unter Abgabe von Ammoniak in Xanthanwasserstoff über. — Neutrales Kaliumsalz. Zerfließliche Masse (Kl.). — Ag,C₂N₂S₃. Gelblicher Niederschlag (Kl.; H., W.). Schwärzt sich nicht beim Erhitzen (H., W.). — BaC₂N₂S₃ + 4H₂O. B. Beim Erhitzen von Xanthanwasserstoff mit Barytwasser (Kl.; H., W.). Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser (Kl.). Verliert 3 Mol Wasser bei 110°, das vierte erst bei 150°. — Kupfersalz. Dunkelgrüner Niederschlag (Kl.; H., W.). — PbC₃N₃S₃. Gelber Niederschlag (KL.). Unlöslich in Wasser.

2.4-Dimethyl-3.5-dithion-1.2.4-thiodiagolidin $C_4H_8N_2S_2=\frac{CH_3\cdot N-CS}{CL_3\cdot L}$ SC.S.N.CH. Konstitution vgl. Hantzsch, Wolveramp, A. 331, 280. — B. Aus 4-Methyl-5-methylimino-3-thion-1.2.4-dithiazolidin (S. 512) bei kurzem Erhitzen oder besser beim Kochen mit alkoh. Ammoniak (FREUND, ASBRAND, A. 265, 179). — Grünliche Säulen (aus Alkohol). F: 120° (F., A.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in Eisessig, Ather und Benzol, leicht in Chloroform (F., A.). — Gibt mit Brom ein Additionsprodukt vom Schmelzpunkt 1270 bis 128° (F., A.). Geht beim Kochen mit kons. Bromwasserstoffsäure oder mit Anilin oder beim Behandeln mit konz. Schwefelsaure wieder in 4-Methyl-5-methylimino-3-thion-1.2.4-dithiazolidin tiber (F., A.). Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° erhält man N-Methylthioharnstoff und Schwefel (F., A.).

- 2. 2.5 Dioxo 1.3.4 oxdiazolidin, Hydrazin N.N' dicarbonsdure anhydrid $C_1H_1O_1N_2=\frac{HN-NH}{OC\cdot O\cdot CO}$
 - A. Funktionelle Derivate des 2.5-Dioxo-1.3.4-oxdiazolidins.
- 3-Phenyl-2-oxo-5-imino-1.3.4-oxdiasolidin bezw. 3-Phenyl-5-amino-1.3.4-oxdiasolon-(2) $C_6H_7O_8N_6=\frac{HN-N\cdot C_6H_6}{HN\cdot C\cdot O\cdot CO}$ bezw. $\frac{N-N\cdot C_6H_6}{H_8N\cdot C\cdot O\cdot CO}$. B. Aus 1-Phenyl-semicarbazid und Phosgen in Benzol (Freund, Goldsmith, B. 21, 2463; vgl. F., Kuh, B. 23, 2833, 2844). Beim Kochen von 3-Phenyl-5-phenylhydrazino-1.3.4-oxdiazolon-(2) (s. u.) mit Zinn und alkoh. Salzsäure (F., Kuh). Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 1660 bis 1670 (F., G.; F., Kuh). Ziemlich leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Wasser (F., G.). Unlöslich in Ammoniak und Alkalien (F., G.)
- 3-Phenyl-2-oxo-5-phenylimino-1.8.4-oxdiazolidin bezw. 3-Phenyl-5-anilino-1.8.4-oxdiazolon-(2) $C_{14}H_{11}O_{2}N_{3} = \frac{HN-N\cdot C_{6}H_{5}}{C_{6}H_{5}\cdot N\cdot C\cdot O\cdot CO}$ bezw. $C_{6}H_{6}\cdot NH\cdot C\cdot O\cdot CO$. Consider the semiconduction of the semic
- B. Beim Eintragen von 1.4-Diphenyl-semicarbazid in eine Lösung von Phosgen in Benzol (Freund, Goldsmith, B. 21, 2465; vgl. F., Kuh, B. 23, 2822, 2844). Nadeln (aus Eisessig). F: 173° (F., G.). Löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Wasser (F., G.).
- $\begin{array}{ll} \textbf{3-Phenyl-2-oxo-5-phenylhydrasono-1.3.4-oxdiasolidin bezw. 8-Phenyl-bezw. 8-Phenyl-bezw.} \\ \textbf{5-phenylhydrasino-1.3.4-oxdiasolon-(2)} & C_{14}H_{18}O_{2}N_{6} = \frac{HN-N\cdot C_{6}H_{5}}{C_{6}H_{6}\cdot NH\cdot N\cdot C\cdot O\cdot CO} \\ \end{array}$
- N—N·C₈H₆. B. Beim Erhitzen von 1.5-Diphenyl-carbohydrazid (Bd. XV, C₆H₅·NH·NH·Č·O·ČO
 S. 292) mit Phosgen in Toluol-Lösung im Rohr auf 100° (Freund, Kue, B. 23, 2831). Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 180—181°. Löslich in Äther und Chloroform, unlöslich in Benzol und Toluol. Liefert bei gelindem Erwärmen mit Eisenchlorid in verd. Alkohol 5-Benzolazo-3-phenyl-1.3.4-oxdiazolon-(2) (Syst. No. 4615). Beim Kochen mit Zinn und alkoh. Salzsäure erhält man 3-Phenyl-5-amino-1.3.4-oxdiazolon-(2) (s. o.).
- 8- α -Naphthyl-2-oxo-5-imino-1.8.4-oxdiasolidin bezw. 8- α -Naphthyl-5-amino-1.8.4-oxdiasolon-(2) $C_{18}H_{q}O_{8}N_{8}=\frac{HN-N\cdot C_{10}H_{7}}{HN\cdot C\cdot O\cdot CO}$ bezw. $\frac{N-N\cdot C_{10}H_{7}}{H_{8}N\cdot C\cdot O\cdot CO}$. B. Bei der Einw. von Phosgen auf.1- α -Naphthyl-semicarbazid in Toluol bei gewöhnlicher Temperatur oder in Aceton unter Kühlung (Freund, Schuftan, B. 24, 4188). Farblose Blättchen (aus Alkohol), die sich an der Luft schnell bräunen. F: 212°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, sehr schwer in Benzol, unlöslich in Wasser.
- 2 Oxo 5 imino 1.3.4 oxdiazolidin [α propionsäure] (3) äthylester bezw. 5 Amino 1.3.4 oxdiazolon (2) [α propionsäure] (3) äthylester $C_7H_{11}O_4N_8=HN-N\cdot CH(CH_6)\cdot CO_3\cdot C_2H_6$ N-N·CH(CH_6)·CO_3·C_2H_6 B. Beim Erhitzen HN:C·O·CO bezw. H₂N·C·O·CO von α -Semicarbazino-propionsäure-äthylester mit Phosgen und Natriumdicarbonat in Benzol bis zum Aufhören der CO₃·Entwicklung (Balley, Acres, B. 38, 1537). Bitter schmeckende Nadeln (aus Wasser). F: 57°. Siedet bei 195° unter geringer Gelbfärbung.
 - B. Funktionelle Derivate des 5-Oxo-2-thion-1.3.4-oxdiazolidins.
- 8- α -Naphthyl-5-imino-2-thion-1.3.4-oxdiazolidin bezw. 8- α -Naphthyl-5-amino-1.3.4-oxdiazolthion-(2) $C_{12}H_9ON_8S = \frac{HN-N\cdot C_{10}H_7}{HN\cdot C\cdot O\cdot CS}$ bezw. $\frac{N-N\cdot C_{10}H_7}{H_2N\cdot C\cdot O\cdot CS}$ Beim Erwärmen von 1- α -Naphthyl-semicarbazid mit Thiophosgen in Benzol auf 80° (Freund, Schustan, B. 24, 4189). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 218°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser, Äther und Schwefelkohlenstoff.

- $\begin{array}{lll} \textbf{5-Imino-2-thion-1.3.4-oxdiasolidin-[\alpha-propions\"{a}ure]-(3)-\"{a}thylester} & \text{bezw.} \\ \textbf{5-Amino-1.3.4-oxdiasolthion-(2)-[\alpha-propions\"{a}ure]-(3)-\"{a}thylester} & C_7H_{11}O_3N_3S = \\ \textbf{HN-N\cdot CH(CH_3)\cdot CO_3\cdot C_3H_5} & \textbf{N-N\cdot CH(CH_2)\cdot CO_3\cdot C_3H_5} & \textbf{B.} & \text{Beim Erhitzen} \\ \textbf{HN:\dot{C}\cdot O\cdot\dot{C}S} & H_3N\cdot \ddot{\dot{C}}\cdot O\cdot\dot{CS} & \\ \end{array}$
- von α-Semicarbazino-propionsäure-äthylester mit Thiophosgen und Natriumdicarbonat in Benzol bis zum Aufhören der CO₂-Entwicklung (Bailey, Acres, B. 33, 1537). Asbestähnliche Nadeln (aus 25%/sigem Alkohol). F: 117,5%. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Essigester und heißem Benzol, schwer in Wasser.
 - C. Funktionelle Derivate des 2.5-Dioxo-1.3.4-thiodiazolidins.
 - 1. Derivate, die nur durch Veränderung der CO-Gruppe entstanden sind.
- $\begin{array}{lll} \textbf{5-Oxo-2-imino-1.8.4-thiodiazolidin} & \text{bezw.} & \textbf{5-Amino-1.8.4-thiodiazolon-(2)} & \text{bezw.} \\ \textbf{2-Oxy-5-amino-1.8.4-thiodiazol} & C_2H_3ON_3S & = & \begin{array}{llll} \textbf{HN-NH} & \textbf{HN-N} \\ \textbf{OC\cdot S\cdot C:NH} & \text{bezw.} & \textbf{OC\cdot S\cdot C:NH_2} \\ \end{array} \\ \end{array}$
- N—N
 bezw. weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Arndt, Milde, HO·C·S·C·NH;

 Tschenscher, B. 55 [1922], 342; A., Bielich, B. 56 [1923], 2279 Anm. 5; Guha, Am. Soc. 45 [1923], 1038; Janniah, Guha, Am. Soc. 52 [1930], 4863; Journ. Indian Inst. of Science, Ser. A. 16, [1933], 19; C. 1933 II, 1032. B. Neben anderen Produkten beim Kochen von 1-Carbaminylthiosemicarbazid (Bd. III, S. 196) mit konz. Salzsäure (D: 1,19) (Freund, Schander, B. 29, 2509; vgl. Janniah, Guha, Journ. Indian Inst. of Science, Ser. A. 16, 21, 24; C. 1933 II, 1032). Beim Kochen von N-Anilinoformyl-N'-aminothioformyl-hydrazin mit konz. Salzsäure (D: 1,19) (F., Sch.). Krystalle (aus Wasser). F: 177° (F., Sch.; Janniah, Guha, Journ. Indian Inst. of Science, Ser. A. 16, 21, 24; C. 1933 II, 1032). Löslich in Wasser, Methanol, Alkohol und Eisessig; kaum löslich in Isoamylalkohol, Essigester und Chloroform (F., Sch.). Unzersetzt löslich in kalter verdünnter Natronlauge (F., Sch.). Liefert mit konz. Salzsäure ein krystallinisches, leicht hydrolysierbares Hydrochlorid (F., Sch.). Wird beim Erwärmen mit Eisenchlorid oder Wasserstoffperoxyd-Lösungen nicht verändert (F., Sch.).
- 2.5-Dimino-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 2.5-Diamino-1.3.4-thiodiazol $C_2H_4N_4S=HN-NH$ N-N bezw. weitere desmotrope Form. Zur Konstitution $HN: \dot{C} \cdot \dot{S} \cdot \dot{C} : NH$ bezw. weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Busch, Schmidt, B. 46 [1913], 2243; B., Lotz, J. pr. [2] 90 [1914], 260; Fromm, A. 426 [1922], 326; 433 [1923], 1; Stollé, Fehrenbach, J. pr. [2] 122 [1929], 290. B. Neben 5-Imino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (S. 674) beim Kochen von Hydrazin-N.N'-bis-thiocarbonsäureamid (Bd. III, S. 196) mit Salzsäure (D: 1,19) (Freund, Imgart, B. 28, 949, 950). Fast farblose Säulen (aus Wasser). F: 210—212° (Freund, B. 27, 1775), 210° (Fromm, A. 433 [1923], 8), 210—211° (Guha, Am. Soc. 45 [1923], 1039). Leicht löslich in Wasser (F., I.; vgl. G.). $C_2H_4N_4S+HCl+H_2O$. Säulen. Schwer löslich in kaltem Wasser (F., I.)
- Diacetylderivat $C_0H_3O_2N_4S=SC_2H_2N_4(CO\cdot CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 2.5-Diimino-1.3.4-thiodiazolidin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (FREUND; IMGART, B. 28, 950). Nadeln (aus Wasser). Beginnt sich bei 291° zu bräunen und schmilzt oberhalb 315° (F., I.; Guha, Am. Soc. 45, 1039). Schwer löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol (F., I.).
- $\begin{array}{c} \textbf{2.5-Bis-methylimino-1.3.4-thiodiazolidin} & \text{bezw.} & \textbf{2.5-Bis-methylamino-1.3.4-thiodiazolidin} \\ \textbf{diasol} & \text{C}_4\textbf{H}_2\textbf{N}_4\textbf{S} = \underbrace{\begin{array}{c} \textbf{HN} & \textbf{N} & \textbf{N} \\ \textbf{CH}_3 \cdot \textbf{N} : \dot{\textbf{C}} \cdot \textbf{S} \cdot \dot{\textbf{C}} : \textbf{N} \cdot \textbf{CH}_3 \\ \textbf{desmotrope} & \textbf{Form.} & \textbf{Zur Konstitution vgl.} & \textbf{Busch, Lotz, } \textit{J. pr.} & \textbf{[2] 90 [1914], 263.} & \textbf{B.} \\ \textbf{Analog der vorangehenden Verbindung (Freund, } \textit{B. 27, 1775; B., L.).} & \textbf{F: 1770 (F.).} \\ \end{array}$
- 2.5-Bis-ëthylimino-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 2.5-Bis-ëthylamino-1.3.4-thiodiazol HN—NH N—N N—N N—N bezw. weitere $C_2H_1N_4S = C_2H_5 \cdot N: C \cdot S \cdot C: N \cdot C_2H_5$ bezw. $C_2H_6 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot C \cdot NH \cdot C_2H_5$ bezw. weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Busch, Schmidt, B. 46 [1913], 2243; B., Lotz, J. pr. [2] 90 [1914], 257, 258, 263. B. Neben 5-Äthylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (S. 675) beim Erhitzen von Hydrazin-N.N'-bis-[thiocarbonsäure-äthylamid] (Bd. IV, S. 119) mit konz. Salzsäure (D: 1,19) (Freund, Imgart, B. 26, 951, 954). Säulen. F: 173° (F., B. 27, 1775; F., I.). Leicht löslich in heißem Wässer, Alkohol, Äther und Chloroform (F., I.). $C_4H_{12}N_4S + HCl + H_2O$. Blättchen. F: 98° (F., I.).

Methylderivat $C_7H_{14}N_4S=SC_2HN_4(C_2H_5)_4(CH_5)$. B. Das Hydrojodid entsteht beim Erhitzen von 2.5-Bis-athylimino-1.3.4-thiodiazolidin mit 1 Mol Methyljodid in Methanol im Rohr auf 100° (FREUND, IMCART, B. 26, 954). — Öl. — $C_7H_{14}N_4S+HI$. Nadeln (aus Alkohol). F: 181°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Diacetylderivat $C_{10}H_{16}O_2N_4S = SC_2N_4(C_2H_5)_8(CO \cdot CH_3)_8$. Beim Erhitzen von 2.5-Bis-āthylimino-1.3.4-thiodiazolidin mit Essigsäureanhydrid und geschmolzenem Natriumacetat (Freund, Imgart, B. 28, 955). — Nadeln (aus Wasser). F: 165°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in kaltem Wasser. Löst sich in verd. Salz-

säure und wird durch Alkalien wieder gefällt.

Nitrosoderivat C₆H₁₁ON₅S = SC₂HN₄(C₂H₅)₂(NO). B. Beim Eintragen von Natriumnitrit in eine gekühlte Lösung von salzsaurem 2.5-Bis-äthylimino-1.3.4-thiodiazolidin in stark verdünnter Salzsäure (FREUND, IMGART, B. 28, 954).—Goldglänzende Blättchen (aus Alkohol). F: 145°. Leicht löslich in Alkohol. Löslich in Salzsäure. — Wird von Alkalien schon in der Kälte unter Entwicklung von Isonitril-Geruch zersetzt.

 $\begin{array}{ll} \textbf{2.5-Bis-allylimino-1.3.4-thiodiasolidin} & \textbf{bezw.} & \textbf{2.5-Bis-allylamino-1.3.4-thiodiasol} \\ \textbf{C_8H_{18}N_4S} &= & \frac{\textbf{HN--NH}}{\textbf{CH_{\bullet}:CH\cdot CH_{\bullet}\cdot N:C\cdot S\cdot C:N\cdot CH_{\bullet}\cdot CH:CH_{\bullet}}} & \textbf{bezw.} \end{array}$

bezw. weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Busch, Schmidt, B. 46 [1913], 2243; B., Lotz, J. pr. [2] 90 [1914], 257; Guha, Am. Soc. 45 [1923], 1036. — B. Beim Kochen von Hydrazin-N.N'-bis-[thiocarbon-saure-allylamid] (Bd. IV, S. 214) mit Phosgen in Toluol (Freund, Wischewiansky, B. 26, 2878). In geringer Menge neben anderen Produkten beim Kochen von Hydrazin-N.N'-bis-[thiocarbonsäure-allylamid] mit Salzsäure (D: 1,19) (F., Hellbrun, B. 29, 859, 862). — Nadeln (aus Wasser). F: 1470 (F., W.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Wasser und Aceton, schwerer in Benzol (F., W.). — C₈H₁₂N₄S+HCl. Krystallisiert aus Wasser mit 3 H₂O (F., W.), mit 1 H₂O (Guha, Am. Soc. 45 [1923], 1040). F: 49° (F., W.). — C₈H₁₂N₄S+2 HCl+PtCl₄. Krystalle. Schmilzt noch nicht bei 280° (F., W.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol (F., W.).

Methylderivat $C_8H_{14}N_4S = SC_2HN_4(CH_8 \cdot CH \cdot CH_8)_8(CH_8)$. B. Das Hydrojodid entsteht beim Erhitzen von 2.5-Bis-allylimino-1.3.4-thiodiazolidin mit 1 Mol Methyljodid in Methanol auf 100° (FREUND, WISCHEWIANSKY, B. 26, 2879). Die durch Behandeln des Hydrojodids mit kaltem Ammoniak erhaltene freie Base konnte nicht in reinem Zustand isoliert werden (F., W.). — Das Hydrochlorid gibt auf Zusatz von Kaliumnitrit keine Nitroso-Verbindung. — $C_8H_{14}N_4S + HCl$. Blättchen (aus Wasser). — $C_9H_{14}N_4S + HI$. Blättchen (aus Wasser und Alkohol). F: 167°.

Nitrosoderivat $C_8\dot{H}_{11}ON_5S = SC_8HN_4(CH_3\cdot CH:CH_3)_8(NO)$. B. Beim Eintragen von Kaliumnitrit in eine Lösung von salzsaurem 2.5-Bis-allylimino-1.3.4-thiodiazolidin (Freund, Wischewiansky, B. 26, 2879). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 105°.

- 2.5-Bis-phenylimino-1.3.4-thiodiasolidin bezw. 2.5-Dianilino-1.8.4-thiodiasol HN—NH N—N N—N N—N $C_{14}H_{18}N_4S = \begin{bmatrix} C_6H_5 \cdot N : \dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} : N \cdot C_6H_5 \end{bmatrix}$ bezw. $C_6H_5 \cdot N : \dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} : N \cdot C_6H_5 \end{bmatrix}$ bezw. weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Busch, Schmidt, B. 46 [1913], 2241; Guha, Am. Soc. 45 [1923], 1036, 1040; Janniah, Guha, Journ. Indian Inst. of Science, Ser. A. 16 [1933], 13, 16; C. 1933 I, 1031. B. Aus Hydrazin-N.N'-bis-thiocarbonsăureanilid (Bd. XII, S. 414) beim Kochen mit Phosgen in Toluol (Freund, Wischewiansky, B. 26, 2880) oder beim Erwärmen in alkoh. Lösung (v. Walther, Stenz, J. pr. [2] 74, 225). Beim Kochen von 4-Phenyl-thiosemicarbazid mit Eisessig (Pulvermacher, B. 27, 616). Beim Kochen von N.N'-Diphenyl-thioharmstoff mit 1 Mol Hydrazin in Eisessig (v. W., St.). Blättchen (aus Alkohol). F: 239—240° (F., W.), 240° (P.), 247° (Guha, Am. Soc. 45, 1040).
- Derivate, entstanden durch Veränderung der NH-Gruppen bezw. dieser und der CO-Gruppen.
 a) Derivate des 3-Methyl-2.5-dioxo-1.3.4-thiodiazolidins.
- 8-Methyl-5-oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiaeolidin C₉H₂ON₃S = HN—N·CH₃
 OC·S·C·N·C₆H₅
 2ur Konstitution vgl. Busch, B. 85, 975; 42, 4763; B., Limpach, B. 44 [1911], 566, 571. B. Bei allmählichem Eintragen von 2-Methyl-4-phenyl-thiosemicarbazid in eine Lösung von Phosgen in überschüssigem Toluol (Marckwald, Sedlaczek, B. 29, 2924). Krystalle (aus Wasser). F: 163° (M., S.). Leicht löslich in Isoamylalkohol, schwer in siedendem Wasser, sehr schwer in Alkohol, Aceton, Chloroform und Benzol (M., S.). Geht

bei längerem Erhitzen auf ca. 140° oder beim Schmelzen in 1-Methyl-4-phenyl-3-oxo-5-thion-1.2.4-triazolidin (Bd. XXVI, S. 213) über (M., S.). Liefett beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf dem Wasserbad 1-Methyl-4-phenyl-5-methylmercapto-3.5-endoxy-1.2.4-triazolin (Syst. No. 4672) (M., S.; B., Priv.-Mitt.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-Methyl-2.5-bis-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin} & \text{bezw. 3-Methyl-5-anilino-1.3.4-thiodiazolin} & \text{C}_{15}\text{H}_{14}\text{N}_{4}\text{S} = & \text{HN---N\cdot CH}_{3} \\ & \text{C}_{c}\text{H}_{\kappa}\cdot\text{N:}\dot{\text{C}}\cdot\text{S}\cdot\dot{\text{C}}:\text{N\cdot C}_{c}\text{H}_{\kappa} \end{array} \text{bezw.}$

N—N·UH₃

C₆H₅·NH·C·S·C:N·C₆H₅

So formuliert auf Grund einer Priv.-Mitt. von Busch; vgl.

C₆H₅·NH·C·S·C:N·C₆H₅

auch B., Holzmann, B. 34, 344; B., Limpach, B. 44 [1911], 1573. — B. Beim Schmelzen

von salzsaurem 2-Methyl-4-phenyl-thiosemicarbazid (Marckwald, Sedlaczek, B. 29,
2921). Beim Erhitzen von 2-Methyl-4-phenyl-thiosemicarbazid mit 1 Mol Phenylsenföl

auf etwas über 100° (M., S.). — Krystalle (aus Wasser). F: 175° (M., S.). — 2C₁₅H₁₄N₄S

+2HCl+PtCl₄. Gelber, krystallinischer Niederschlag (M., S.).

- b) Derivate des 3-Phenyl-2.5-dioxo-1.3.4-thiodiazolidins.
- 3-Phenyl-5-oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin C₁₄H₁₁ON₃S = HN—N·C₅H₅
 OC·S·C:N·C₆H₅
 OC·S·C:N·C₆H₅
 NIRDLINGER, ACREE, Am. 44 [1910], 228; B., LIMPACH, B. 44 [1911], 566. B. Neben 1.4-Diphenyl-3-oxo-5-thion-1.2.4-triazolidin (Bd. XXVI, S. 213) beim Behandeln von 2.4-Diphenyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 278) in Benzol mit Phosgen in Toluol (B., B. 42, 4766). Nadeln (aus Alkohol + Petroläther). Schmilzt bei 139—1400 unter Umlagerung in 1.4-Diphenyl-3-oxo-5-thion-1.2.4-triazolidin (B.). Sehr leicht löslich in Eisessig, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in Äther und Benzol (B.). Löst sich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen, unlöslich in Natriumacetat-Lösung (B.). Geht beim Kochen in Alkohol allmählich in 1.4-Diphenyl-3-oxo-5-thion-1.2.4-triazolidin über (B.). Beim Behandeln mit Benzoyl-chlorid in wenig Pyridin und Wasser erhält man 4-Phenyl-3-benzoyl-2-oxo-5-phenylimino-1.3.4-thio-diazolidin (S. 674) (B.). Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung (B.). Na triumsalz. Nadeln. Schmilzt bei 600 und zersetzt sich bei 1200; sehr leicht löslich in Wasser, Methanol und Alkohol (B.).
- 3-Phenyl-5-oxo-2-benzimino-1.3.4-thiodiazolidin $C_{16}H_{11}O_2N_3S=HN-N\cdot C_6H_5$ OC·S·C:N·CO·C₅H₅. B. Beim Behandeln von 3-Phenyl-5-åthoxy-2-benzimino-1.3.4-thiodiazolin (S. 691) mit Chlorwasserstoff bei 140—145° (Wheeler, Statiropoulos, Am. 34, 129). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 206—207° zu einem rötlichgelben Öl. Leicht löslich in siedendem Alkohol, schwer in heißem Wasser sowie in Äther und Benzol. Natriumsalz. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 240°. $AgC_{16}H_{10}O_2N_3S$. Hellgelber, amorpher Niederschlag.

3-[3-Chlor-phenyl]-5-oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin $C_{14}H_{10}ON_3ClS = HN - N \cdot C_6H_4Cl$ OC·S·C:N·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. Busch, Limpach, B. 44 [1911], 566. — B. Aus 4-Phenyl-2-[3-chlor-phenyl]-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 425) und Phosgen (Busch, B. 42, 4769). — F: 108—110° (B.).

3-[3-Brom-phenyl]-5-oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin $C_{14}H_{10}ON_3BrS = HN - N \cdot C_6H_4Br$ OC·S·C:N·C₆H₅ Zur Konstitution vgl. Busch, Limpach, B. 44 [1911], 566. — B. Aus 4-Phenyl-2-[3-brom-phenyl]-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 433) und Phosgen (Busch, B. 43, 4769). — F: 118—119° (B.).

3-[4-Brom-phenyl]-5-oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin $C_{14}H_{10}ON_3BrS = HN - N \cdot C_5H_4Br$ OC $\cdot S \cdot C \cdot N \cdot C_6H_5$ Zur Konstitution vgl. Busch, Limpach, B. 44 [1911], 566. — B. Aus 4-Phenyl-2-[4-brom-phenyl]-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 445) und Phosgen (Busch, B. 42, 4769). — F: 169—170° (B.).

3-Phenyl-2-oxo-5-imino-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 3-Phenyl-5-amino-1.3.4-thiodiazolon-(2) $C_8H_7ON_3S = {HN - N \cdot C_6H_5 \over HN \cdot C \cdot S \cdot CO} {bezw. \over H_8N \cdot C \cdot S \cdot CO}$. B. Aus 1-Phenyl-thiosemicarbazid und Phosgen in Benzol (Freund, Goldsmith, B. 21, 2465; vgl. F., Kuh,

- B. 23, 2844). Krystalle (aus Eisessig). F: ca. 270° (F., G.). Ziemlich leicht löslich in warmenn Anilin, sehr schwer in Eisessig, unlöslich in Äther, Chloroform, Benzol und Aceton (F., G.).
- 8-Phenyl-2-oxo-5-methylimino-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 8-Phenyl-5-methylamino-1.3.4-thiodiazolon-(2) $C_0H_0ON_0S = \frac{HN N \cdot C_0H_5}{CH_5 \cdot N : C \cdot S \cdot CO} \frac{N N \cdot C_0H_5}{bezw.} \cdot \frac{N N \cdot C_0H_5}{CH_6 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CO}$ B. Aus 4-Methyl-1-phenyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 294) und Phosgen in Benzol (Marokwald, B. 32, 1084). F: 240°.
- 8-Phenyl-2-oxo-5-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 8-Phenyl-5-anilino-1.3.4-thiodiazolon-(2) $C_{14}H_{11}ON_3S = \frac{HN N \cdot C_5H_5}{C_5H_5 \cdot N \cdot C \cdot S \cdot CO}$ bezw. $C_6H_5 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CO$ Cost and Phenyl-5-anilino-1.3.4-thiodiazolon-(2) $C_{14}H_{11}ON_3S = \frac{C_5H_5 \cdot N \cdot C \cdot S \cdot CO}{C_5H_5 \cdot N \cdot C \cdot S \cdot CO}$
- B. Aus 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 295) und Phosgen in Benzol (FREUND, Goldsmith, B. 21, 2466; vgl. F., Kuh, B. 28, 2844). Nadeln (aus Alkohol, Schwefelkohlenstoff oder Benzol). F: 188° (F., G.; Marchwald, B. 32, 1084). Sehr leicht löslich in Chloroform, unlöslich in Wasser (F., G.). Wird beim Behandeln mit alkal. Blei-Lösung nicht entschwefelt (M., B. 25, 3109).
- 8-Phenyl-2-oxo-5-[2.4-dimethyl-phenylimino]-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 8-Phenyl-5-asymm.-m-xylidino-1.3.4-thiodiazolon-(2) $C_{14}H_{16}ON_3S=$
- HN— $N \cdot C_6H_5$ N— $N \cdot C_5H_5$ B. Aus 1-Phenyl-4-[2.4-dienthyl-phenyl]-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 297) und Phosgen in Benzol (MARCKWALD, B. 32, 1084). F: 126°.
- $\begin{aligned} \textbf{8-Phenyl-2-oxo-5-\alpha-naphthylimino-1.8.4-thiodiasolidin} & \text{bezw. 8-Phenyl-5-\alpha-naphthylamino-1.3.4-thiodiasolon-(2)} & \text{$C_{15}H_{13}ON_{5}S$} = \frac{HN N \cdot C_{5}H_{5}}{C_{10}H_{7} \cdot N \cdot \dot{C} \cdot S \cdot \dot{C}O} & \text{bezw.} \end{aligned}$
- N—N·C₆H₅. B. Aus 1-Phenyl-4- α -naphthyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 297) und Phosgen in Benzol (Marckwald, B. 32, 1086). F: 160°.
- $\begin{aligned} \textbf{3-[2-Chlor-phenyl]-2-oxo-5-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 3-[2-Chlor-phenyl]-5-anilino-1.3.4-thiodiazolon-(2)} & C_{14}H_{10}ON_{\delta}ClS = \\ & \underbrace{HN--N\cdot C_{\delta}H_{\delta}Cl}_{C_{\delta}H_{\delta}\cdot N:C\cdot S} & co \end{aligned} bezw.$
- N—N·C₅H₄Cl B. Aus 4-Phenyl-1-[2-chlor-phenyl]-thiosemicarbazid und C₆H₅·NH· $\overset{\circ}{\mathbb{C}}$ ·S· $\overset{\circ}{\mathbb{C}}$ O Phosgen in Benzol (Marckwald, B. 32, 1085). F: 171°.
- $\begin{aligned} \textbf{3-[8-Chlor-phenyl]-2-oxo-5-phenylimino-1.8.4-thiodiazolidin bezw. 8-[8-Chlor-phenyl]-5-anilino-1.8.4-thiodiazolon-(2)} & C_{14}H_{10}ON_3ClS = \frac{HN--N\cdot C_4H_4Cl}{C_5H_4\cdot N\cdot C\cdot S\cdot CO} & \text{bezw.} \end{aligned}$
- N.—N.·C₅H₆Cl. Aus 4-Phenyl-1-[3-chlor-phenyl]-thiosemicarbazid (Bd. XV, C₆H₅·NH· $\overset{\circ}{C}$ ·S· $\overset{\circ}{C}$ O S. 425) und Phosgen in Benzol (MARCKWALD, B. 32, 1085). F: 185—186°.
- $\begin{aligned} \textbf{3-[4-Chlor-phenyl]-2-oxo-5-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 8-[4-Chlor-phenyl]-5-anilino-1.3.4-thiodiazolon-(2)} & C_{16}H_{10}ON_3ClS = \\ & & HN--N\cdot C_6H_4Cl \\ & C_2H_4\cdot N:C\cdot S\cdot CO \end{aligned} bezw.$
- N.—N. C_6H_6Cl B. Aus 4-Phenyl-1-[4-chlor-phenyl]-thiosemicarbazid (Bd. XV, C_6H_5 NH·C·S·CO S. 429) und Phosgen in Benzol (Marckwald, B. 32, 1084). F: 217°.
- 8-[4-Chlor-phenyl]-2-oxo-5-[4-chlor-phenylimino]-1.3.4-thiodiasolidin bezw. 8-[4-Chlor-phenyl]-5-[4-chlor-anilino]-1.3.4-thiodiasolon-(2) $C_{14}H_{9}ON_{3}Cl_{3}S = HN-N\cdot C_{9}H_{6}Cl$ $N-N\cdot C_{6}H_{6}Cl$ $N-N\cdot C_{6}H_{6}Cl$ bezw. $N-N\cdot C_{6}H_{6}Cl$ $S\cdot CO$ $C_{6}H_{6}Cl\cdot NH\cdot C\cdot S\cdot CO$ $C_{6}H_{6}Cl\cdot NH\cdot C\cdot S\cdot CO$ phenyl]-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 429) und Phosgen in Benzol (Marckwald, B. 32, 1084).

-- **F**: 155⁰.

8-[4-Brom-phenyl]-2-oxo-5-äthylimino-1.8.4-thiodiasolidin bezw. 8-[4-Brom-HN—N·C₆H₄Br phenyl] - 5 - 5 thylamino - 1.8.4 - thiodiazolon - (2) $C_{10}H_{10}ON_5BrS =$ C.H. N:C.S.CO

C.H. NH C.S.CO (Bd. XV, S. 445) und Phosgen in Benzol (MARCKWALD, B. 82, 1084). — F: 244°.

8-[4-Brom-phenyl]-2-oxo-5-phenylimino-1.8.4-thiodiagolidin bezw. 3-[4-Brom-N·C₆H₄Br HN—N·C₆H₄Br phenyl]-5-anilino-1.8.4-thiodiasolon-(2) $C_{14}H_{10}ON_5BrS =$ C.H. N:C-8-CO

N-N·C₄H₄Br B. Aus 4-Phenyl-1-[4-brom-phenyl]-thiosemicarbazid bezw. $C_*H_*\cdot NH\cdot C\cdot S\cdot CO$

(Bd. XV, S. 445) und Phosgen in Benzol (MARCKWALD, B. 32, 1084). — F: 216°.

8 - [4 - Brom - phenyl] - 2 - oxo - 5 - β - naphthylimino - 1.3.4 - thiodiagolidin bezw. 4-\$\beta\$-naphthyl-thiosemicsrbazid (Bd. XV, S. 446) und Phosgen in Benzol (MARCKWALD, B. 32, 1086). — F: 254°.

8-[8-Nitro-phenyl]-2-oxo-5-phenylimino-1.8.4-thiodiazolidin bezw. 8-[8-Nitrophenyl] - 5 - anilino - 1.8.4 - thiodiazolon - (2) $C_{14}H_{10}O_3N_4S = C_4H_4\cdot N:C\cdot S\cdot CO$

 $\begin{array}{c} N \longrightarrow N \cdot C_6 H_4 \cdot NO_5 \\ \text{bezw.} \quad C_6 H_5 \cdot NH \cdot \overset{\parallel}{C} \cdot S \cdot \overset{\parallel}{C}O \end{array} \qquad B. \quad \text{Aus 4-Phenyl-1-[3-nitro-phenyl]-thiosemicarbazid}$ (Bd. XV, S. 466) und Phosgen in Benzol (MARCKWALD, B. 32, 1085). — F: 223°.

8-Phenyl-2.5-bis-phenylimino-1.3.4-thiodiasolidin bezw. 3-Phenyl-5-anilino- $\begin{array}{ll} \textbf{2-phenylimino-1.8.4-thiodiasolin} & C_{50}H_{16}N_{4}S = \frac{HN-N\cdot C_{6}H_{5}}{C_{4}H_{5}\cdot N\cdot \dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}:N\cdot C_{8}H_{5}} \\ \end{array}$

 $N \longrightarrow N \cdot C_8H_8$ $C_4H_8 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot C : N \cdot C_4H_8$. B. Beim Erwärmen von 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 295) mit Phenylisocyaniddichlorid (Bd. XII, S. 447) in Chloroform (FREUND, KÖNIG, B. 26, 2873). Bei der Einw. von Phenylsenföl auf S-Methyl-2.4-diphenyl-isothiosemicarbazid

B. 26, 2873). Bei der Einw. von Phenylsenföl auf S-Methyl-2.4-diphenyl-isothiosemicarbazid (Bd. XV, S. 280) (Busch, Holzmann, B. 84, 330, 343). — Nadeln (aus Alkohol). F: 154° (F., K.), 155—156° (B., H.). Löslich in Äther, Benzol, Eisessig, Chloroform und Alkohol, schwer löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser (F., K.). — C₁₀H₁₈N₄S + HCl. Tafeln (aus Alkohol) + Äther). Verliert bei cs. 140° Chlorwasserstoff und schmilzt bei 215° (F., K.). Schwer löslich in Wasser und Salzsäure (F., K.).

Methylderivat C₂₁H₁₆N₄S = SC₂N₄(C₆H₆)₈(CH₃). B. Bei kurzem Erwärmen von 3-Phenyl-2.5-bis-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin mit Methyljodid und alkoh. Kalilauge (Busch, Holzmann, B. 84, 344). — Säulen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 143—144°. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwer in Ligroin. — Liefert kein Nitrosamin.

Nitrosoderivat C₂₀H₁₅ON₅S = SC₂N₄(C₅H₅)₈(NO). B. Bei allmählichem Eintragen von konz. Kaliumnitrit-Lösung in eine Lösung von salzsaurem 3-Phenyl-2.5-bis-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin in warmem Alkohol (Freund, König, B. 26, 2873). — Goldgelbe Nädelchen. Sehr unbeständig. Zersetzt sich bei 110°. Färbts ich in feuchtem Zustand an der Luft bald braun. Löst sich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff und Eisessig, schwerer löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser. Zeigt die Liebermannsche Reaktion. Reaktion.

N-N·C₄H₅. B. Bei der Reduktion von 5-Benzolazo-3-phenyl-1.3.4-thio-C.H. NH NH C.S.CO diasolon-(2) (Syst. No. 4615) mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung (Freund, Kur, B. 23, 2827). — Nadeln (aus Alkohol). F: 124°. Leicht löslich in Alkohol und Ather. — Bei schwachem Erwärmen der alkoh. Lösung mit Eisenchlorid-Lösung erhält man 5-Benzolazo-3-phenyl-1.3.4-thiodiazolon-(2) zurück. c) Derivate von 3-Tolyl-2.5-dioxo-1.3.4-thiodiazolidinen.

3-o-Tolyl-2-oxo-5-imino-1.3.4-thiodiasolidin bezw. 3-o-Tolyl-5-amino-1.3.4-thiodiasolon-(2) $C_6H_6ON_6S = \frac{HN - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2}{HN \cdot C \cdot S \cdot CO}$ bezw. $\frac{N - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_6}{H_4N \cdot C \cdot S \cdot CO}$ Bei der Einw. von Phosgen auf (nicht näher beschriebenes) 1-o-Tolyl-thiosemicarbazid (F: 156°) (König, B. 26, 2876). — Nadeln (aus Eisessig). F: 278—279°.

 $\begin{array}{lll} \textbf{8-o-Tolyl-2-oxo-5-phenylimino-1.8.4-thiodiasolidin} & \text{bezw.} & \textbf{3-o-Tolyl-5-anilino-} \\ \textbf{1.8.4-thiodiasolon-(2)} & \text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{ON}_{3}\text{S} = \\ & \text{C}_{0}\text{H}_{5}\cdot\text{N} : \text{C}\cdot\text{S}\cdot\text{CO} \end{array} \\ \end{array} \\ \begin{array}{ll} \textbf{bezw.} \\ \textbf{bezw.} \\ \end{array}$

N-N·C₆H₄·CH₃
B. Aus 4-Phenyl-1-o-tolyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 501)
C₆H₅·NH·C·S·CO
und Phosgen in Benzol (Marckwald, B. **82**, 1085). — F: 197°.

3-o-Tolyl-2-oxo-5-o-tolylhydrasono-1.3.4-thiodiasolidin bezw. 3-o-Tolyl-5-o-tolylhydrasino-1.3.4-thiodiasolon-(2) $C_{18}H_{16}ON_4S=$

B-o-tolylhydrasino-1.3.4 - thiodissolon - (2) Olsillo Via - N-N·C₈H₄·CH₆

HN-N·C₆H₄·CH₆

bezw.

CH₃·C₆H₄·NH·NH·C·S·CO

der Reduktion von 5-o-Toluolazo-3-o-tolyl-1.3.4,thiodiazolon-(2) mit Schwefelammonium in kaltem Alkohol (FREUND, Wolf, B. 24, 4203). — Prismen (aus Alkohol). F: 159—160°.

Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwer in Äther und Ligroin.

- 8-m-Tolyl-5-oxo-2-phenylimino-1.8.4-thiodiazolidin $C_{15}H_{13}ON_3S = HN N \cdot C_6H_4 \cdot CH_6$ Zur Konstitution vgl. Busch, Limpach, B. 44 [1911], 566. B. Aus $O\dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} : N \cdot C_6H_5$ 4-Phenyl-2-m-tolyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 507) und Phosgen (Busch, B. 42, 4769). F: 125°.
- 3-p-Tolyl-5-oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiasolidin $C_{18}H_{18}ON_3S=HN-N\cdot C_8H_4\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Busch, Limpach, B. 44 [1911], 566. B. Aus $O\dot{C}\cdot S\cdot\dot{C}:N\cdot C_8H_6$. Zur Konstitution vgl. Busch, Limpach, B. 44 [1911], 566. B. Aus 4-Phenyl-2-p-tolyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 519) und Phosgen (Busch, B. 42, 4769). F: 144°.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-p-Tolyl-2-oxo-5-[4-chlor-phenylimino]-1.8.4-thiodiasolidin} & bezw. & \textbf{3-p-Tolyl-fine} \\ \textbf{5-[4-chlor-anilino]-1.8.4-thiodiasolon-(2)} & C_{15}H_{13}ON_4ClS = \\ & C_6H_4Cl\cdot N : \overset{\bullet}{C} \cdot S \cdot \overset{\bullet}{C}O \\ \end{array}$

N—N·C₆H₄·CH₃ bezw. C₆H₄Cl·NH· $\overset{\circ}{\mathbb{C}}$ ·S· $\overset{\circ}{\mathbb{C}}$ O (Bd. XV, S. 521) und Phosgen in Benzol (Marckwald, B. 32, 1084). — F: 229—230°.

 $\textbf{8-p-Tolyl-2-oxo-5-}\beta-naphthylimino-1.8.4-thiodiasolidin} \begin{array}{c} bezw. \ \textbf{8-p-Tolyl-1.8.4-thiodiasolidin} \\ HN-N\cdot C_6H_4\cdot CH_3 \\ \textbf{5-}\beta-naphthylamino-1.8.4-thiodiasolon-(2)} \end{array} \\ C_{16}H_{15}ON_6S = \\ C_{10}H_7\cdot N\cdot C\cdot S\cdot CO \\ \end{array}$

bezw. $C_{10}H_7 \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot CH_3$ B. Aus 1-p-Tolyl-4- β -naphthyl-thiosemicarbazid

(Bd. XV, S. 521) und Phosgen in Benzol (MARCKWALD, B. 32, 1086). — F: 210°.

8-p-Tolyl-2-oxo-5-p-tolylhydrazono-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 8-p-Tolyl-

CH₂·C₆H₄·NH·NH·C·S·CO der Reduktion von 5-p-Toluolazo-3-p-tolyl-1.3.4-thiodiazolon-(2) mit Schwefelammonium in Alkohol (FREUND, THILO, B. 24, 4196). — Blättehen (aus Alkohol). F: 168°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol. — Beim Kochen der alkoh. Lösung mit Eisenchlorid erhält man 5-p-Toluolazo-3-p-tolyl-1.3.4-thiodiazolon-(2) zurück.

- d) Weitere N-Derivate des 2.5-Dioxo-1.3.4-thiodiazolidins.
- 8-Bensyl-5-oxo-2-methylimino-1.3.4-thiodiasolidin $C_{10}H_{11}ON_0S = HN -N \cdot CH_2 \cdot C_0H_3$. Zur Konstitution vgl. Busch, B. 42, 4763; B., Limpach, B. 44 [1911], $O\dot{C} \cdot S \cdot \dot{C} : N \cdot CH_2$. Beim Erwärmen von 4-Methyl-2-benzyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 541) mit

Phosgen in Benzol-Toluol-Lösung auf dem Wasserbad (Busch, Oppermann, B. 87, 2334).

— Nadeln. F: 117° (B., O.). Ziemlich leicht löslich in kaltem Alkohol, schwer in Benzol, fast unlöslich in Äther und Ligroin (B., O.). — Geht beim Schmelzen oder Umkrystallisieren aus heißem Wasser oder Ansäuern der heißen alkalischen Lösung in 4-Methyl-1-benzyl-3-oxo-5-thion-1.2.4-triazolidin (Bd. XXVI, S. 216) über (B., O.; vgl. B.; B., L.).

3 • Bensyl • 5 • oxo • 2 • allylimino • 1.3.4 • thiodiazolidin $C_{16}H_{13}ON_3S = HN - N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. Busch, B. 42, 4763; B., Limpach, B. 0C·S·C:N·CH₂·CH:CH₄ . Zur Konstitution vgl. Busch, B. 42, 4763; B., Limpach, B. 44 [1911], 566. — B. Analog der vorangehenden Verbindung (Busch, Offermann, B. 37, 2335). — Nadelin. F: 108°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol, kaum löslich in Äther (B., O.). — Geht beim Schmelzen, beim Umkrystallisieren aus heißem Wasser oder beim Ansäuern der heißen alkalischen Lösung in 4-Allyl-1-benzyl-3-oxo-5-thion-1.2.4-triazolidin über (B., O.; vgl. B.; B., L.).

8-Benzyl-5-oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin C₁₅H₁₅ON₃S = HN—N·CH₂·C₆H₆. Zur Konstitution vgl. Busch, B. 42, 4763; B., Limpach, B. 44 [1911], 566. — B. Beim Erwärmen von 4-Phenyl-2-benzyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 541) mit Phosgen in Benzol-Toluol-Lösung suf dem Wasserbad (Busch, Oppermann, B. 37, 2335). — Nädelchen. F: ca. 147°. Leicht löslich in warmem Alkohol. — Lagert sich beim Schmelzen oder beim Umkrystallisieren aus Alkohol in 4-Phenyl-1-benzyl-3-oxo-5-thion-1.2.4-triazolidin um (B., O.; vgl. B.; B., L.).

 $\begin{array}{ll} \textbf{3-\alpha-Naphthyl-2-oxo-5-phenylimino-1.3.4-thiodiasolidin} & \text{bezw.} & \textbf{3-\alpha-Naphthyl-5-anilino-1.3.4-thiodiasolon-(2)} & \text{$C_{10}H_{13}ON_3S$} = \\ & & \text{$C_{4}H_{5}\cdot N:C\cdot S\cdot CO$} \end{array} \\ \begin{array}{ll} \textbf{bezw.} & \textbf{3-\alpha-Naphthyl-5-anilino-1.3.4-thiodiasolon-(2)} & \textbf{bezw.} \end{array}$

N—N·C₁₀H₇
B. Aus 4-Phenyl-2-α-naphthyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 565) coder 4-Phenyl-1-α-naphthyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 566) und Phosgen in Toluol oder Benzol (Freund, Schuffan, B. 24, 4191; vgl. Marckwald, B. 32, 1086, 1087). — Nadeln (aus Alkohol). F: 219° (F., Sch.), 224° (M.). Sehr leicht löslich in Aceton, schwer in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser und Ather (F., Sch.).

 $3\text{-}\alpha\text{-}Naphthyl-2\text{-}oxo-5-}\beta\text{-}naphthylimino-1.3.4-thiodiasolidin bezw.} 3\text{-}\alpha\text{-}Naphthyl-5-}\beta\text{-}naphthylamino-1.3.4-thiodiasolon-(2)} \qquad C_{26}H_{15}ON_{6}S = \\ C_{10}H_{7}\cdot N:C\cdot S\cdot CO \qquad \text{bezw.}$

N—N·C₁₀H₇. B. Aus 1- α -Naphthyl-4- β -naphthyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, C₁₀H₇·NH·C·S·CO S. 566) und Phosgen in Benzol (Marchwald, B. 32, 1087). — F: 233°.

3 - β - Naphthyl - 5 - oxo - 2 - phenylimino - 1.3.4 - thiodiasolidin $C_{16}H_{13}ON_3S = HN - N \cdot C_{16}H_7$. Zur Konstitution vgl. Busch, Limpach, B. 44 [1911], 566. — B. Aus $OC \cdot S \cdot C : N \cdot C_6H_5$. 4-Phenyl - 2- β -naphthyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 572) und Phosgen (Busch, B. 42, 4769). — F: 133—134° (B.).

8-\$\beta\$-Naphthyl-2-oxo-5-methylimino-1.3.4-thiodiasolidin bezw. 3-\$\beta\$-Naphthyl-5-methylamino-1.3.4-thiodiasolon-(2) $C_{13}H_{11}ON_3S = \frac{HN.....N\cdot C_{10}H_7}{CH_2\cdot N\cdot C\cdot S\cdot CO}$ bezw.

N—N·C₁₀H₇. B. Aus 4-Methyl-1- β -naphthyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 573) und Phosgen in Benzol (Marckwald, B. 32, 1087). — F: 153°.

 $8 \cdot \beta \cdot \mathbf{Naphthyl} \cdot 2 \cdot \mathbf{oxo-5-phenylimino-1.3.4-thiodiasolidin} \text{ bezw. } 8 \cdot \beta \cdot \mathbf{Naphthyl-1.3.4-thiodiasolon-(2)} \cdot \mathbf{C_{18}H_{13}ON_3S} = \frac{\mathbf{HN-N\cdot C_{10}H_7}}{\mathbf{C_2H_2\cdot N:C\cdot S\cdot OO}} \text{ bezw.}$

N—N·C₁₀H₇

C₆H₅·NH·C·S·CO

und Phosgen in Toluol (Freund, Hillenghaus, B. 24, 4181; vgl. Marckwald, B. 32, 1087). — Krystalle (aus Benzol). F: 198—199° (F., H.), 199° (M.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, sehr schwer in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Wasser (F., H.).

4-Phenyl-3-benzoyl-2-oxo-5-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin $C_{21}H_{15}O_{8}N_{8}S=C_{6}H_{5}\cdot N$ —N·CO·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. Busch, Limpach, B. 44 [1911], 566. — $C_{6}H_{5}\cdot N$:C·S·CO B. Aus 3-Phenyl-5-oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin und Benzoylchlorid in Pyridin bei Gegenwart von Wasser (Busch, B. 42, 4767). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 146°; leicht löslich in Benzol, Äther und Chloroform, schwerer in Alkohol, kaum löslich in Gasolin (B.). Wird von alkoh. Alkalilauge nicht verändert (B.).

5-Oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiagolidin-[α -propionsäure]-(3), α -[5-Oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiagolidyl-(3)]-propionsäure $C_{11}H_{11}O_3N_3S=HN-N\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$ bezw. desmotrope Form. B. Beim Erwärmen von 1-Ureido-3-phenyl-5-methyl-2-thio-hydantoin (Bd. XXIV, S. 286) mit Barytwasser auf 65° und Fällen mit Salzsäure (Bailey, Am. Soc. 26, 1009, 1010, 1016). — Nadeln (aus Wasser). F: 220° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Äther und Benzol. Gibt mit alkoh. Eisenchlorid-Lösung eine grünlichblaue Färbung, die bei Zusatz von wenig Wasser in intensives Blau, dann in Amethystviolett, bei weiterem Verdünnen und Aufbewahren der Lösung in Hellgrün übergeht. Verbraucht beim Titrieren mit 0,1n-Natronlauge und Phenolphthalein etwas weniger als 2 Mol Natronlauge.

Lösung eine ähnliche Farbreaktion wie die entsprechende Säure.

CeH, CO.N.—N.CH(CH₂)·CO₂·C₂H₅

OC·S·C:N·CeH₅

oder

N—N·CH(CH₂)·CO₂·C₂H₅. B. Beim Kochen des Natriumsalzes des 5-Oxo-C₂H₅·CO·O·C·S·C:N·C₂H₅
2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin-[α -propionsäure]-(3)-äthylesters mit Benzoylchlorid in Benzol (Bailey, Am. Soc. 26, 1018). — Platten (aus Benzol). F: 110°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol. — Gibt mit Eisenchlorid keine Farbreaktion.

Amid $C_{11}H_{12}O_2N_4S = \frac{HN - N \cdot CH(CH_2) \cdot CO \cdot NH_2}{OC \cdot S \cdot C : N \cdot C_2H_5}$ bezw. desmotrope Form. B. Bei der Einw. von alkoh. Ammoniak auf 5-Oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin-[α -propion-säure]-(3)-äthylester (Balley, Am. Soc. 26, 1018). — Krystalle (aus Alkohol). F: 228° (Zers.).

D. Funktionelle Derivate des 5-Oxo-2-thion-1.3.4-thiodiazolidins.

5-Imino-2-thion-1.8.4-thiodiasolidin bezw. 5-Amino-1.8.4-thiodiasolthion-(2) bezw. 5-Amino-2-mercapto-1.8.4-thiodiasol $C_3H_3N_2S_3= \frac{HN--NH}{HN\cdot C\cdot S\cdot CS}$ bezw. N--NH N--N

H.N.C.S.CS bezw. H.N.C.S.C.SH bezw. weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Busch, Schmidt, B. 46 [1913], 2243; B., Lotz, J. pr. [2] 90 [1914], 259. — B. Entsteht

neben 2.5-Diimino-1.3.4-thiodiazolidin bei 1-stdg. Kochen von Hydrazin-N.N'-bis-thiocarbon-säureamid mit Salzsäure (D: 1,19) (Freund, Imgart, B. 28, 949). — Säulen (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 245° (Zers.) (F., I.). Leicht löslich in verd. Alkalilaugen und Alkalicarbonaten (F., I.). — Liefert beim Oxydieren mit Ferrichlorid-Lösung oder Wasserstoffperoxyd Bis-[5-imino-1,3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (S. 691) (F., I.). Beim Erwärmen mit Acetanhydrid und Natriumacetat entsteht das Monoacetylderivat (s. u.).

Monoacetylderivat $C_4H_5ON_3S_9 = C_2H_3S_2N_3(CO \cdot CH_3)$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Fast farblose Tafeln (aus Wasser). Bräunt sich bei 250°, schmilzt bei 300° (Zers.) (FREUND, IMGART, B. 28, 950). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol,

verd. Alkalilaugen und Ammoniak.

5-Methylimino - 2 - thion - 1.3.4 - thiodiazolidin bezw. 5-Methylamino - 1.3.4 - thiodiazol C3 H5 N3 S2 :=

HN—NH

CH3 · N: C · S · CS

CCH3 · NH · C · S · CS

trope Form. Zur Konstitution vgl. Busch, Schmidt, B. 46 [1913], 2243; B., Lorz, J. pr. [2] 90 [1914], 263. — F: 1870 (Freund, B. 27, 1774).

5-Äthylimino - 2-thion - 1.3.4-thiodiazolidin bezw. 5-Äthylamino - 1.3.4-thiodiazolthion - (2) bezw. 5-Äthylamino - 2-mercapto - 1.3.4-thiodiazol C₄H₇N₃S₃ = HN—NH N—NH N—NH N—NH

C₂H₅·N:C·S·CS C₂H₅·NH·C·S·CS C₂H₅·NH·C·S·CS C₂H₅·NH·C·S·CS C₃H₅·NH·C·S·CS C₄H₅·NH·C·S·CS C₄H₅·NH·C·S·CS C₄H₅·NH·C·S·CS C₅H₅·NH·C·S·C·SH bezw. weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Busch, Schmidt, B. 46 [1913], 2243; B., Lotz, J₁pr. [2] 90 [1914], 260.—B. Neben 2.5-Bis-äthylimino-1.3.4-thiodiazolidin beim Erhitzen von Hydrazin-N.N'-bis-thiocarbonsäureäthylamid mit konz. Salzsäure (Freund, Imgart, B. 28, 951).— Fast farblose Säulen (aus Wasser). F: 140° (F., I.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und heißem Wasser (F., I.).—Liefert beim Oxydieren mit Ferrichlorid-Lösung, Wasserstoffperoxyd oder konz. Kaliumnitrit-Lösung Bis-[5-äthylimino-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (S. 691) (F., I.). Beim Erwärmen mit Salpetersäure oder beim Behandeln mit Natriumnitrit und Salzsäure entsteht ein Nitrosoderivat (s. u.) (F., I.). Gibt beim Kochen mit 1 Mol Methyljodid und 1 Mol Natriumäthylat-Lösung ein Monomethylderivat (s. u.) (F., I.).—Natriumsalz. Säulen. F: 170° (F., I.). Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol.—AgC₄H₆N₃S₃. Krystallinisch. Wird beim Erhitzen schwarz (F., I.). Löslich in Ammoniak. Nitrosoderivat C₄H₆N₄S₃ = C₄H₆N₃S₃(NO). B. s. im vorangehenden Artikel.—Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 118—120° (Freund, Imgart, B. 28, 952). Leicht löslich in heißem Alkohol und Isoamylalkohol.

Monomethylderivat $C_5H_5N_3C_3=C_2HS_2N_3(C_3H_5)(CH_5)$. B. Beim Kochen äquimole-kularer Mengen von 5-Äthylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin, Methyljodid und Natrium-äthylat-Lösung (Freund, Imgart, B. 28, 953). — Blättchen (aus Wasser). F: 88°.

bezw. weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. CH₂·CH·CH₂·NH·C·S·C·SH

Busch, Scheidt, B. 46 [1913], 2243; B., Lotz, J. pr. [2] 90 [1914], 260. — B. Entsteht neben anderen Verbindungen beim Kochen von Hydrazin-N.N'-bis-thiocarbonsäureallylamid mit konz. Salzzäure (Freund, Heilbrun, B. 29, 860). — Rhomboeder oder Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 136—137° (F., H.). — Beim Eindampfen der alkoh. Lösung mit Wasserstoffperoxyd entsteht Bis-[5-allylimino-1.3.4-thiod; azolinyl-(2)]-disulfid (S. 691) (F., H.). Liefert beim Kochen mit Methyljodid und Natriumäthylat-Lösung ein Monomethylderivat (s. u.); die gleiche Verbindung entsteht auch beim Behandeln des Silbersalzes mit Methyljodid (F., H.). Gibt bei schwachem Erwärmen mit Acetanhydrid ein Discetylderivat (S. 676) (F., H.). — Ag₂C₂H₂N₃S. Weißer Niederschlag. Unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln (F., H.).

Monomethylderivat C₈H₈N₃S₃ = C₂HS₂N₃(CH₂·CH:CH₂)(CH₃). B. s. im vorangehenden Artikel. — Säulen (aus verd. Alkohol). F: 68—70° (FREUND, HEILBRUN, B. 29, 860). — Wird bei 1-stdg. Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 110° nicht verändert. Verhalten beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd: F., H. — C₆H₃N₃S₂ + HCl. Nadeln (aus Alkohol + Ather). F: 159—161°.

43*

Monoacetylderivat C₇H₉ON₃S₂ = C₂HS₂N₃(CH₂·CH:CH₂)(CO·CH₃). Zur Konstitution vgl. Guha, Am. Soc. 44 [1922], 1504. — B. Beim Kochen des nachfolgenden Diacetylderivats mit Wasser (Freund, Hellbrun, B. 29, 861). — Krystalle (aus Alkohol). F: 176° bis 177° (F., H.). Leicht löslich in Soda-Lösung (F., H.). Diacetylderivat C₂H₁₁O₂N₃S₂ = C₂S₂N₃(CH₂·CH:CH₂)(CO·CH₃)₂. Zur Konstitution vgl. Guha, Am. Soc. 44 [1922], 1504. — B. Bei schwachem Erwärmen von 5-Allylimino-2thion 4, 34 thiodiagolidis mit Acctachyddid (Franker) Hawkens R. 20, 244.

Diacetylderivat $C_0H_{11}O_2N_3S_2 = C_2S_2N_3(CH_2\cdot CH_1)(CO\cdot CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. Guha, Am. Soc. 44 [1922], 1504. — B. Bei schwachem Erwärmen von 5-Allylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin mit Acetanhydrid (Freund, Heilbrun, B. 29, 861). — Gelbe Blättchen. F: 94,5° (F., H.). Löslich in Alkohol und Benzol unlöslich in Wasser (F., H.). — Geht beim Kochen mit Wasser, beim Erhitzen mit Eisessig, teilweise bereits beim Lösen in Alkohol oder Benzol in das vorangehende Monoacetylderivat über (F., H.).

5 - Phenylimino - 2 - thion - 1.3.4 - thiodiazolidin bezw. 5 - Anilino - 1.3.4 - thiodiazolthion - (2) bezw. 5 - Anilino - 2 - mercapto - 1.3.4 - thiodiazol $C_8H_7N_3S_9$ =

HN—NH N—NH N—N bezw. weitere des-C₆H₅·N:C·S·CS C₅H₅·NH·C·S·CS C₆H₅·NH·C·S·CS C₆H₅·NH·C·S·CS C₆H₅·NH·C·S·CS C₆H₅·NH·C·S·C·SH motrope Form. Zur Konstitution vgl. Busch, Schmidt, B. 46 [1913], 2242. — B. Entsteht bei kurzem Erwärmen von Hydrazin-N.N'-bis-thiocarbonsäureanilid mit Salzsäure (D: 1,19) (Freund, Imgart, B. 28, 955; vgl. Janniah, Guha, C. 1933 II, 1031). — Fast farblose Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 219° (F., I.). Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser; schwer löslich in Soda-Lösung, leichter in Natronlauge (F., I.). — Liefert beim Behandeln mit Wasserstoffperoxyd, Ferrichlorid, salpetriger Säure oder konz. Schwefelsäure Bis-[5-phenylimino-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (S. 691) (F., I.). Gibt mit Acetanhydrid und Natriumacetat bei kurzem Erwärmen auf dem Wasserbad ein Diacetylderivat (s. u.), bei 3-stdg. Erwärmen entsteht ein Monoacetylderivat (s. u.) (F., I.).

(s. u.), bei 3-stdg. Erwärmen entsteht ein Monoacetylderivat (s. u.) (F., I.).

Monoacetylderivat C₁₀H₉ON₃S₂ = C₂HS₂N₃(C₆H₅)(CO·CH₃). Zur Konstitution vgl.

Guha, Am. Soc. 44 [1922], 1504. — B. Bei 3-stdg. Erwärmen von 5-Phenylimino-2-thion1.3.4-thiodiazolidin mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Freund, Imgart, B. 28, 956).

Blättchen (aus Alkohol). F: 252° (F., I.); schmilzt nach G. (Am. Soc. 44 [1922], 1517)
bei 244°. Leicht lößich in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser (F., I.). — Liefert beim
Oxydieren mit Wasserstoffperoxyd oder salpetriger Säure die nachfolgende Verbindung

 $C_{20}H_{15}O_2N_6S_4$ (F., I.). Verbindung $C_{20}H_{16}O_2N_6S_4 = [-S \cdot C_2SN_3(C_6H_5)(CO \cdot CH_3)]_2$. Zur Konstitution vgl. Guha, Am. Soc. 44 [1922], 1504. — B. s. im vorangehenden Artikel. — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 2080 (Freund, Imgart, B. 28, 957). Ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol (F., I.). — Liefert beim Behandeln mit Zink und alkoh. Salzsäure das Ausgangsmaterial

(F., I.).

Diacetylderivat C₁₃H₁₁O₂N₃S₂ = C₂S₂N₃(C₆H₅)(CO·CH₃)₂. Zur Konstitution vgl.

Busch, Schmidt, B. 46 [1913], 2248; Guha, Am. Soc. 44 [1922], 1504. — B. Bei kurzem

Erwärmen von 5-Phenylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin mit Acetanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (Freund, Imgart, B. 28, 956). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol).

F: 176° (F., I.); schmilzt nach G. (Am. Soc. 44 [1922], 1517) bei 156°. Leicht löslich in heißem

Alkohol, unlöslich in Wasser (F., I.). — Verhalten beim Kochen mit Alkalilaugen: F., I.

- 4-Phenyl-5-oxo-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 3-Phenyl-5-mercapto-1.3.4-thiodiazolon-(2) $C_8H_5ON_2S_2=\frac{C_5H_5\cdot N-NH}{OC\cdot S\cdot CS}$ bezw. $C_8H_5\cdot N-N$ B. Aus phenylhydrazin- β -dithiocarbonsaurem Kalium und Phosgen in Benzol + Toluol (Busch, B. 27, 2515). Nadeln (aus Ligroin). F: 86—87°. Leicht löslich in den tiblichen Lösungsmitteln; löslich in verd. Natronlauge. Liefert beim Behandeln mit Ferrichlorid in Alkohol Bis-[4-phenyl-5-oxo-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (S. 692).
- 3-Phenyl-5-phenylimino-2-thion-1.8.4-thiodiazolidin bezw. 8-Phenyl-5-anilino-HN— $N \cdot C_6H_5$ N— $N \cdot C_6H_6$ 1.3.4-thiodiazolthion-(2) $C_{14}H_{11}N_3S_2 = C_6H_5 \cdot N \cdot C \cdot S \cdot CS$ $C_6H_5 \cdot N + C \cdot S \cdot CS$ $C_6H_5 \cdot N + C \cdot S \cdot CS$
- B. Beim Erwärmen von 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid mit Thiophosgen in Benzol auf dem Wasserbad (Busch, Holzmann, B. 34, 335). Nadeln (aus Benzol). F: 188—189°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol, sehr schwer in Ligroin. Hydrochlorid. Gelbes Krystallpulver. Löslich in siedendem Alkohol.
- 4-Phenyl-5-phenylimino-2-thion-1.3.4-thiodiasolidin bezw. 3-Phenyl-5-mercapto-2-phenylimino-1.3.4-thiodiasolin $C_{14}H_{11}N_3S_2=\frac{C_6H_5\cdot N-NH}{C_6H_5\cdot N\cdot C\cdot S\cdot CS}$ bezw. $C_6H_5\cdot N-N$

β-dithiocarbonsaurem Kalium und Phenylsenföl auf 115° (Busch, Wolffert, B. 34, 312). Aus 2.4-Diphenyl-thiosemicarbazid und Thiophosgen in Benzol unter Kühlung (B., Holzmann, B. 34, 334). — Blättehen (aus Alkohol). F: 171—172° (B., W.). Kaum löslich in Äther und Benzol (B., W.). - Liefert beim Oxydieren mit Ferrichlorid ein Disulfid (?) vom Schmelzpunkt 106—107° [die Lösung in Chloroform ist gelb und wird beim Versetzen mit Salzsäure farblos] (B., W.).

3-Phenyl-5-phenylhydrazono-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 3-Phenyl- $\textbf{5-phenylhydrazino-1.3.4-thiodiazolthion-(2)} \ \ C_{14}H_{12}N_{4}S_{2} = \\ C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N: C\cdot S\cdot CS$

bezw. 1.3.4-thiodiazolthion-(2) (Syst. No. 4615) mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung (Freund, Kuh, B. 23, 2830). — Bräunliche Blättehen. F: 142°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Ather, Ligroin und Benzol. — Beim Behandeln mit alkoh. Ferrichlorid-Lösung oder beim Erwärmen mit Quecksilberoxyd entsteht 5-Benzolazo-3-phenyl-1.3.4-thiodiazolthion-(2).

3-o-Tolyl-5-o-tolylhydrazono-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 3-o-Tolyl-

5 - 0 - tolylhydrazino - 1.3.4 - thiodiazolthion - (2) $C_{16}H_{16}N_{4}S_{2} = HN - N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}$ bezw. $CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot N : C \cdot S \cdot CS$ B. Beim $CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot N : C \cdot S \cdot CS$ Reduzieren von 5-o-Toluolazo-3-o-tolyl-1.3.4-thiodiazolthion-(2) (Syst. No. 4615) mit Schwefelammonium (Freund, B. 24, 4204). — Tafeln. F: 180—184°. Löslich in heißem Alkohol, Benzol und Eisessig. — Geht beim Kochen mit verd. Alkohol teilweise, beim Erwärmen mit alkoh. Ferrichlorid-Lösung vollständig in 5-Toluolazo-3-o-tolyl-1.3.4-thiodiazolthion-(2) über.

 $\begin{array}{lll} \textbf{4-p-Tolyl-5-phenylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin} & bezw. & \textbf{3-p-Tolyl-5-mercapto-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolin} & C_{15}H_{13}N_3S_2 & = & \frac{CH_3\cdot C_6H_4\cdot N--NH}{C_6H_5\cdot N\cdot\dot{C}\cdot S\cdot\dot{C}S} & bezw. \end{array}$

 $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N - N$ Beim Erhitzen von p-tolylhydrazin-β-dithiocarbonsaurem \boldsymbol{B} . C₆H₅·N:O·S·C·SH

Belin Ernitzen von p-totyinydrazin-p-ditniocarbonsaurem
Kalium mit Phenylsenföl auf 120° (Визси, Wolpert, B. 34, 316). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 162—163°. Fast unlöslich in Äther und Benzol, leicht löslich in Chloroform; löslich in Soda-Lösung. — Liefert beim Behandeln mit Ferrichlorid-Lösung Bis-[4-p-tolyl-5-phenylimino-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid.

3-p-Tolyl-5-p-tolylhydrazono-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 3-p-Tolyl- $\begin{array}{lll} 5 - p - tolylhydragino - 1.3.4 - thiodiagolthion - (2) & C_{16}H_{16}N_4S_2 = \\ & HN - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 & N - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \\ & CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : \dot{C} \cdot S \cdot \dot{C}S & CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot \dot{C} \cdot S \cdot \dot{C}S \end{array}$

Kochen von 5-p-Toluolazo-3-p-tolyl-1.3.4-thiodiazolthion-(2) (Syst. No. 4615) mit Schwefelammonium in verd. Alkohol (FREUND, B. 24, 4197). - Blättchen. F: 155°.

3- α -Naphthyl-5-phenylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 3- α -Naphthyl-nilino-1.3.4-thiodiazolthion-(2) $C_{18}H_{19}N_{2}S_{9}=\frac{1}{2}$ bezw. 5-anilino-1.3.4-thiodiazolthion-(2) $C_{18}H_{13}N_3S_2 = C_{4}H_{5}\cdot N: C\cdot S\cdot CS$

 $N-N\cdot C_{10}H_7$. B. Beim Erwärmen von 4-Phenyl-2- α -naphthyl-thiosemicarbazid C₆H₅·NH·C·S·CS
(Bd. XV, S. 565) mit Thiophosgen in Benzol auf dem Wasserbad (Freund, B. 24, 4192; vgl. a. MARCKWALD, B. 32, 1086). — Fast farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 255° (Zers.) (F.). Ziemlich leicht löslich in Chloroform, Aceton, Eisessig und Schwefelkohlenstoff, schwer in Alkohol, unlöslich in Ligroin, Benzol und Wasser (F.).

E. 2.5-Dithion-1.3.4-thiodiazolidin und Derivate.

2.5-Dithion-1.8.4-thiodiazolidin bezw. **2.5-Dimercapto-1.3.4-thiodiaz**ol $C_2H_2N_4S_8=$ HN--NH bezw. H bezw. weitere desmotrope Form. B. Beim Erwärmen HS·C·S·C·SH SC-S-CS von Hydrazinsulfat mit Schwefelkohlenstoff und wäßrig-alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserhad (Buson, B. 27, 2518; D. R. P. 81431; Frdl. 4, 1325). — Nadeln (aus Ather). F: 168° (Zers.) (Bu.). Schwer löslich in Chloroform und Benzol, leichter in Essigester und heißem Alkohol; leicht löslich in Alkalilaugen und Soda-Lösung (Bu.). — Färbt sich am Licht rasch

gelb (Bu.). Liefert beim Oxydieren mit alkoh. Jod-Lösung Bis-[5-mercapto-1.3.4-thiodiazolyl-(2)]-disulfid; beim Behandeln mit alkoh. Ferrichlorid-Lösung entsteht außerdem noch die Verbindung ($C_2N_2S_2$)_x (s. u.); beim Oxydieren mit Kaliumpermanganat erhält man 1.3.4-Thiodiazol-disulfonsäure-(2.5) (Bu., Ziegele, J. pr. [2] 60, 41). 2.5-Dithion-1.3.4-thiodiazolidin liefert bei der Umsetzung mit Hydrazinhydrat 4-Amino-5-hydrazono-3-thion-1.2.4-triazolidin(?) (Bd. XXVI, S. 217) (Stolle, Bowles, B. 41, 1101). — $N_2H_4 + C_2H_2N_2S_3$. Gelbliche Nadeln. F: 185° (Bu.). — $K_2C_2N_2S_3$. Blättchen. F: 285° (Zers.) (Bu.). Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in absol. Alkohol. Hygroskopisch. Schmeckt unangenehm bitter.

Verbindung $(C_2N_2S_3)_x$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Weißes, amorphes Pulver. F: 207° (Busch, Ziegele, J. pr. [2] 60, 43). Unlöslich in indifferenten Lösungsmitteln. Leicht löslich in alkoh. Ammoniak und alkoh. Kalilauge. — Beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge entsteht 2.5-Dithion-1.3.4-thiodiszolidin. Beim Erwärmen mit Anilin erhält man 2-Mercapto-5-[4-amino-phenylmercapto]-1.3.4-thiodiszol.

3-Methyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 3-Methyl-5-mercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) $C_3H_4N_2S_3 = \begin{array}{c} HN - N \cdot CH_3 \\ SC \cdot S \cdot CS \end{array}$ bezw. $\begin{array}{c} N - N \cdot CH_3 \\ HS \cdot C \cdot S \cdot CS \end{array}$. B. Beim Erwärmen von Methylhydrazin mit Schwefelkohlenstoff und wäßrig-alkoholischer Kalilauge auf dem Wassenhad (Brach Zeron 2 dem 121.60 54) — Forblese Nedeln (ous alkal Lögung mit

von Methylhydrazin mit Schwefelkohlenstoff und wäßrig-alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad (Busch, Ziegele, J. pr. [2] 60, 51). — Farblose Nadeln (aus alkal. Lösung mit Salzsäure gefällt); gelbliche Krystalle (aus Äther). F: 69°. — Wird durch Luft, schneller durch Einw. von alkoh. Ferrichlorid-Lösung zu Bis-[4-methyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid oxydiert. Beim Oxydieren mit Kaliumpermanganat unter Kühlung entsteht 3-Methyl-1.3.4-thiodiazolthion-(2)-sulfonsäure-(5). — KC₃H₃N₂S₃. Nadeln.

 $\begin{array}{lll} \textbf{8-Phenyl-2.5-dithion-1.8.4-thiodiazolidin bezw. 8-Phenyl-5-mercapto-1.8.4-thiodiazolthion-(2)} & C_8H_8N_8S_8 = \\ \frac{HN---N\cdot C_8H_5}{S\dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}S} & \text{bezw.} & \frac{N---N\cdot C_8H_5}{HS\cdot \dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}S}. & \textit{B.} & \text{Das Kalium-1.8.4-thiodiazolthion-2.5} \\ & \frac{N---N\cdot C_8H_5}{S\dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}S} & \text{bezw.} & \frac{N---N\cdot C_8H_5}{HS\cdot \dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}S}. & \textit{B.} & \text{Das Kalium-1.8.4-thiodiazolthion-2.5} \\ & \frac{N---N\cdot C_8H_5}{S\dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}S} & \frac{N---N\cdot C_8H_5}{S\dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}S}. & \frac{N---N\cdot C_8H_$

salz erhält man beim Kochen von Phenylhydrazin mit Sohwefelkohlenstoff und alkoh. Kalilauge (Busoh, B. 27, 2510; D. R. P. 81431; Frdl. 4, 1325). Entsteht als Ammoniumsalz neben 3-Phenyl-5-aminomercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) beim Behandeln von Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid mit alkoh. Ammoniak; verwendet man organische Basen an Stelle von NH₃, so erhält man deren Salze (B., B. 29, 2133, 2138). — Nadeln und Blättchen (aus alkal. Lösung mit Salzsäure gefällt) oder Blättchen (aus Äther + Ligroin). F: 90—91° (B., B. 27, 2512). Kp: ca. 230° (teilweise Zersetzung); leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, sohwer in Ligroin und Wasser; löslich in Soda-Lösung (B., B. 27, 2512). Wird durch Essigsäure aus seinen Salzen nicht in Freiheit gesetzt (B., B. 27, 2512). — Beim Oxydieren mit Luft, Ferrichlorid, salpetriger Säure, Salpetersäure oder wenig kalter Permanganat-Lösung entsteht Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid; beim Behandeln mit 2 Mol Permanganat-Lösung erhält man 3-Phenyl-1.3.4-thiodiazolthion-(2)-sulfonsäure-(5) (B., B. 27, 2512). Liefert beim Reduzieren mit Natriumamalgam und Alkohol 4-Phenyl-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (S. 621) (B., STRAMER, J. pr. [2] 60, 189). Verhalten bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol: B., B. 27, 2512. Einw. von Benzoldiazoniumchlorid: B., St. — NH₄C₆H₄N₈S₃. Nadeln. Wird bei 160° gelb, schmilzt etwas oberhalb 200° (B., B. 29, 2133). Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser. — KC₆H₆N₈S₃. Nadeln (aus Wasser). F: ca. 240° (B., B. 27, 2511). Löslich in 8 Tin. Wasser bei 15°. — Be(C₂H₆N₈S₃). Nadeln (B., B. 27, 2511). — Dimeth ylaminsalz C₆H₆N₈S₃ + NH(CH₃). Blättchen: F: 117—118° (B., B. 29, 2139). — Trimeth ylaminsalz C₆H₆N₈S₃ + NH(CH₃). Säulen. F: 145—146° (B., B. 29, 2139). — Trimeth ylaminsalz C₆H₆N₈S₃ + NH(CH₃). Säulen. F: 145—146° (B., B. 29, 2139). — Tripropylaminsalz. Blätter. F: 126° (B., B. 29, 2140). Leicht löslich in Alkohol, sohwerer in Wasser. — Ani

 $\begin{array}{lll} \textbf{8-o-Tolyl-2.5-dithion-1.8.4-thiodiasolidin bezw. 8-o-Tolyl-5-mercapto-1.8.4-thiodiasolthion-(2) } & \textbf{C_9H_9N_2S_8} = \frac{\textbf{HN---N} \cdot \textbf{C_9H_4} \cdot \textbf{CH_3}}{\textbf{SC} \cdot \textbf{S} \cdot \textbf{CS}} & \textbf{bezw.} & \textbf{N---N} \cdot \textbf{C_9H_4} \cdot \textbf{CH_3} \\ & \textbf{HS} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{S} \cdot \textbf{CS} & \textbf{B.} & \textbf{Beim} \end{array}$

Erwärmen von o-Tolylhydrazin mit Schwefelkohlenstoff und alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Busch, Münker, J. pr. [2] 60, 212). — Krystallinisch. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. — Wird leicht oxydiert zum Disulfid [hellgelbe Nadeln und Blättchen (aus Chloroform)], das beim Behandeln mit Anilin 3-o-Tolyl-5-[4-amino-phenylmercapto]-1.3.4-thiodiazolthion-(2) liefert. — Kaliumsalz. Leicht löslich.

diese Konstitution zu.

8-p-Tolyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 3-p-Tolyl-5-mercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) $C_9H_8N_2S_3=\frac{HN-N\cdot C_6H_4\cdot CH_3}{S_c^{1}\cdot S_c^{1}\cdot S_c^{1}}$ bezw. $\frac{N-N\cdot C_6H_4\cdot CH_3}{HS\cdot \overset{1}{\cup}\cdot S\cdot \overset{1}{\cup}S_c^{1}}$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Busch, v. Baur-Breitenfeld, J. pr. [2] 60, 206). — Gelbliche Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 155°. — $KC_9H_7N_2S_3$. Fast farblose Nadeln (aus Alkohol). — $Ba(C_9H_7N_2S_3)_2$. Nadeln.

3- α -Naphthyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 3- α -Naphthyl-5-mercapto-1.3.4-thiodiazolthion - (2) $C_{13}H_6N_2S_3 = \frac{HN - N \cdot C_{10}H_7}{SC \cdot S \cdot CS}$ bezw. $\frac{N - N \cdot C_{10}H_7}{HS \cdot C \cdot S \cdot CS}$ B. Analog den vorangehenden Verbindungen (Busch, Münker, J. pr. [2] 60, 213). — Hellgelbe Manufach (Surangehenden Verbindungen (Busch, Münker, J. pr. [2] 60, 213). — Hellgelbe

Krystalle (aus Äther). F: 127°. Leicht löslich in Soda-Lösung.

3-\$\theta\$-Naphthyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin bezw. 3-\$\theta\$-Naphthyl-5-mercapto-1.3.4-thiodiazolthion - (2) \(\text{C}_{12}\text{H}_8\text{N}_2\text{S}_3 = \frac{\text{HN}-\text{N}\cdot \text{C}_{10}\text{H}_7}{\text{S}\cdot \cdot \cdot \text{S}\cdot \text{C}} \\ \text{bczw}. \\ \frac{\text{HS}\cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \text{C}}{\text{HS}\cdot \cdot \cdo

 $\begin{array}{l} \textbf{3-[2-Methoxy-phenyl]-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin} & \text{bezw. 3-[2-Methoxy-phenyl]-5-mercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2)} & \text{$C_9H_8ON_2S_3$} = \begin{array}{l} HN & N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3 \\ SC\cdot S\cdot S & SC\cdot S \end{array}$

bezw. $N - N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2$ bezw. $HS \cdot C \cdot S \cdot CS$ B. Analog den vorangehenden Verbindungen (Busch, MÜNKER, J. pr. [2] 60, 215). — Gelbliche Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 119—120°.

- 2. 2.5-Dioxo-tetrahydro-1.3.4-oxdiazin $C_3H_4O_5N_5=HN<\frac{NH\cdot CO}{CO\cdot CH_5}>0$.
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-Phenyl-5-oxo-2-imino-tetrahydro-1.3.4-thiodiazin} & \text{bezw. 4-Phenyl-5-oxo-2-amino-dihydro-1.3.4-thiodiazin} & \text{C}_9\text{H}_9\text{ON}_3\text{S} = \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N} < & \text{NH}\cdot\text{C}(:\text{NH})\\ \text{CO}---\text{CH}_2 > \text{S} & \text{bezw.} \end{array}$

 $C_0H_5\cdot N < N:C(NH_2)>S$ bezw. weitere desmotrope Formen. Die unter dieser Formel von ℓ HARRIES, KLAMT, B. 33, 1156 beschriebene Verbindung ist als 3-Anilino-pseudothiohydantoin (S. 242) erkannt worden.

2. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-4} O_3 N_2$.

 $\begin{array}{l} \textbf{2.4-Dioxo-3-hydrazi-tetrahydrofuran}, \ \alpha\textbf{-Hydrazi-tetrons\"aure} \\ \textbf{C_4H_4O_3N_2} = \underbrace{\begin{array}{l} \textbf{OC} & \textbf{NH} \\ \textbf{i} & \textbf{NH} \\ \textbf{H_0C\cdot O\cdot CO} \end{array}}_{\textbf{H_0C\cdot O\cdot CO}} \text{Vielleicht kommt der Dihydrodiazotetrons\"aure} \\ \textbf{(Syst. No. 4640)} \end{array}$

 $\begin{array}{lll} \textbf{2-Oxo-4-oximino-8-hydrazi-tetrahydrofuran,} & \textbf{\beta-Oximino-}\alpha-hydrazi-butyrolacton} \\ \textbf{C}_4\textbf{H}_5\textbf{O}_3\textbf{N}_3 & = & \begin{matrix} \textbf{HO}\cdot\textbf{N}:\textbf{C} & \textbf{C} \\ \textbf{NH} \end{matrix} & \begin{matrix} \textbf{NH} \\ \textbf{NH} \end{matrix} & \textbf{Diese Konstitution kommt vielleicht der Verbindung} \\ \textbf{H}_2\textbf{C}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{CO} & \begin{matrix} \textbf{C}_4\textbf{H}_5\textbf{O}_3\textbf{N}_3 \end{matrix} & \textbf{(s. im Artikel Dihydrodiazotetronsäure, Syst. No. 4640)} & \textbf{zu.} \end{array}$

3. Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-6}O₃N₂.

1. 2.4 - Dio x o - 3 - dia z o - tetra hydrofuran, α - Dia z o - tetrons äure $C_4H_2O_2N_2= {\begin{array}{c} C \\ \downarrow \\ H_2C \cdot O \cdot CO \\ \end{array}}$ Diese Verbindung wird unter der Formel ${\begin{array}{c} N - C - CO \\ N \cdot O \cdot C - CH_2 \\ \end{array}}$ O (Syst. No. 4640) abgehandelt.

2. 3.4 - Diacetyl - 1.2.5 - oxdiazol, 3.4 - Diacetyl - furazan $C_8H_8O_8N_8 =$ $CH_a \cdot CO \cdot C - C \cdot CO \cdot CH_a^{1}$

B. Beim Behandeln von Acetonylaceton mit roter rauchender $\ddot{\mathbf{N}} \cdot \mathbf{O} \cdot \ddot{\mathbf{N}}$ Salpetersäure (D: 1,52) bei höchstens 10° (SCHMIDT, WIDMANN, B. 42, 1883). — Krystalle Zersetzt sich bei 127—129° unter Gasentwicklung und verpufft bei schneilem Erhitzen über den Schmelzpunkt (Sch., W.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Eisessig und Chloroform, sehr schwer in Ligroin und Benzol (Sch., W.). — Einw. von Hydroxylamin: Sch., W.; vgl. Alessander, R. A. L. [5] 21 I [1912], 660, 666. Gibt mit Semicarbazidhydroxylamin and Alkohol und Alkohol un chlorid in verd. Alkohol ein Monosemicarbazon [gelbe Krystalle; F: 185° (Zers.)] (Sch., W.). Bei der Einw. von Phenylhydrazin in Eisessig erhält man ein Monophenylhydrazon [gelbe Prismen; F: 170° (Zers.)]; mit p-Nitro-phenylhydrazin in Eisessig entsteht ein p-Nitro-phenylhydrazon [braune Säulen; F: 145-1470 (Zers.)] (SCH., W.). - Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blaßgelber Farbe (Sch., W.).

3.4 - Diacetyl - furasan - oxyd. Diacetylfuroxan $C_5H_4O_4N_5=$

 $CH_3 \cdot CO \cdot C - C \cdot CO \cdot CH_3^2$ B. Beim Behandeln von Isonitrosoaceton mit Stickstoff- $\mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N} \cdot \mathbf{O}$

tetroxyd in Äther bei niedriger Temperatur (Mills, Chem. N. 88, 228). Aus α-Chlor-α-isonitroso-aceton (Bd. III, S. 620) beim Kochen mit überschüssigem Silbernitrit (Ponzio, CHARRIER, G. 37 II, 69). — Gelbes Ol. Zersetzt sich langsam unter Gasentwicklung (P., CH.).

3.4-Bis-[α -oximino-äthyl]-furasan-oxyd, Diacetylfuroxan-dioxim ("Tryller-scher Körper") $C_5H_8O_4N_4= \overset{CH_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C}{\overset{C}{\longrightarrow}} \overset{C\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3^{-2})}{\overset{B}{\longrightarrow}}.$ B. Beim Er- $N \cdot O \cdot N : O$

wärmen von Acetylmethylnitrolsäure (Bd. III, S. 621) auf dem Wasserbad und Kochen des Wainer von Acetymetrymetrophic (B. 11, S. 02) and den Wasser and in the Koelen des Reaktionsprodukts mit salzsaurem Hydroxylamin in Wasser (Behrend, Tryller, A. 283, 230; B., Steffens, A. 309, 246). — Krystalle (aus Wasser). F: 139—140° (B., T.), 140° (B., St.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich schwer in Wasser, unlöslich in Petroläther (B., T.). — Liefert beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,4) die Verbindung $C_4H_6O_6N_4$ (s. u.) (B., T.). Bei der Oxydation mit Permanganat in der Kälte erhält man Salpetersäure und Essigsäure (B., St.). Zersetzt sich beim Kochen mit Säuren unter Bildung von Ammoniak, Hydroxylamin, Essigsäure, Oxalsäure und Diacetylfuroxan (B., St.). Gibt beim Kochen mit 5% iger Natronlauge eine Verbindung C₆H₅O₅N₄ (s. u.) (B., St.). — C₅H₅O₄N₄ + HCl. Flockiger Niederschlag. Verliert beim Behandeln mit Wasser oder beim Stehenlassen über Natronkalk an der Luft Chlorwasserstoff (B., Sr.).

Verbindung $C_0H_0O_0N_0$, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem N-O-N Kochen von Diacetylfuroxan-dioxim mit $5^0/_0$ iger Natronlauge (Behrend, CH₃·C·C·C·C·C·C·H₃? Steffens, A. 309, 249). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). Wird ober-N.O.N:O halb 150° braun und schmilzt bei 188—190°. Schwer löslich in den meisten

Lösungsmitteln.

Verbindung C₆H₆O₅N₄. B. Beim Erwärmen von Diacetylfuroxan-dioxim mit Salpetersäure (D: 1,4) (BEHREND, TRYLLER, A. 283, 232). — Krystalle (aus Alkohol). Fast unföslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Dibensoylderivat} & C_{30}H_{16}O_6N_4 = \\ CH_3 \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot C & C \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5) \cdot CH_3 \end{array}$ Aus Diacetylfuroxan-dioxim $\mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N} : \mathbf{O}$

und Benzoylchlorid in Natronlauge (Behrend, Steffens, A. 309, 248). — Nadeln (aus 90% igem Alkohol). F: 155,5—156,5%.

Discetylfuroxan-monophenylhydrazon $C_{12}H_{12}O_3N_4 = \cdot CO \cdot C - C \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot CO \cdot C - C \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_5H_5) \cdot CH_3$ 2) $CH_3 \cdot CO \cdot C - C \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_3$

 $\mathbf{O} : \mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$ $\mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N} \cdot \mathbf{O}$ Aus Diacetylfuroxan und Phenylhydrazin (MILLS, Chem. N. 88, 228). — Gelbe Rhomben.

F: 161—162°.

Diacetylfuroxan-bis-phenylhydrazon $C_{18}H_{18}O_2N_5 =$ $CH_3 \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot C - C \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2^{(a)}$

B. Beim Erwärmen von Diacetyl- $N \cdot O \cdot N : O$

furoxan-monophenylhydrazon mit Phenylhydrazin (Mills, Chem. N. 88, 228). Beim Behandeln von Diacetylfuroxan mit überschüssigem Phenylhydrazin (M.). — Hellgelbe Rhomben. F:176°.

¹⁾ Nach Alessander, R. A. L. [5] 21 I [1912], 660 besitzt diese Verbindung die Zusammensetzung $C_6H_4O_3N_2$ und ist mit der Bd. I, S. 789 angeführten Verbindung $C_6H_4O_3N_2$ identisch; vgl. a. Ergw. Bd. I, S. 405. Das wirkliche 3.4-Discetyl-furazan ist in der zitierten Arbeit von ALESSANDRI beachrieben worden.

²⁾ Znr Formulierung vgl. S. 562, 568.

4. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-10} O_3 N_2$.

1. Dioxo-Verbindungen $C_6H_2O_3N_2$.

I. 0: \bigcirc = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N = N =

1. Derivat des [Benzfurazan] - chinons - $(4.5 \text{ oder } 4.7) \text{ C}_6\text{H}_2\text{O}_3\text{N}_2$, Formel I oder II.

Monoxim, Anhydro-dichinoyltrioxim $C_6H_3O_3N_3 = (O:)(HO\cdot N:)C_6H_2 < N > O.$ Beim Kochen von Diacetyl-dichinoyltrioxim (Bd. VII, S. 886) mit Essigsäureanhydrid (NIETZKI, BLUMENTHAL, B. 30, 182). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 181°. — Gibt mit FeSO₄-Lösung das dunkelgrüne Ferrosalz des Dichinoyltrioxims.

- 2. Pyrazin-dicarbonsäure-(2.3)-anhydrid C₆H₂O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Pyrazin-dicarbonsäure-(2.3) mit Thionylchlorid oder Essigsäureanhydrid (Gabriel, Sonn, B. 40, 4856). Krystalle (aus Essigester). Zersetzt sich oberhalb 170°. Sublimiert im Vakuum unter teilweiser Zersetzung. Löslich in Essigester und Aceton, schwer löslich in Benzol, Petroläther, Chloroform und Äther. Liefert beim Lösen in Wasser Pyrazin-dicarbonsäure-(2.3) zurück.
- 2. 4.5-Dioxo-3- α -furyl-pyrazolin $C_7H_4O_3N_2=\frac{OC--C-C\cdot O\cdot CH}{OC\cdot NH\cdot N}$ HC--CH

1-Phenyl-5-oxo-4-oximino-3- α -furyl-pyrazolin,1-Phenyl-4-isonitroso-3- α -furyl-pyrazolon-(5) (1-Phenyl-4-nitroso-3- α -furyl-pyrazolon-(5)) $C_{13}H_9O_3N_3=HO\cdot N:C-C-C\cdot O\cdot CH$

HO·N:C——CUCH
 OC·N(C₆H₅)·N HC — CH
 B. Beim Behandeln von 1-Phenyl-3-α-furyl-pyrazolon-(5)
 (S. 639) mit Natriumnitrit in saurer, wäßrig-alkoholischer Lösung (Torrey, Zanetti, Am. 36, 542). — Hygroskopischer, roter, amorpher Niederschlag (aus verd. Alkohol). Schmilzt unscharf zwischen 170° und 184° (Zers.). Löslich in Alkohol, Methanol, Benzol, Äther, Chloroform und Aceton, unlöslich in Wasser.

- 3. Phenylhydrazin 2. β dicarbons äure anhydrid $C_6H_6O_3N_2$, cos. nebenstehende Formel.
- 4 Phenyl 1.8 (CO) benzoylen isothiosemicarbazid $C_{14}H_{11}ON_3S = C_6H_4 < NH \cdot NH > C:N \cdot C_6H_5$ bezw. $C_6H_4 < NH \cdot NH \cdot C \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Man schüttelt das Kaliumsalz der 2-Hydrazino-benzoesäure mit der äquivalenten Menge Phenylsenföl und behandelt das entstandene Kaliumsalz der 2-[4-Phenyl-thiosemicarbazino]-benzoesäure mit verd. Schwefelsäure (ACREE, Am. 37, 368). Krystalle (aus Alkohol). F: 238°. Bleibt beim Koehen mit Alkalilaugen oder mit Bleioxyd unverändert.

5. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-12} O_3 N_2$.

1. Dioxo-Verbindungen $\mathrm{C_9H_6O_3N_2}.$

1. 3-Benzoyl-1.2.4-oxdiazolon-(5) $C_{\bullet}H_{\bullet}O_{3}N_{2} = \frac{HN--C\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}}{OC\cdot O\cdot N}$

N—C·CO·C₆H₅ bezw. weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Böe-C₆H₅·NH·C·O·N bezw. weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Böe-C₆H₅·NH·C·O·N seken, R. **29** [1910], 282. — B. Aus 4-Nitroso-5-phenyl-isoxazolon-(3)-anil (S. 203) beim Behandeln mit Acetylchlorid (B., R. **16**, 339). — Krystalle (aus Eisessig oder verd. Alkohol). F: 205° (Holleman, B. 21, 2839; R. 11, 263). Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (H., R. 11, 263). — Zerfällt erst bei längerem Kochen mit konz. Kalilauge in Ammoniak, Anilin und Benzoesäure (H., R. 11, 267). Liefert bei mehrstündigem Kochen mit Anilin Benzanilid und N.N'-Diphenyl-harnstoff (H., R. 11, 268).

8-Bensoyl-1.2.4-oxdissolon-(5)-p-tolylimid, 5-p-Tolylimino-8-bensoyl-1.2.4-ox-

diagolin bezw. 5 - p - Toluidino - 8 - bensoyl - 1.2.4 - oxdiasol $C_{16}H_{16}O_{2}N_{3} = HN - C \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}$ $CH_{6} \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : C \cdot O \cdot N$ $CH_{5} \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : C \cdot O \cdot N$ $CH_{5} \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : C \cdot O \cdot N$ $CH_{5} \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : C \cdot O \cdot N$ $CH_{5} \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : C \cdot O \cdot N$ $CH_{5} \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : C \cdot O \cdot N$ $CH_{5} \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : C \cdot O \cdot N$ $CH_{5} \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : C \cdot O \cdot N$ $CH_{5} \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : C \cdot O \cdot N$ Bösserren, R. 29 [1910], 282. — B. Bei längerem Kochen von 4-Nitroso-5-phenyl-isoxazolon-(3)-p-tolylimid (S. 203) mit Alkohol (B., R. 16, 340). — Krystalle (aus Eisessig). F: 211° (B., R. 16, 340).

2. 3-Benzoyl-1.2.5-oxdiazolon-(4) $C_6H_6O_6N_6 = \frac{OC--C\cdot CO\cdot C_6H_5}{HN\cdot O\cdot N}$

8-Bensoyl-1.2.5-oxdissolon-(4)-imid, 4-Imino-8-bensoyl-1.2.5-oxdissolin bezw. 4 - Amino - 8 - bensoyl - 1.2.5 - oxdiasol, 4 - Amino - 3 - bensoyl - furasan $C_0H_7O_2N_3 = HN:C-C \cdot C_0 \cdot C_6H_5$ bezw. L. J. Zur Konstitution vgl. Börseken. $\mathbf{H}\mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$

ROSS VAN LENNEP, R. 31 [1912], 198; PONZIO, CERRINA, G. 58 [1928], 26. — B. Beim Erhitzen von Dibenzoyl-furoxan (S. 684) mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° (HOLLEMAN, R. 11, 265; BÖESEKEN, R. 16, 321). — Nadeln (aus Alkohol). F: 135° (H.).

2. Dioxo-Verbindungen $C_{10}H_8O_8N_8$.

1. 3-p-Toluyl-1.2.4-oxdiazolon-(5) $C_{10}H_6O_6N_6 = \frac{HN-C\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_6}{OC\cdot O\cdot N}$.

vgl. Böeseken, R. 29 [1910], 282. — B. Beim Kochen von 4-Nitroso-5-p-tolyl-isoxazolon-(3)anil (S. 209) mit überschüssigem Alkohol (B., R. 16, 340). — Krystalle (aus Eisessig). F: 2110 (B., R. 16, 340). — Liefert beim Erwärmen mit Kalilauge und Zersetzen des entstandenen

Kaliumsalzes durch Salzsäure in wäßr. Aceton eine Verbindung C₆H₇ON₈ (s. u.) (B., R. 16, 350).

Verbindung C₈H₇ON₂). B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln. Schmilzt unscharf zwischen 110° und 120° (BÖESEKEN, R. 16, 351). — Liefert bei kurzem Kochen mit Wasser Kohlendioxyd, Anilin und Cyanamid. — KC₆H₆ON₃. Krystalle. Zersetzt sich teilweise beim Lösen in 80°/₀igem Alkohol. — AgC₆H₆ON₃ + NH₆. Krystalle. Verliert Ammoniak beim Erwärmen auf 70°.

3-p-Toluyl-1.2.4-oxdiasolon-(5)-p-tolylimid, 5-p-Tolylimino-8-p-toluyl-1.2.4-oxdiasolin bezw. 5-p-Toluidino-8-p-toluyl-1.2.4-oxdiasol $C_{17}H_{16}O_2N_3=HN-C\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ bezw. $\begin{array}{ll} \text{ezw.} & \textbf{b} - \textbf{p} - \textbf{1} \\ \textbf{HN} & \textbf{C} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{C}_{\textbf{6}} \textbf{H}_{\textbf{4}} \cdot \textbf{CH}_{\textbf{3}} \\ & \text{bezw.} \end{array}$

CH_a·C_aH₄·N·C·O·N bezw.

CH_a·C_aH₄·N·H·C·O·N bezw.

weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Börseken, R. 29 [1910], 282. — B. Beim Kochen von 4-Nitroso-5-p-tolyl-isoxazolon-(3)-p-tolylimid (8. 209) mit Alkohol, Acetyl-chlorid oder Eisessig (B., R. 16, 335, 339, 340). — Krystalle (aus Eisessig). F: 208° (B., R. 16, 341). — Wird von Chromtrioxyd oder Permanganat in saurer Lösung kaum angegriffen (B., R. 16, 344). Verändert sich nicht beim Kochen mit Zinnehlorür in saurer Lösung oder mit Zinkstaub in Essigsäure (B., R. 16, 343). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure über 180° tritt Spaltung in Kohlendioxyd, Ammoniak, p-Toluylsäure und p-Toluidin ein (B., R. 16, 343). Liefert beim Erwärmen mit konz. Kalilauge und Behandeln des entstandenen Kaliumsalzes mit Salzsäure in wäßr. Aceton eine Verbindung $C_9H_9ON_3$ (s. u.) (B., R. 16, 343). Ist gegen Acetylchlorid beständig (B., R. 16, 343). Zerfällt beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid

+ Natriumacetat in Ammoniak und p-Toluylsäure (B., R. 16, 343).

Verbindung C_bH_cON₅*). B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln. F: 138° (Bösseken, R. 16, 347). Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Äther, schwer in Eisessig. — Zerfällt beim Kochen mit Wasser oder verd. Säuren in p-Toluidin, Cyanamid und Kohlendioxyd. — KC₅H₆ON₅. Blättchen (aus verd. Alkohol). — AgC₅H₆ON₅ + NH₆. Krystalle.

2. 3-p-Toluyl-1.2.5-oxdiaxolon-(4) $C_{10}H_8O_6N_2 = \frac{OC-C\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_3}{HN\cdot O\cdot N}$.

¹⁾ Von Bösskken (R. 29 [1910], 278) als N. Phenyl-N'-cyan-harnstoff C. H. NH. CO. NH. CN (vgl. Ergw. Bd. XI/XII, S. 235) erkannt.

³⁾ Von Börsenen (R. 29 [1910], 278) als N-p-Tolyl-N'-cyan-harnstoff CH4 C3H4 NH · CO · NH · CN (vgl. Ergw., Bd. XI/XII, S. 425) erkannt.

SEKEN, ROSS VAN LENNEF, R. 31 [1912] 198; PONZIO, CERRINA, G. 58 [1928], 26, 34. — B. Beim Erhitzen von Di-p-toluyl-furoxan (S. 685) mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° (HOLLEMAN, R. 6, 78; BÖESEKEN, R. 16, 341). — Krystalle (aus Alkohol). F: 165° (B.).

Acetylderivat $C_{12}H_{11}O_3N_3 = C_{10}H_8O_2N_3(CO \cdot CH_3)$. B. Beim Erhitzen von 3-p-Toluyl-1.2.5-oxdiazolon-(4)-imid mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (BÖESEKEN, R. 16, 343). — Schmilzt oberhalb 260°. Sehr schwer löslich in Eisessig.

6. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-14} O_3 N_2$.

1. Benzimidazol-dicarbonsäure-1. Benzimidazol-dicarbonsäure- OCO OCO (4.5 bezw. 6.7)-anhydrid $C_9H_4O_3N_2$, I. OC NH II. OC NH Formel I bezw. II. B. Durch Erhitzen von Benzimidazol-dicarbonsaure-(4.5) (Bd. XXV, S. 170) auf 150—180⁶ (O. Fischer, B. 32, 1314). — Nädelchen. F: 224—225⁶. Sublimicrt und destilliert unzersetzt.

2. Dioxo-Verbindungen $C_{10}H_{8}O_{3}N_{9}$.

1. [2-Carboxyamino-indol-carbonsäure-(3)]-anhydrid $C_{10}H_4O_3N_2$, Formel III $(\mathbf{R} = \mathbf{H})$ oder [3-Carboxyamino-indol-carbonsaure-(2)]-anhydrid $C_{10}\mathbf{H}_{2}O_{3}\mathbf{N}_{0}$. Formel IV (R = H).

[1-Methyl-2(oder 3)-carboxyamino-indol-carbonsäure-(3 oder 2)]-anhydrid $C_{11}H_sO_3N_s$, Formel III oder IV ($R=CH_3$) bezw. desmotrope Oxy-Formen. B. Beim Behandeln von N-Methyl-indol-α.β-dicarbonsaure-monoamid mit alkal. Natriumhypochlorit-Lösung (Reif, B. 42, 3044). — Nadeln (aus wäßr. Aceton). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei ca. 260° unter Zersetzung. Ziemlich schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Alkalilaugen und Ammoniak. — Gibt beim Erwärmen mit 5°/oiger Natronlauge auf 50-60° 1-Methyl-3-amino-indol-carbonsäure-(2) oder 1-Methyl-2-amino-indolcarbonsaure-(3) (Bd. XXII, S. 545).

2. 8-Diazid des 7.8-Dioxo-4-methyl-7.8 - athydro - cumarins C₁₀H₄O₃N₂, s. nebenstehende Formel, s. 8-Diazo-4-methyl-umbelliferon, Bd. XVIII, S. 652.

7. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-16} O_3 N_2$.

Dioxo-Verbindungen $C_{10}H_4O_3N_4$.

1. 1'.4'-Dioxo-1'.4'-dihydro-[naphtho-2'.3': 3.4-(1.2.5-oxdiasol)]¹), 3.4 - Phthalyl - furazan C₁₀H₄O₃N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 1.4-Dioxo-2.3-dioximino-naphthalin-tetra-hydrid-(1.2.3.4) (Bd. VII, S. 891) mit Essigsäureanhydrid und Natrium-acetat (ZINOKE, OSSENBECK, A. 307, 24). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol).

F: 198°. Sehr leicht löslich in Aceton, schwerer in Benzol, Eisessig und Alkohol, unlöslich in Wessen und Benzol. in Wasser und Benzin.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. Chinoxalin-dicarbonsäure-(2.3)-anhydrid C₁₀H₄O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Chinoxalin-dicarbonsäure-(2.3) mit Essigsäureanhydrid auf 130° (Philips, B. 28, 1656).

Hellbraune Nadeln (aus Essigsäureanhydrid). F: 251° (Zers.). Sehr sehwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. — Liefert in benzoliseher Suspension beim Einleiten von Ammoniak das Ammoniumsalz des Chinoxalin-dicarbonsäure-(2.3)-monoamids.

8. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-20} O_3 N_2$.

5.5'-Dioxo-4'.4'-dimethyl-3.4-diphenyl-hexahydro-[furano-3'.2':3.4-pyrazol]^1), Lacton der α -[4-0xy-5-oxo-3.4-diphenyl-pyrazolidyl-(3)]-isobuttersäure $C_{19}H_{18}O_3N_2=\frac{OC\cdot O\cdot C(C_6H_5)}{(CH_3)_2C-C(C_6H_5)\cdot NH\cdot NH}$

5.5'-Dioxo-4'.4'-dimethyl-2.3.4-triphenyl-hexahydro-[furano-3'.2': 3.4-pyrazol] l), Lacton der 4-Oxy-1.4.5-triphenyl-pyrazolidon-(3)-[\$\alpha\$-isobutters\(\text{aure}\)]-(5) \$\Color{\chi}{\ch

9. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-22}()_3 N_2$.

1. Dioxo-Verbindungen $C_{16}H_{10}O_3N_2$.

1. 3.4 - Dibenzoyl - 1.2.5 - oxdiazol, 3.4 - Dibenzoyl - furazan $C_{16}H_{10}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C - C \cdot CO \cdot C_0H_5$. B. Aus C.C-Dibenzoyl-glyoxim (Bd. VII, S. 894) bei längerem

Koehen mit Alkohol oder beim Behandeln mit Essigsäureanhydrid (Angell, B. 26, 529; G. 23 I, 421). — Prismen (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Negri, G. 23 II, 23; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 634). F: 118°. Schwer löslich in Alkohol.

 $\begin{array}{ll} \textbf{3.4 - Dibenzoyl - furazan-oxyd}, & \textbf{Dibenzoylfuroxan} & C_{16}H_{10}O_4N_2 = \\ C_6H_5 \cdot \text{CO} \cdot \text{C} - \text{C} \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_6H_5^{-2}) \\ & \text{Das Molekulargewieht ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt} \end{array}$

(Holleman, B. 21, 861). — B. Bei längerer Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) auf Aeetophenon (H., B. 20, 3360; 21, 2838; R. 11, 259). Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) auf eine Lösung von Isonitroso-aeetophenon in wenig Natronlauge (H., B. 21, 2837). Beim Erwärmen von ω-Chlor-ω-isonitroso-aeetophenon (Bd. X, S. 662) mit übersehüssigem Silbernitrit in äther. Lösung (Ponzio, Charrier, G. 37 II, 67). Beim Eintragen von C.C-Dibenzoylglyoxim (Bd. VII, S. 894) in übersehüssige kalte Salpetersäure (D: 1,4) (Angeli, G. 23 I. 421; B. 26, 528). Aus Oxalyldiaeetophenon beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,4) (Widman, Virgin, B. 42, 2798; C. 1910 I, 1026). — Krystalle (aus Ather oder Eisessig). Monoklin prismatisch (van Calker, R. 11, 260; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 849). F: 87° (H., B. 20, 3360), 85,5° (W., V.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser (H., B. 20, 3360). Verpufft beim Erhitzen im Rohr (W., V.). — Gibt bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung Benzoesäure (W., V.). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und der bereelneten Menge Eisessig in alkoh. Lösung unter Kühlung C.C-Dibenzoyl-glyoxim (A.). Beim Behandeln mit Zinkstaub und Essigsäure erhält man α,β-Dibenzoyl-athan (H., B. 20, 3361). Bei längerem Kochen mit konz. Salzsäure entstehen Benzoesäure, Oxalsäure und Hydroxylamin (H., B. 21, 2835). Spaltet beim Kochen mit Natronlauge 2 Mol Benzoesäure ab (H., B. 21, 2835). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak in Rohr auf 100° 3-Benzoyl-1.2.5-oxdiazolon-(4)-imid (S. 682) (H., R. 11, 265; vgl. Ponzio, Cerrina.

2) Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

äther). F: 172°.

G. 58 [1928], 26). Beim Erhitzen mit 20% oigem wäßrigem Ammoniak im Rohr auf 120—140° erhält man geringe Mengen von Benzamid und Guanidin (H., R. 11, 270). Beim Koehen mit salzsaurem Hydrazin in Methanol entsteht das Azin des Dibenzoylfuroxans der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4696) (W., V.). Gibt beim Erhitzen mit Acetanhydrid auf 110—120° 4.5-Diaeetoxy. 3.4-dibenzoyl-28-1.2.5-oxdiazolin (S. 703) (H., B. 21, 2839; vgl. Böessen sieh aus dem Reaktionsgemisch Benzanilid und nach dem Behandeln mit Eisessig 4-Nitroso-5-phenyl-isoxazolon-(3)-anil (S. 203) isolieren (H., R. 11, 261; Böe., R. 16, 314; vgl. Wieland, A. 375 [1910], 299, 302). Läßt man Phenylhydrazin auf Dibenzoyl-furoxan in Äther einwirken, so erhält man aus dem Reaktionsgemisch N'-Benzoyl-N-phenyl-hydrazin und nach dem Behandeln mit Eisessig 4-Nitroso-5-phenyl-isoxazolon-(3)-phenyl-hydrazin (S. 203) (Klingemann, A. 269, 130; Böe., R. 16, 318; Priv.-Mitt.; vgl. Ruggeri, G. 55 [1925], 72, 77; Qvist, C. 1929 I, 892). — Gibt beim Erwärmen mit konz. Sehwefelsäure eine rotbraune Färbung (H., B. 21, 2837).

 $= \underbrace{ \begin{array}{l} \textbf{3.4-Bis-[\alpha-oximino-benzyl]-furazan,} \\ \textbf{C_6H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C--C\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_5} \\ \textbf{W.O...} \end{array} }_{\textbf{N.O...}} \underbrace{ \begin{array}{l} \textbf{B. Beim Koehen von 3.4-Dibenzoyl-furazan.} \\ \textbf{B. Beim Koehen von 3.4-Dibenzoyl-furazan.} \end{array}$

mit salzsaurem Hydroxylamin in alkoh. Lösung (Angell, B. 26, 529; G. 23 I, 423). — Nadeln (aus Benzol). F: 179°. Leieht löslich in Kalilauge. — Gibt bei langsamem Eintragen von Kaliumferrieyanid in die alkal. Lösung die Verbindung $C_{16}H_{11}O_2N_3$ (s. u.).

Verbindung $C_{16}H_{11}O_{2}N_{3}$, besitzt vielleicht nebenstehende Konstitution. B. Bei langsamem Eintragen von Kaliumferrievanid in eine alkal. Lösung von [3.4-Dibenzoyl-furazan]-dioxim (Angell, B.26, 529; G. 23 II, 24). — Niederschlag. F: 221° (Zers.). Sehwer löslich.

3.4-Bis-[α -phenylhydrazono-benzyl]-furazan, [3.4-Dibenzoyl-furazan]-bis-phenylhydrazon $C_{36}H_{22}ON_6= \begin{array}{c} C_0H_5\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_0H_5)\cdot C - C\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_0H_5)\cdot C_0H_5 \\ N\cdot O\cdot N \end{array}$ Beim Erwärmen von 3.4-Dibenzoyl-furazan mit Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung auf dem Wasserbad (Angell, G. 23 II, 30; B. 26, 529). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Petrol-

2. Anhydrid des Phthalaldehydsäure-azins
C₁₆H₁₀O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge
neben Phthalazon (Bd. XXIV, S. 142) beim Erwärmen von
Phthalaldehydsäure mit Hydrazinsulfat und Natronlauge auf dem Wasserbad (Gabriel,
Neumann, B. 26, 523; vgl. G., Eschenbach, B. 30, 3024 Anm.). — Krystalle (aus Isoamylalkohol). F: 219—220° (G., E.). Unlöslich in heißem Wasser (G., E.).

2. 3.4-Di-p-toluyl-1.2.5-oxdiazol, 3.4-Di-p-toluyl-furazan $C_{13}H_{14}O_3N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C - C \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$.

8.4 - Di - p - toluyl - furazan - oxyd, Di - p - toluyl - furoxan $C_{18}H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C - C \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3^{-1}$. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Eisessig

bestimmt (Holleman, R. 6, 65; B. 21, 861). — B. Beim Behandeln von Cymol mit Salpetersäure (D: 1,4) bei ea. 50° (H., R. 6, 63; B. 20, 3361; 21, 2835; vgl. Landolph, B. 6, 937; Fittica, A. 172, 314). Entsteht auch beim Schütteln von Methyl-p-tolyl-keton mit Salpetersäure (D: 1,4) (H., R. 6, 83). — Nadeln (aus Schwefelkohlenstoff). F: 125° (H., R. 6, 64). Leicht löslich in Aeeton, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Äther, warmem Eisessig und Alkohol, sehwer in Ligroin und kaltem Alkohol (H., R. 6, 64). — Beim Behandeln mit Zinnehlorür in verd. Alkohol auf dem Wasserbad erhält man p-Toluylsäure, ihren Äthylester und Blausäure (H., R. 6, 69). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure α.β-Dip-toluyl-äthan (H., R. 6, 70). Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure entsteht p-Toluylsäure (H., R. 6, 68). Bejm Kochen mit konz. Salzsäure erhält man p-Toluylsäure, Hydroxylaminhydrochlorid und Oxalsäure; beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 140° entstehen Kohlendioxyd, Kohlenoxyd, Ammoniumehlorid und p-Toluylsäure (H., R. 6, 81). Liefert beim Kochen mit wäßr. Kalilauge p-Toluylsäure, mit alkoholischwäßriger Kalilauge p-Toluylsäure, ihren Äthylester und wenig Ammoniak (H., R. 6, 66).

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

Gibt bei der Einw. von konzentriertem alkoholischem Ammoniak p-Toluylsäureamid und 3-p-Toluyl-1.2.5-oxdiazolon-(4)-imid (S. 683) (H., R. 6, 78; BÖESEREN, R. 16, 341; vgl. Ponzio, Cerrina, G. 58 [1928], 26, 34). Liefert beim Erwärmen mit Anilin in Ather p-Toluylsaure-anilid und eine Verbindung, die beim Behandeln mit Eisessig in 4-Nitroso-5-p-tolylisoxazolon-(3)-anil (S. 209) übergeht (Böz., R. 16, 322; vgl. Wieland, Gmelin, A. 875 [1910], 299, 302). Bei der Einw. von p-Toluidin in siedendem Äther erhält man p-Toluylsäure-

p-toluidid und eine Verbindung C_1 , H_1 , O_3 N₃ (s. u.) (Böz., R. 16, 322). Verbindung C_1 , H_1 , O_3 N₃ 1). B. Bei der Einw. von p-Toluidin auf Di-p-toluyl-furoxan in siedendem Ather (Bözszken, R. 16, 323). Beim Kochen von 4-Nitroso-3-p-toluidino-5-p-tolyl-isoxazol (S. 209) mit Kalilauge (B., R. 16, 337). — Krystalle. Leicht löslich in Ather, Aceton und Alkohol (B.). Reduziert ammoniakalische Silber-Lösung (B.). — Gibt mit

Eisenchlorid eine blaue Färbung (B.).

3. Dioxo-Verbindungen $C_{20}H_{18}O_8N_8$.

1. 3.4-Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-1.2.5-oxdiazol, 3.4-Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-furazan $C_{20}H_{18}O_3N_2 = \frac{(CH_2)_2C_0H_3\cdot CO\cdot C_2\cdots C\cdot CO\cdot C_0H_3(CH_2)_2}{2}$.

3.4-Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-furasan-oxyd, Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-furoxan $C_{10}H_{18}O_4N_5 = \frac{(CH_3)_2C_6H_3\cdot CO\cdot C}{C} \cdot \frac{C\cdot C_3\cdot C_8H_8(CH_3)_3^{-2}}{C}$. B. Beim Eintragen von $\mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N} : \mathbf{O}$

2.4-Dimethyl-acetophenon in Salpetersäure (D: 1,4) bei 65° (Claus, J. pr. [2] 41, 492). — Blättchen (aus Eisessig). F: 107-1080 (unkorr.). - Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat auf dem Wasserbad 2.4-Dimethyl-benzoesäure. Bei der Reduktion mit Zink und Essigsäure erhält man $\alpha.\beta$ -Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-äthan.

3.4 - Bis - [8.5 - dinitro - 2.4 - dimethyl - bensoyl] - furasan - oxyd, Bis - [8.5 - dinitro 2.4-dimethyl-bensoyl]-furoxan $C_{10}H_{14}O_{12}N_6 =$

 $(O_2N)_2(CH_3)_2C_6H \cdot CO \cdot C - C \cdot CO \cdot C_6H(CH_3)_2(NO_2)_3^3$

2) Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

B. Beim Eintragen von 2.4-Dime- $\mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N} \cdot \mathbf{O}$

thyl-acetophenon in ein Gemisch von Salpetersäure (D: 1,52) und Schwefelsäuremonohydrat bei gewöhnlicher Temperatur (CLAUS, J. pr. [2] 41, 501). Beim Behandeln von Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-furoxan mit Salpeterschwefelsäure in der Kälte (C., J. pr. [2] 41, 503). — Blättchen (aus Nitrobenzol oder Aceton). Schmilzt bei 2090 (unkorr.) und verpufft oberhalb dieser Temperatur. Unlöslich in Äther. — Gibt bei der Oxydation in der Warme 3.5-Dinitro-2.4-dimethyl-benzoesaure.

- 6-0xo-3-phenyl-4-[5-oxo-2-phenyl-tetrahydrofuryl-(2)] 1.4.5.6-tetrahydro-pyridazin, 3-Phenyl-4-/5-oxo-2-phenyl-tetrahydrofuryl-(2)]- $OC \cdot O \cdot C(C_sH_s) - HC \cdot C(C_sH_s) : N$ pyridaxinon-(6) $C_{20}H_{12}O_{2}N_{2} = H_{2}C - CH_{2}$ $H_{2}C - CO - NH$
- 1.8-Diphenyl-4-[5-oxo-2-phenyl-tetrahydrofuryl-(2)]-pyridazinon-(6) CasHasOaNa H.C.—CO.—N.C.H. B. Beim Behandeln des Netriumsalzes der Diphe- $OC \cdot O \cdot C(C_2H_5) - HC \cdot C(C_6H_5) : N$ nylketoctolactonsäure (Bd. XVIII, S. 479) mit salzsaurem Phenylhydrazin unter Zusatz von Natriumacetat in Wasser (Fittig, Stadlmaye, A. 334, 137). — Gelbe Krystalle (aus Benzol + Ligroin). Erweicht bei 50° und zersetzt sich bei 70°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, fast unlöslich in Ligroin. Sehr leicht zersetzlich. Färbt sich am Licht intensiv gelb.
- 4. 3.4-Bis-[2.4.6-trimethyl-benzoyl]-1.2.5-oxdiazol, 3.4-Bis-[2.4.6-trimethyl-benzoyl]-furazan $C_{22}H_{22}O_3N_2=\frac{(CH_8)_2C_8H_2\cdot CO\cdot C}{U_3C_8H_2\cdot CO\cdot C}$

3.4-Bis-[2.4.6-trimethyl-bensoyl]-furasan-oxyd, Bis-[2.4.6-trimethyl-bensoyl]-furoxan $C_{12}H_{21}O_4N_3=\frac{(CH_3)_2C_6H_3\cdot CO\cdot C-C\cdot C_2H_3(CH_3)_3^{-2}}{H_3\cdot CO\cdot C_2H_3(CH_3)_3^{-2}}$. B. Beim Aufbewahren B. Beim Aufbewahren $N \cdot O \cdot N : O$ von 2.4.6-Trimethyl-acetophenon mit konz. Salpetersäure (BAUK, B. 28, 3211). — Gelbliche Nadeln (aus Äther). F: 1410. — Gibt beim Kochen mit alkoh. Natronlauge 2.4.6-Trimethylbenzoesaure.

¹⁾ Von Börseken (R. 29 [1910], 277) als p-Toluidino-p-toluyl-glyoxim $CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot$ CO·C(:N·OH)·C(:N·OH)·NH·C₈H₄·CH₂·(vgl. Ergw. Bd. XI/XII, S. 480) erkannt.

5. 3.4 - Bis - [2.4 - dimethyl - 6 - tert. - butyl - benzoyl] - 1.2.5 - oxdiazcl, 3.4-Bis-[2.4-dimethyl-6-tert.-butyl-benzoyl]-furazan $C_{os}H_{saO_s}N_s =$ $(CH_a)_aC \cdot C_aH_a(CH_3)_a \cdot CO \cdot C - C \cdot CO \cdot C_6H_a(CH_3)_a \cdot C(CH_3)_a$

3.4-Bis-[2.4-dimethyl-6-tert.-butyl-benzoyl]-furazan-oxyd, Bis-[2.4-dimethyl-6-tert-butyl-benzoyl]-furoxan C28H34O4N2 == $(CH_6)_3C \cdot C_6H_2(CH_6)_3 \cdot CO \cdot C - - C \cdot CO \cdot C_6H_3(CH_3)_2 \cdot C(CH_3)_3^{-1}$ B. Beim Erwärmen von 2.4-Di-

methyl-6-tert.-butyl-acetophenon mit 20% iger Salpetersaure und Eisessig (BAUR-THURGAU, B. 31, 1347). — Hellgelbe Nadeln. F: 201°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leichter in Chloroform und Benzol. - Liefert beim Erwärmen mit Natronlauge 2.4-Dimethyl-6-tert.-butvl-benzoesäure.

3.4 - Bis - [3 (oder 5) - nitro - 2.4 - dimethyl - 6 - tert. - butyl-benzoyl]-furazan-oxyd, Bis - [3 (oder 5) - nitro - 2.4 - dimethyl - 6 - tert. - butyl - benzoyl] - furoxan $C_{28}H_{32}O_8N_4$ == $(\mathrm{CH_2})_{\mathtt{s}}\mathrm{C} \cdot \mathrm{C_0H}(\mathrm{NO_2})(\mathrm{CH_3})_{\mathtt{2}} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{C} - - \mathrm{C} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{C_6H}(\mathrm{NO_2})(\mathrm{CH_3})_{\mathtt{2}} \cdot \mathrm{C}(\mathrm{CH_3})_{\mathtt{3}}^{-1})$ B. Bei der Einw. von

60% iger Salpetersäure auf 2.4-Dimethyl-6-tert.-butyl-acetophenon in Eisessig (BAUR-THURGAU, B. 31, 1348). — Nadeln (aus Alkohol). F: 176°. — Liefert beim Erwärmen mit Natronlauge 3(oder 5)-Nitro-2.4-dimethyl-6-tert.-butyl-benzoesäure.

3.4 - Bis - [3.5 - dinitro - 2.4 - dimethyl - 6 - tert. - butyl - benzoyl] - furazan - oxyd, Bis - [3.5 - dinitro - 2.4 - dimethyl - 6 - tert. - butyl - benzoyl] - furoxan $C_{28}H_{20}O_{12}N_6$ $(CH_3)_3C \cdot C_6(NO_2)_9(CH_3)_2 \cdot CO \cdot C - C \cdot CO \cdot C_6(NO_2)_9(CH_3)_2 \cdot C(CH_3)_3^{-1}).$ Bei der Einw. von

100% iger Salpetersäure auf 2.4-Dimethyl-6-tert.-butyl-acetophenon in Eisessig (BAUR-THURGAU, B. 31, 1348). — Prismen (aus Chloroform). F: 2450. Unlöslich in Alkohol und Ligroin, leichter löslich in Benzol, leicht in Chloroform. — Liefert beim Erwärmen mit konz. Natronlauge 3.5-Dinitro-2.4-dimethyl-6-tert.-butyl-benzoesäure.

10. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-24} O_3 N_2$.

1. Dioxo-Verbindungen $C_{16}H_8O_3N_2$.

1. /2.2'- Azo - stilben - α.α' - dicar bonsaure]-anhydrid C₁₆H₆O₃N₂, For-

mel I. [2.2'- Aroxy-stilben - α . α '-dicarbonII.

säure]-anhydrid (P) C₁₆H₈O₄N₈, Formel II.

B. Bei der Reduktion von 2.2'-Dinitro-stilben-α.α'-dicarbonsäure mit salzsaurer Zinn-chlorür-Lösung, Lösen des Reaktionsprodukts in Alkalilauge und Fällen mit Säure (Heller, A. 358, 361). — Hellgelb. Bleibt beim Erhitzen auf 270° unverändert. Fast unlöslich in organischen Lösungsmitteln.

2. [3.3' - Azo - stilben - α.α' - di carbonsäure]-anhydrid $C_{16}H_{2}O_{2}N_{2}$, Formel III.

[3.8'- Asoxy - stilben - $\alpha.\alpha'$ - dicar bonsaure]-anhydrid (P) C18H8O4N2, For-

mel IV. B. Man behandelt [3.3'-Dinitro-stilben-α.α'-dicarbonsäure]-anhydrid mit Natronlauge, erhitzt die Lösung mit Zinkstaub und Ammoniak auf dem Wasserbad und säuert an (Heller, A. 358, 359). — Hellgelbes Pulver. Zersetzt sich bei 245°, ohne zu schmelzen. Unlöslich oder schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Löslich in kalter Soda-Lösung, unlöslich in Salzsäure. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbrot.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

2. 3-Phenyl-4-[3-0x0-indolinyliden-(2)]-isox-azolon-(5), [Indol-(2)]-[3-phenyl-isoxazol-(4)]indigo¹) C₁₇H₁₀O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Isatinchlorid und 3-Phenyl-isoxazolon-(5) in siedendem Benzol (WAHL, C. r. 148, 352; A. ch.
[8] 17, 366). — Granatrote, kupferglänzende Nadeln (aus Eisessig). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Die Lösungen in Alkalilaugen sind fast farblos; aus den alkal. Lösungen fällen Säuren [Indol-(2)]-[3-phenyl-isoxazol-(4)]-indigo wieder aus.

11. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-40} O_8 N_2$.

1. Dioxo-Verbindung C₂₉H₁₈O₂N₂, Formel I oder II. B. Beim Kochen von Tetraoxo-ms-methyl-dibenzoxanthentetrahydrid (Bd. XVII, S. 581) mit 3.4-Diamino-toluol-

hydrochlorid, Natriumacetat und Essigsäure (Hooker, Carrell, Soc. 65, 84). — Orangerote Nadeln (aus Benzol oder Chloroform). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist bräunlichviolett.

2. Dioxo-Verbindung C₃₂H₂₄O₃N₂, Formel III oder IV. B. Beim Kochen von Tetraoxo-ms-isobutyl-dibenzoxanthentetrahydrid (Bd. XVII, S. 581) mit 3.4-Diamino-

toluol-hydrochlorid, Natriumacetat und Essigsäure (Hooker, Carnell, Soc. 65, 85). — Orangerote Nadeln (aus Benzol).

12. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-48} O_8 N_2$.

Dioxo-Verbindung $C_{34}H_{20}O_3N_3$, Formel V oder VI. B. Beim Kochen von Tetra-oxo-ms-phenyl-dibenzoxanthentetrahydrid (Bd. XVII, S. 581) mit 3.4-Diamino-toluol-hydrochlorid, Natriumacetat und Essigsäure (HOOKER, CARNELL, Soc. 65, 81). — Orange-

gelbe Nadeln (aus Benzol). Bleibt beim Erhitzen auf 245° unverändert. Schwer löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist bräunlichviolett.

¹⁾ Zur Nomenklatur der Indigoide vgl. JACOBSON bei FRIEDLARNDER, B. 41, 773.

C. Trioxo-Verbindungen.

1. Trioxo-Verbindungen C_nH_{2n-6}O₄N₂.

2.5 - Dioxo - 4 - [5 - 0xo - 4 - äthyl - tetrahydrofuryl - (3) - methyl] - imidazolidin, 5 - [5 - 0xo - 4 - äthyl - tetrahydrofuryl - (3) - methyl] - hydantoin $C_{10}H_{14}O_4N_2 = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot HC \longrightarrow CH \cdot CH_2 \cdot HC \cdot NH \\ OC \cdot O \cdot CH_2 \longrightarrow OC \cdot NH \end{array}$ CO.

1-Methyl-5-brom-5-[5-oxo-4-äthyl-tetrahydrofuryl-(3)-brommethyl]-hydantoin, Dibrom-isopilocarpininsäure (dibromoisopilocarpinic acid) $C_{11}H_{14}O_4N_2Br_2 = C.H. HC - CH.CH.Rr. RrC. N(CH.)$

C₂H₅·HC—CH·CHBr·BrC·N(CH₃)
OC·O·CH₂
OC·O·CH₃
OC·O·CH₄
OC·O·CH₅
OC·O·CH₅
OC·O·CH₆
OC·O·CH₆
OC·O·CH₇
OC·O·CH₇
OC·O·CH₈

"Isopilocarpinolacton", viellcicht 1-Methyl-5-[5-oxo-4-āthyl-tetrahydro-furyl-(3)-methylen]-hydantoin $C_{11}H_{14}O_4N_2 = \begin{array}{c} C_2H_5 \cdot HC - CH \cdot CH \cdot C \cdot N(CH_3) \\ CO \end{array}$ (?).

Tury1-(3)-methylenj-nydantoin $U_{11}H_{14}U_{4}N_{2} = O_{C}^{\dagger} \cdot O \cdot CH_{2}^{\dagger} \cdot O_{C}^{\dagger} - NH$ CO (?). Zur Konstitution vgl. a. Pinner, B. 38, 1518. — B. Aus Dibrom-isopilocarpininsäure (s. o.) bei der Reduktion mit Zink und Eisessig bei 60—70° (Jowett, Soc. 79, 593, 594). — Prismen mit 1 H₂O (aus Wasser). Wird schon bei 60—70° wasserfrei und schmilzt bei 83° (korr.) (J., Soc. 79, 594). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Aceton, Eisessig, Chloroform und heißem Benzol, ziemlich schwer in Äther, fast unlöslich in Petroläther (J., Soc. 79, 594). Die wäßr. Lösung reagiert gegen Lackmus schwach sauer (J., Soc. 79, 595). [α]_iⁱⁿ: —51,9° (Alkohol; c = 4) (J., Soc. 79, 595). — Gibt bei der Oxydation mit Permanganat-Lösung Ammoniak, Methylamin und Pilopsäure (Bd. XVIII, S. 376) (J., Soc. 83, 449). Beim Kochen mit Barytwasser erhält man das Bariumsalz der Oxyisopilocarpininsäure (s. u.) (J., Soc. 79, 596). Reagiert nicht mit Methyljodid (J., Soc. 79, 596).

"Oxyisopilocarpininsäure" (hydroxyisopilocarpinic acid), vielleicht 1-Methyl-5-oxy-5-[5-oxo-4-äthyl-tetrahydrofuryl-(3)-methyl]-hydantoin C₁₁H₁₆O₅N₂C₂H₅·HC—CH·CH₂·C(OH)·N(CH₃) (COC) Reserved to the control of the co

2. Trioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_4N_2$.

1. 2.4.6-Trioxo-5-furfuryliden-hexahydropyrimidin, N.N'-Furfuryliden-malonyl-harnstoff, 5-Furfuryliden-barbitursäure $\rm C_0H_6O_4N_2=HC-CH$

HC·O·C·CH:C<CO·NH CO·NH CO· B. Aus Furfurol und Barbitursäure in heißem Wasser

(Conrad, Reinbach, B. 34, 1343). — Gelbes, amorphes Pulver. — Zersetzt sich oberhalb 280° (C., R.). Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und heißem Eisessig (C., R.). 1,22 mg lösen sich in 100 cm⁸ 12°/₀iger Salzsäure (Unger, Jäger, B. 36, 1222).

2. 2.4.6 - Trioxo - 5 - [5 - methyl-furfuryliden] - hexahydropyrimidin, 5 - [5 - Methyl-furfuryliden] - barbltursäure $C_{10}H_0O_4N_2$ =

HC—CH $CH_{s} \cdot \overset{\circ}{\mathbb{C}} \cdot O \cdot \overset{\circ}{\mathbb{C}} \cdot CH : C < \overset{CO \cdot NH}{CO \cdot NH} > CO$ B. Aus 5-Methyl-furfurol und Barbitursäure in 12% iger

Salzaure (Fromherz, H. 50, 242). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Sublimierbar. Zersetzt sich oberhalb 260°. Schwer löslich in Wasser, kaltem Alkohol, Äther und Aceton. Wird aus der farblosen Lösung in Alkalien durch Mineralsauren gefällt. 2,29 mg lösen sich in 100 cm² 12°/oiger Salzsaure.

D. Oxy-oxo-Verbindungen.

- 1. Oxy-oxo-Verbindungen mit 3 Sauerstoffatomen.
 - a) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-2} O_3 N_2$.
- $2 0 \times y 5 o \times o \Delta^2 1.3.4 o \times diazolin, 5 0 \times y 1.3.4 o \times diazolon (2)$ $C_a H_a O_b N_a = \frac{N}{HO \cdot C \cdot O \cdot CO}.$
 - A. Funktionelle Derivate des 5-Oxy-1.3.4-oxdiazolons-(2).

8-Phenyl-5-äthoxy-1.3.4-oxdiasolon-(2) $C_{10}H_{10}O_2N_2 = \frac{N-N\cdot C_6H_5}{C_2H_5\cdot O\cdot C\cdot O\cdot CO}$. B.

Aus Phenylhydrazin-β-carbonsāureāthylester-α-carbonsāurechlorid (Bd. XV, S. 311) bei der Destillation oder bei der Einw. von kalter verdünnter Kalilauge (Busch, Stern, J. pr. [2] 60, 239) sowie beim Behandeln mit wäßrigem oder alkoholischem Ammoniak (B., Heinrichs, B. 34, 2332). — Prismen (aus Alkohol). F: 72° (B., St.). Kp: 270° (B., St.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Petroläther (B., Şt.).

- B. Funktionelle Derivate des 5-Mercapto-1.3.4-oxdiazolons-(2) und des 5-Oxy-1.3.4-oxdiazolthions-(2).
- 8 Phenyl 5 methylmercapto 1.8.4 oxdiasolon (2) $C_9H_8O_3N_2S =$

N—N·C₆H₅. B. In geringer Menge bei der Einw. von Phosgen auf den S-Methyl-CH₅·S·C·O·CO

ester der Phenylhydrazin-β-monothiocarbonsäure (Bd. XV, S. 293) in Benzol im Rohr bei 100° (Busch, Stern, J. pr. [2] 60, 243). — Krystslle (aus verd. Alkohol). F: 55—56°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser.

8-Phenyl-5-äthoxy-1.8.4-oxdiasolthion-(2) $C_{10}H_{10}O_2N_2S = \frac{N-N\cdot C_0H_5}{C_2H_5\cdot O\cdot C\cdot O\cdot CS}$

B. Bei der Einw. von Thiophosgen auf Phenylhydrazin- β -carbonsäureäthylester in siedendem Benzol (Busch, Grohmann, B. 34, 2327 Anm.). Aus Phenylhydrazin- β -carbonsäureäthylester- α -thiocarbonsäurechlorid (Bd. XV, S. 313) bei der Einw. von Alkali (Busch, Stern, J. pr. [2] 60, 240). — Nadeln (aus Alkohol oder Benzol + Petroläther). F: 59° (Bu., St.). Nicht destillierbar (Bu., St.).

- C. Funktionelle Derivate des 5-Oxy-1.3.4-thiodiazolons-(2).
- 8-Phenyl-5-äthoxy-1.8.4-thiodiasolon-(2) $C_{10}H_{10}O_{2}N_{2}S = \frac{N-N\cdot C_{0}H_{5}}{C_{2}H_{5}\cdot O\cdot C\cdot S\cdot CO}$. B.

Aus dem O-Äthylester der ω -Phenyl-monothiocarbazinsäure (Bd. XV, S. 293) bei der Kinw. von Phosgen in Toluol auf dem Wasserbad (Wheeler, Barnes, Am. 24, 67). — Prismen (aus Alkohol). F: 38°.

3 - Phenyl - 5 - äthoxy - 2 - acetimino - 1.3.4 - thiodiazolin $C_{12}H_{13}O_2N_3S = N-N\cdot C_6H_5$ $C_2H_5\cdot O\cdot C\cdot S\cdot C\cdot N\cdot CO\cdot CH_3$ 122. — B. Aus dem O-Äthylester der ω -Phenyl-monothiocarbazinsäure (Bd. XV, S. 293) bei der Einw. von Acetyl-isothiocyanat (Bd. III, S. 173) (Wheeler, Dustin, Am. 24, 438). — Nadeln (aus Alkohol). F: 93—94° (W., D.).

3-Phenyl-5-äthoxy-2-benzimino-1.3.4-thiodiazolin C₁₇H₁₅O₂N₃S = N—N·C₅H₅

N—N·C₅H₅

B. Aus dem O-Äthylester der ω-Phenyl-monothiocarbazin-säure (Bd. XV, S. 293) bei der Einw. von N-Dichlormethylen-benzamid (Bd. IX, S. 222) (Wheeler, Stattrepoulos, Am. 34, 130) oder Benzoyl-isothiocyanat (Bd. IX, S. 222) (Wh., Dustin, Am. 24, 438). Beim Erhitzen von 3-Phenyl-5-oxo-2-benzimino-1.3.4-thiodiazolidin (S. 669) mit überschüssigem Äthyljodid und 1 Mol Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 105° (Wh., St.). Entsteht auch aus dem Silbersalz des 3-Phenyl-5-oxo-2-benzimino-1.3.4-thiodiazolidins bei der Einw. von Äthyljodid in der Kälte (Wh., St.). — Prismen (aus Alkohol). F: 136—138° (Wh., D.), 137—138° (Wh., St.). — Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in geschmolzenes 3-Phenyl-5-āthoxy-2-benzimino-1.3.4-thiodiazolidin (S. 669) (Wh., St.). Gibt beim Kochen mit konz. Bromwasserstoffsäure 1.3-Diphenyl-1.2.4-triazolon-(5) (Bd. XXVI, S. 169) (Wh., St.).

D. Funktionelle Derivate des 5-Mercapto-1.3.4-thiodiazolons-(2).

Bis-[5-imino-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid bezw. Bis-[5-amino-1.3.4-thiodiazolyl-(2)]-disulfid $C_4H_4N_0S_4=\begin{bmatrix}N--NH\\-S\cdot\dot{C}\cdot S\cdot\dot{C}:NH\end{bmatrix}_2^*$ bezw. $\begin{bmatrix}N--N\\-S\cdot\dot{C}\cdot S\cdot\dot{C}\cdot NH\end{bmatrix}_2^*$ bezw. weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Busch, Lotz, $J.\ pr.\ [2]\ 90\ [1914],\ 260;$ Guha, $Am.\ Soc.\ 44\ [1922],\ 1504.\ -B.$ Beim Versetzen einer wäßrigen oder alkoholischen Lösung von 5-Imino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (S. 674) mit Ferrichlorid oder Wasserstoffperoxyd (Freund, Imgart, $B.\ 28,\ 949$). — Gelbe Täfelchen. $F:\ 244-245^\circ;$ sehr schwer löslich in Nitrobenzol, unlöslich in den anderen üblichen organischen Lösungsmitteln und in Wasser (F., I.). — Beim Erwärmen mit Alkalilaugen entsteht 5-Imino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (F., I.).

 $\begin{aligned} \text{Bis-[5-\ddot{a}thylimino-1.3.4-thiodissolinyl-(2)]-disulfid bezw. Bis-[5-\ddot{a}thylamino-1.3.4-thiodissolyl-(2)]-disulfid $C_8H_{18}N_6S_4$ = $\begin{bmatrix} N-NH \\ -S\cdot C\cdot S\cdot C: N\cdot C_2H_5 \end{bmatrix}_2$ bezw. \end{aligned}$

N—N

[—S·C·S·C·NH·C₂H₅]

bezw. weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Busch,

Lotz, J. pr. [2] 90 [1914], 260; Guha, Am. Soc. 44 [1922], 1504. — B. Beim Behandeln von

5-Äthylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (S. 675) mit Wasserstoffperoxyd, Ferrichlorid

oder heißer konzentrierter Kaliumnitrit-Lösung (Freund, Imager, B. 28, 953). — Gelbe

Tafeln (aus Alkohol). F: 198° (F., I.). Löslich in starker Salzsäure (F., I.). — Beim Behandeln

mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung oder beim Erwärmen mit Alkalilaugen entsteht

5-Äthylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (F., I.).

 $\begin{aligned} & \text{Bis-[5-allylimino-1.3.4-thiodiasolinyl-(2)]-disulfid} & \text{bezw. Bis-[5-allylamino-1.3.4-thiodiasolyl-(2)]-disulfid} & \text{$C_{10}H_{12}N_6S_4$} = \begin{bmatrix} N & -NH \\ -S & C & S & C & N & CH_2 & CH & CH_2 \end{bmatrix}_2 & \text{bezw.} \end{aligned}$

N—N

S.C.S.C.NH.CH.CH.CH. bezw. weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Busch, Lotz, J. pr. [2] 90 [1914], 260, 267; Guha, Am. Soc. 44 [1922], 1504. — B. Beim Eindampfen einer alkoh. Lösung von 5-Allylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (S. 675) mit Wasserstoffperoxyd (Freund, Hellerun, B. 29, 861). — Krystalle (aus Alkohol). F: 166° bis 167° (F., H.). Löslich in Äther und Benzol, unlöslich in Wasser (F., H.).

 $\begin{aligned} &\textbf{Bis-[5-phenylimino-1.3.4-thiodiasolinyl-(2)]-disulfid} & \textbf{bezw.} & \textbf{Bis-[5-anilino-1.3.4-thiodiasolyl-(2)]-disulfid} & \textbf{C}_{16}\textbf{H}_{18}\textbf{N}_{6}\textbf{S}_{4} = \begin{bmatrix} \textbf{N} & \textbf{NH} \\ -\textbf{S} & \textbf{C} & \textbf{S} & \textbf{C} & \textbf{E} & \textbf{N} & \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} \end{bmatrix}_{s} & \textbf{bezw.} \end{aligned}$

N—N bezw. weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Busch, Schmidt, B. 46 [1913], 2246; Gura, Am. Soc. 44 [1922], 1504, 1508; Fromm, A. 438 [1923], 8, 16. — B. Beim Behandeln von 5-Phenylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (S. 676) mit

Wasserstoffperoxyd, Ferrichlorid, salpetriger Säure oder konz. Schwefelsäure (FREUND, IMGAET, B. 28, 956). — Rotgelbe Täfelchen. F: 240° (F., I.). Fast unlöslich in den tiblichen organischen Lösungsmitteln (F., I.). — Beim Erwärmen mit Alkalien entsteht 5-Phenylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin.

Discretylderivat $C_{50}H_{16}O_2N_6S_4 = [-S \cdot C_3SN_5(C_6H_5)(CO \cdot CH_2)]_2$ s. Verbindung $C_{50}H_{16}O_2N_6S_4$, S. 676.

- 3-Phenyl-5-mercapto-1.3.4-thiodiasolon-(2) $C_9H_6ON_2S_2 = \frac{N-N\cdot C_9H_6}{HS\cdot C\cdot S\cdot CO}$ ist desmotrop mit 4-Phenyl-5-oxo-2-thion-1.3.4-thiodiasolidin, S. 676.
 - 3 Phenyl 5 methylmercapto 1.3.4 thiodissolon (2) $C_9H_2ON_2S_3$
- N—N·C₆H₅
 B. Beim Erhitzen von ω-Phenyl-dithiocarbazinsäure-methylester mit CH₂·S·CO
 Phosgen in Toluol im Rohr auf 100° (Busch, Wolfert, B. 34, 314). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (S. 697) mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (B., Lingenberne, J. pr. [2] 61, 331). Aus 3-Phenyl-5-methylmercapto-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolin (s. u.) beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 180° (B., W.). Nadeln (aus Petroläther oder verd. Alkohol). F: 42° (B., L.). Sehr leicht löslich in Äther, leicht in Alkohol, Benzol und Petroläther (B., W.). Gibt beim Erwärmen mit methylalkoholischer Kalilauge Phenylhydrazin-α-carbonsäure-methylester-β-dithiocarbonsäuremethylester (Bd. XV, S. 315), mit alkoh. Kalilauge Phenylhydrazin-α-carbonsäureäthylester-β-dithiocarbonsäuremethylester (B., L.).
- Bis [4 phenyl 5 oxo 1.3.4 thiodiazolinyl (2)] disulfid $C_{10}H_{10}O_2N_4S_4 = \begin{bmatrix} N N \cdot C_0H_5 \\ -S \cdot C \cdot S \cdot CO \end{bmatrix}_2$. B. Aus 4-Phenyl-5-oxo-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (8. 676) bei der Oxydation mit Ferrichlorid in Alkohol (Busch, B. 27, 2516). Gelbliche Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 78—79°.
- 3-Phenyl-5-mercapto-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazoli
n $C_{14}H_{11}N_{3}S_{3}=N-N\cdot C_{4}H_{5}$ ist desmotrop mit 4-Phenyl-5-phenylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin, S. 676.
- 3-Phenyl-5-methylmercapto-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolin $C_{15}H_{13}N_3S_3=N-N\cdot C_6H_5$. Beim Erhitzen von ω -Phenyl-dithiocarbazinsäure-methylester CH₂·S· \dot{C} ·S· \dot{C} :N· \dot{C}_6H_5 . Beim Erhitzen von ω -Phenyl-dithiocarbazinsäure-methylester (Bd. XV, S. 300) mit Phenylsenföl auf 120° (Busch, Wolfer, B. 34, 313). Bei der Methylierung von 4-Phenyl-5-phenylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (S. 676) (B., W.). Säulen oder Tafeln (aus verd. Alkohol + Åther). F: 67°. Sehr leicht löslich in Äther und Benzol, schwerer in Alkohol, unlöslich in Wasser. Löst sich in konz. Salzsäure unter Bildung eines Hydrochlorids, das auf Zusatz von viel Wasser wieder zerfällt. Bei der Reduktion mit Natriumamalgam und verd. Alkohol erhält man N.N'-Diphenyl-harnstoff. Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 180° 3-Phenyl-5-methylmercapto-1.3.4-thiodiazolon-(2). $2C_{15}H_{12}N_3S_2+2HCl+PtCl_4$. Braune Blättchen (aus alkoh. Salzsäure).

Bis - [4 - phenyl - 5 - phenylimino - 1.3.4 - thiodiasolinyl - (2)]-disulfid $C_{22}H_{20}N_4S_4=\begin{bmatrix}N-N\cdot C_4H_5\\-S\cdot \dot{C}\cdot S\cdot \dot{C}:N\cdot C_6H_5\end{bmatrix}_2$. B. Bei der Oxydation von 4-Phenyl-5-phenylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (8. 676) mit Ferrichlorid (Busch, Wolpert, B. 34, 312). — Gelbe Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 106—107°. Löslich in Chloroform mit gelber Farbe. Die Lösung in konz. Salzsäure ist farblos.

- 8-Phenyl-5-methylmercapto-2-p-tolylimino-1.3.4-thiodiazolin $C_{16}H_{18}N_{2}S_{2}=N$ — $N\cdot C_{6}H_{5}$ $CH_{2}\cdot S\cdot \overset{\circ}{C}\cdot S\cdot \overset{\circ}{C}:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{2}$ B. Beim Erhitzen von ω -Phenyl-dithiocarbazinsäure-methylester mit p-Tolylsenföl auf 130° (Busch, Wolfert, B. 34, 318). Blätter (aus Alkohol). F: 101°.
- 3-p Tolyl 5 methylmercapto 1.3.4 thiodiazolon (2) $C_{10}H_{10}ON_2S_2 = N N \cdot C_4H_4 \cdot CH_2$. B. Bei der Einw. von Phosgen auf ω -p-Tolyl-dithiocarbazin-säure-methylester in siedendem Benzol (Busch, Wolfert, B. 34, 317). Aus 3-p-Tolyl-5-methylmercapto-2-phenylimino-4.3.4-thiodiazolin (S. 693) beim Erhitzen mit kons. Salzsäure im

Rohr auf 180° (B., W.). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Bis-[4-p-tolyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (S. 700) mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (B., Lingenbeink, J. pr. [2] 61, 334). — Nadeln oder Blätter (aus verd. Alkohol), Stäbchen (aus Äther + Petroläther). F: 54° (B., L.). Ziemlich schwer löslich in Petroläther, sonst leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (B., L.). — Gibt beim Aufkochen mit alkoh. Kalilauge p-Tolylhydrazin-α-carbonsäureäthylester-β-dithiocarbonsäuremethylester (Bd. XV, S. 523) (B., L.).

3-p-Tolyl-5-methylmeroapto - 2-phenylimino - 1.3.4-thiodiazolin $C_{16}H_{15}N_8S_8 = N - N \cdot C_8H_4 \cdot CH_3$. B. Aus äquimolekularen Mengen ω -p-Tolyl-dithiocarbazinsäure-CH₂·S· \dot{C} ·S· \dot{C} :N· \dot{C}_5H_5 B. Aus äquimolekularen Mengen ω -p-Tolyl-dithiocarbazinsäure-methylester und Phenylsenföl beim Erhitzen auf 130° (Busch, Wolpert, B. 34, 316). Bei der Einw. von Methyljodid auf 4-p-Tolyl-5-phenylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (B., W.). — Nadeln oder Prismen (aus verd. Alkohol + Äther). F: 68—69°. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwerer in Alkohol. — Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 180° 3-p-Tolyl-5-methylmercapto-1.3.4-thiodiazolon-(2) (S. 692).

Bis - [4 - p - tolyl-5 - phenylimino - 1.3.4 - thiodiazolinyl - (2)] -disulfid $C_{30}H_{24}N_0S_4 = \begin{bmatrix} N - N \cdot C_0H_4 \cdot CH_3 \\ -S \cdot C \cdot S \cdot C \cdot N \cdot C_3H_5 \end{bmatrix}_2$. B. Bei der Oxydation von 4-p-Tolyl-5-phenylimino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin mit Ferrichlorid (Busch, Wolffert, B. 34, 316). — Gelbe Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 130°. — Hydrochlorid. Öl.

E. Funktionelles Derivat des 5-Oxy-1.3.4-thiodiazolthions-(2).

8-Phenyl-5-äthoxy-1.8.4-thiodiagolthion-(2) $C_{10}H_{10}ON_2S_3 = \frac{N-N \cdot U_5H_5}{C_8H_5 \cdot O \cdot C \cdot S \cdot CS}$

B. Neben 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin (S. 678) beim Kochen von 3-Phenyl-5-aminomercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) (S. 698) mit alkoh. Kalilauge (Busch, B. 29, 2135). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 87—88°. Kp: ca. 230°.

F. 5-Mercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) und Derivate.

5-Mercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) $C_8H_8N_8S_3 = \frac{N-NH}{HS \cdot C \cdot S \cdot CS}$ ist desmotrop mit 2.5-Dithion-1.3.4-thiodiazolidin, S. 677.

1. Derivate, entstanden nur durch Veränderung der Mercaptogruppe.

5-Methylmercapto-1.8.4-thiodiazolthion-(2) bezw. 2-Mercapto-5-methylmercapto-1.3.4-thiodiazol $C_8H_4N_8S_8=\frac{N-NH}{CH_8\cdot S\cdot C\cdot S\cdot CS}$ bezw. $\frac{N-N}{CH_3\cdot S\cdot C\cdot S\cdot C\cdot SH}$. Zur Konstitution vgl. Busch, Biehler, J. pr. [2] 93 [1916], 356. — B. Aus dem Kaliumsalz des 2.5-Dithion-1.3.4-thiodiazolidins (S. 678) bei der Einw. von Methyljodid in Alkohol (Busch, Ziegele, J. pr. [2] 60, 42). — Nadeln (aus Benzol). F: 136° (B., Z.). Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln (B., Z.).

5-Bensoylmercapto-1.8.4-thiodiasolthion-(2) bezw. 2-Mercapto-5-bensoylmercapto-1.8.4-thiodiasol $C_2H_4ON_2S_3= \frac{N-NH}{C_6H_5\cdot CO\cdot S\cdot C\cdot S\cdot C}$ bezw. $C_8H_5\cdot CO\cdot S\cdot C\cdot S\cdot$

5 - [4 - Amino - phenylmercapto] - 1.8.4 - thiodiasolthion - (2) bezw. 2-Mercapto-5.

N---NH

[4 - amino - phenylmercapto] - 1.8.4-thiodiasol C.H.N.S. =

1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (s. u.) beim Erwarmen int Ainlin (Busch, Zherlet, J. pr. [2] 60, 49). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 187°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser, schwer in Chloroform und Benzol. — Die alkoh. Lösung liefert beim Diazotieren in Gegenwart von Salzsäure ein bei 133° (Zers.) schmelzendes Diazoniumchlorid, das beim Kuppeln mit β -Naphthol die nachfolgende Verbindung liefert. Gibt beim Erhitzen mit Chloroform und alkoh. Kalilauge die Isonitrilreaktion. — $C_8H_7N_3S_3$ + HCl. Nadeln. F: 206³. Schwer löslich in absolutem, leichter in gewöhnlichem Alkohol. Zerfällt beim Lösen in Wasser in die Komponenten. — $AgC_8H_8N_3S_3$. Hellgelber Niederschlag.

 $\{1 - [5 - Thion - 1.3.4 - thiodiasolinyl - (2) - mercapto] - bensol} - \langle 4 aso 1 \rangle - naphthol - (2) N - NH$

 $C_{18}H_{18}ON_4S_8 = HO \cdot C_{10}H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS$ bezw. desmotrope Formen. B. Ans diazotiertem 5 - [4-Amino-phenylmercapto] - 1.3.4 - thiodiazolthion - (2) bei der Einw. von β -Naphthol in alkal. Lösung (Busch, Ziegelle, J. pr. [2] 60, 51). — Zinnoberrote Krystallaggregate (aus Chloroform + Alkohol). F: 222°. Leicht löslich in heißem Chloroform, schwer in Benzol, sehr schwer in Alkohol und Äther. — Färbt Seide gelbstichig rot.

Bis-[5-thion-1.3.4-thiodiasolinyl-(2)]-disulfid bezw. Bis-[5-mercapto-1.3.4-thiodiasolyl-(2)]-disulfid $C_4H_3N_4S_6=\begin{bmatrix}N--NH\\-S\cdot \overset{..}{C}\cdot S\cdot \overset{..}{C}S\end{bmatrix}_3$ bezw. $\begin{bmatrix}N--N\\-S\cdot \overset{..}{C}\cdot S\cdot \overset{..}{C}\cdot SH\end{bmatrix}_3$ bezw. weitere desmotrope Form. B. Bei der Oxydation von 2.5-Dithion-1.3.4-thiodiazolidin mit alkoh. Jod-Lösung oder alkoh. Ferrichlorid-Lösung (Busch, Ziegelle, 7. pr. [2] 60, 42). — Citronengelbe Krystalle (aus wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure). F: 175°. Leicht löslich in siedendem Alkohol und Essigester. — Gibt bei der Einw. von alkoh. Kalilange bei Zimmertemperatur das Dikaliumsalz des 2.5-Dithion-1.3.4-thiodiazolidins (S. 678), bei der Einw. von 2 Mol Kaliumhydroxyd in absol. Alkohol bei 0° das Dikaliumsalz $K_3C_4N_4S_6$ (s. u.). Das Dikaliumsalz gibt beim Erwärmen mit Benzylchlorid in Alkohol Bis-[5-benzylmercapto-1.3.4-thiodiazolyl-(2)]-disulfid (S. 617). Bei der Einw. von warmem Anilin erhält man 5-[4-Aminophenylmercapto]-1.3.4-thiodiazolidin. — $K_3C_4N_4S_6$. Citronengelbe Nadeln. F: 205° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser.

- 2. Derivate des 5-Mercapto-1.3.4-thiodiazolthions-(2), entstanden durch Veränderung der NH-Gruppe bezw. dieser und der Mercaptogruppe.
 - a) Derivate des 3-Methyl-5-mercapto-1.3.4-thiodiazolthions-(2).
- 8 Methyl 5 methylmercapto 1.8.4 thiodiazolthion (2) $C_4H_6N_3S_3=N-N\cdot CH_3$

CH₂·S·C·S·CS
(S. 678) bei der Einw. von Methyljodid in Alkohol (Busch, Ziegele, J. pr. [2] 60, 53). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 88°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. — C₄H₆N₄S₃ + 2Br. B. Bei der Einw. von Brom auf 3-Methyl-5-methylmercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) in Schwefelkohlenstoff (B., Z.). Dunkelorangegelbe Krystalle (aus Benzol). F: 124°.

3 - Methyl - 5 - bensoylmercapto - 1.8.4 - thiodiasolthion - (2) $C_{10}H_{0}ON_{0}S_{0} = N \cdot CH_{3}$. B. Aus 3-Methyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin (8.678) bei der Einw. von Benzoylchlorid in Alkohol (Busch, Ziegelle, J. pr. [2] 60, 53). — Nadeln. F: 157°. Ziemlich leicht löslich in absol. Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwerer in gewöhnlichem Alkohol.

Bis - [4 - methyl - 5 - thion - 1.8.4 - thiodiazolinyl - (2)] - disulfid $C_0H_0N_4S_0 = N - N \cdot CH_2$.

B. Aus 3-Methyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin bei der Oxydation mit alkoh. Ferrichlorid-Lösung (Busch, Ziegelle, J. pr. [2] 80, 54). — Gelbliche Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 141°. Nur in Chloroform leicht löslich.

- b) 3-Phenyl-5-mercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) und Derivate.
- 3 Phenyl 5 mercapto 1.8.4 thiodiasolthion (2) $C_8H_6N_8S_2 = N N \cdot C_6H_5$ ist desmotrop mit 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiasolidin, S. 678.

- 8 Phenyl 5 methylmercapto 1.8.4 thiodiasolthion (2) $C_bH_bN_2S_2 =$
- N—N·C₆H₂
 B. Bei der Einw. von Methyljodid auf das Kaliumsalz des 3-Phenyl-CH₂·S·C·S·CS
 2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidins (S. 678) in Alkohol in der Wärme (Busch, B. 27, 2513). Nadeln (aus Alkohol). F: 108—109°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Benzol und Essigester, löslich in Äther und siedendem Ligroin, unlöslich in Wasser. Zersetzt sich beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure unter Entwicklung von schwefliger Säure.
 - 3 Phenyl 5 athylmercapto 1.3.4 thiodiasolthion (2) $C_{10}H_{10}N_{e}S_{e} =$
- N—N·C₂H₅. B. Bei der Einw. von Äthyljodid auf das Kaliumsalz des 3-Phenyl-C₂H₅·S·C·S·CS
 2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidins (S. 678) in Alkohol (Busch, Stramer, J. pr. [2] 60, 187).

 Blätter (aus Alkohol). F: 66°. Verbindung mit Brom. B. Bei der Einw. von Brom auf 3-Phenyl-5-äthylmercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) in Schwefelkohlenstoff (B., St.). Orangerote Nadeln. F: 131°. Unlöslich in kaltem Alkohol. Gibt beim Erwärmen mit Alkohol das Brom wieder ab. C₁₀H₁₀N₂S₂+2I. Dunkelrote Prismen (aus Benzol). F: 123°. Leicht löslich in heißem Benzol. Gibt beim Behandeln mit Disulfit-Lösung das Jod wieder ab.
- 3 Phenyl 5 phenylmercapto 1.3.4 thiodiasolthion (2) $C_{14}H_{10}N_2S_3 = N N \cdot C_5H_5$. B. Beim Diazotieren von 3-Phenyl-5-[4-amino-phenylmercapto]- $C_6H_5 \cdot S \cdot C \cdot S \cdot C S$ 1.3.4-thiodiazolthion-(2) (S. 696) in wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure und Verkochen des entstandenen Diazoniumsalzes (Busch, B. 29, 2141). Blättchen (aus verd. Alkohol). Beständig gegen Säuren und Alkalien.
- 8 Phenyl 5 bensylmercapto 1.8.4 thiodiasolthion (2) $C_{15}H_{12}N_{5}S_{5} = N N \cdot C_{6}H_{5}$. B. Bei der Einw. von Benzylchlorid auf das Kaliumsalz des $C_{6}H_{2} \cdot CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot S \cdot C \cdot S$ 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidins (Busch, Stramer, J. pr. [2] 60, 188). Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 93°.
- $\alpha.\beta$ -Bis-[4-phenyl-5-thion-1.8.4-thiodiazolinyl-(2)-mercapto]-äthan $C_{14}H_{14}N_4S_6 = \begin{bmatrix} N N \cdot C_2H_2 \\ -CH_2 \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS \end{bmatrix}_s$. B. Aus dem Kaliumsalz des 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidins bei der Einw. von Äthylenbromid (Busch, Stramer, J. pr. [2] 60, 188). Krystalle. F: 145°. Leicht löslich in siedendem Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol, Äther und Essigester.
- $\beta.\beta$ -Bis-[4-phenyl-5-thion-1.8.4-thiodiazolinyl-(2)-mercapto]-butan $C_{se}H_{1e}N_{e}S_{e} = CH_{s} > C[-8 \cdot d \cdot 8 \cdot d S]_{s}$. B. Aus 3-Phenyl-5-aminomercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) (8. 698) beider Einw. von Methyläthylketon (Busch, Wolff, $J.\ pr.\ [2]\ 60,\ 204$). Aromatisch riechendes Öl.
- 3 Phenyl 5 acetonylmercapto 1.3.4 thiodiasolthion (2) $C_{11}H_{10}ON_5S_3 = N-N \cdot C_2H_5$. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Naphthalin be-CH₂·CO·CH₂·S·C·S·CS . Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Naphthalin be-stimmt (Busch, Wolff, J. pr. [2] 60, 204). B. Neben N.a-Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolthyl-(2)-mercapto]-isopropylamin (S. 698) aus 3-Phenyl-5-aminomercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) bei schwachem Erwärmen mit Aceton (B., W., J. pr. [2] 60, 202). Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 98—99°. Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Gegen Säuren und Basen indifferent.
- 8 Phenyl 5 scetylmercapto 1.3.4 thiodiasolthion (2) $C_{10}H_5ON_5S_5 = N-N \cdot C_2H_5$ B. Aus 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin bei gelindem $CH_2 \cdot CO \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS$ B. Aus 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin bei gelindem $CH_2 \cdot CO \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS$ B. Aus 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin bei gelindem $CH_2 \cdot CO \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS$ B. Aus 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin bei gelindem $CH_3 \cdot CO \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS$ B. Aus 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin bei gelindem $CH_3 \cdot CO \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS$ B. Aus 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin bei gelindem $CH_3 \cdot CO \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS$ B. Aus 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin bei gelindem $CH_3 \cdot CO \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS$
- 8 Phenyl 5 bensoylmercapto 1.3.4 thiodiasolthion (2) $C_{18}H_{10}ON_2S_3 = N N \cdot C_0H_6$.

 8. Aus dem Kaliumsalz des 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thio-C₀H₀·CO·S·C·S·CS

 diasolidins bei der Einw. von Bensoylchlorid (Busch, Stramer, J. pr. [2] 60, 188). Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 154°. Leicht löslich in siedendem Benzol und Chloroform.

- 3-Phenyl-5-[4-amino-phenylmercapto] -1.3.4-thiodiasolthion -(2) $C_{14}H_{11}N_3S_3=N-N\cdot C_6H_5$. B. Entsteht neben dem Anilinsalz des 3-Phenyl-2.5-dithion-H₂N·C₅H₄·S·C·S·CS . B. Entsteht neben dem Anilinsalz des 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidins beim Kochen von Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid mit 2 Mol Anilin in Gegenwart von Alkohol (Busch, B. 29, 2140). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 163—164°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. Beständig gegen Säuren und Alkalien. $C_{14}H_{11}N_3S_3 + HCl$. Nadeln. F: 194°. Ziemlich schwer löslich. Zerfällt beim Lösen in Wasser in die Komponenten.
- $\begin{array}{c} \textbf{8 Phenyl 5 [4 \verb"athylamino phenylmercapto] 1.3.4 thiodiazolthion (2) } \\ \textbf{N---N \cdot C_6H_5} \\ \textbf{C}_{18}\textbf{H}_{15}\textbf{N}_3\textbf{S}_3 = & \textbf{NH \cdot C_8H_4 \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS} \\ \textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5} \cdot \textbf{NH \cdot C_8H_4 \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS} \\ \textbf{diazolinyl-(2)] \cdot disulfid bei der Einw. von Athylanilin (Busch, B. 29, 2142). --- Nadeln (aus Alkohol). F: 165°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und heißem Alkohol. --- Gibt bei der Einw. von 1 Mol Nitrit in Gegenwart von wäßrig-alkoholischer Salzsäure 3-Phenyl-5-[4-athylnitrosamino-phenylmercapto]-1.3.4-thiodiazolthion-(2) (s. u.). \\ \end{array}$
- 3-Phenyl-5-[4-äthylnitrosamino-phenylmercapto]-1.8.4-thiodiazolthion-(2) $\begin{matrix} N & N \cdot C_6 H_5 \\ C_{16} H_{16} O N_4 S_6 = \\ O N \cdot N(C_3 H_6) \cdot C_6 H_4 \cdot S \cdot \overset{\circ}{C} \cdot S \cdot \overset{\circ}{C} S \end{matrix} \quad B. \text{ Aus der vorangehenden Verbindung bei der Einw. von 1 Mol Nitrit in Gegenwart von wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Busch, B. 29, 2143). Nadeln (aus Alkohol). F: 136—138°. }$

3 - Phenyl - 5 - $\{2.4(?)$ - diamino - phenylmercapto] - 1.3.4 - thiodiazolthion - (2)

- N—N·C₆H₅. B. Beim Kochen von Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid mit 2 Mol m-Phenylendiamin in Gegenwart von Alkohol (Busch, Wolff, J. pr. [2] 60, 193). Nadeln (aus Alkohol). F: 164—165°. Leicht löslich in Chloroform, löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Die alkoh. Lösung zeigt grüne Fluorescenz. Färbt sich an der Luft allmählich gelb. Gibt bei der Einw. der äquimolekularen Menge Nitrit in Gegenwart von wäßrig-alkoholischer Salzsäure 4.6.3′(?)-Triamino-3.4′(?)-bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)-mercapto]-azobenzol (S. 697).
- 3-Phenyl-5-[3.4-diamino-phenylmercapto]-1.3.4-thiodiazolthion-(2) $C_{14}H_{18}N_4S_3 = N N \cdot C_8H_6$. B. Entsteht neben dem o-Phenylendiamin-Salz des 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid mit 2 Mol o-Phenylendiamin in Gegenwart von Alkohol (Busch, Wolff, J. pr. [2] 60, 192). Krystalle (aus Benzol). E: 159—160°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol in der Wärme. Gibt bei der Einw. von Nitrit und wäßrig-alkoholischer Salzsäure 3-Phenyl-5-[benztriazolyl-(5 bezw. 6)-mercapto]-1.3.4-thiodiazolthion-(2) (S. 697). 3-Phenyl-5-[4-amino-3-methyl-phenylmercapto]-1.8.4-thiodiazolthion-(2)
- $C_{16}H_{18}N_6S_3 = N-N\cdot C_6H_6$. B. Aus Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid bei der Einw. von o-Toluidin (Busch, B. 29, 2142). Krystallinische Masse (aus Äther + Petroläther). Schmilzt unscharf bei 128°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln außer Petroläther.

2 - Oxy - 1' - [4 - phenyl - 5 - thion - 1.3.4 - thiodiaso-linyl-(2)-mercapto] - [1.2'-asonaphthalin] $C_{38}H_{18}ON_4S_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Phenyl-5-[2-amino-naphthyl-(1)-mercapto] - 1.3.4-thiodiazolthion-(2) beim Diazotieren und nachfolgenden Kuppeln mit β -Naphthol (Busch, OH Schotz, J. pr. [2] 60, 196). — Zinnoberrote Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 199—200°.

2-Oxy-4'-[4-phenyl-5-thion-1.8.4-thiodiasolinyl-(2)-mercapto]-[1.1'-asonaphthalin] $C_{se}H_{18}ON_4S_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Phenyl-5-[4-amino-naphthyl-(1)-mercapto]-1.3.4-thiodiazolthion-(2) beim Diazottieren und nachfolgenden Kuppeln mit β -Naphthol (Busch, Wolff, J. pr.

[2] 60, 195). — Bordeauxrote Nadeln (aus Eisessig oder Benzol). F: 221—222°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe.

4.6.8'(P)-Triamino-8.4'(P)-bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)-mer-capto] - azobenzol $C_{12}H_{11}N_{2}S_{4}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Phenyl-5-[2.4(1)-diamino - phenylmercapto] - 1.3.4 - thiodiazol-thion-(2) bei der Einw. der äquimolekularen Menge Nitrit in Gegenwart von wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Busch, Wolff, J. pr. [2] 60, 194). — Brauner, mikrokrystallinischer Niederschlag (aus Alkohol, Eisessig oder Benzol). Schmilzt unscharf bei 156—157°.

8 - Phenyl - 5 - [benstriasolyl - (5 besw. 6) - mercapto] - 1.3.4 - thiodiasolthion - (2), 8 - Phenyl - 5 - [3.4 - asimino - phenylmercapto] - 1.3.4 - thiodiasolthion - (2) $C_{14}H_{2}N_{5}S_{2}$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Aus 3 - Phenyl - 5 - [3.4 - diamino - phenylmercapto] - 1.3.4 - thiodiazol - Normalization - (2) bei der Einen von Nitrit und währig-alkoholischer Salzsaure (Busch, Wolff, J. pr. [2] 60, 193). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 186—187°. Nur in Alkohol und Eisessig ziemlich leicht löslich.

Bis - [4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodissolinyl-(2)] - disulfid $C_{1e}H_{10}N_4S_e =$ $N - N \cdot C_a H_a$ B. Bei der Oxydation von 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin |_S⋅C⋅S⋅CS mit alkoh. Ferrichlorid-Lösung (Busch, B. 27, 2513). — Gelbe Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 124—125° (B., B. 27, 2514). Sehr schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln außer siedendem Essigester und Chloroform; löst sich in kalter wäßriger Kalimittein auber mederidem Essigester und Chiorotoff; fost auch in actior mastiger Rail-lauge (B., B. 27, 2514). — Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 3-Phenyl-2.6-dithion-1.3.4-thiodiazolidin und Thiocarbanilsaure-O-athylester (B., B. 27, 2514; B., STRAMER, J. pr. [2] 60, 190). Gibt bei der Einw. von alkoh. Ammoniak das Ammoniumsalz des 3-Phenyl-2.6-dithion-1.3.4-thiodiazolidins und 3-Phenyl-5-aminomercapto-1.3.4-thiodiazolition-(2) (B., B. 29, 2133). Beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° bildet sich 3-Phenyl-5-methylmercapto-1.3.4-thiodiazolon-(2) (B., LINGENBRINE, J. pr. [2] 61, 331). Bei der Einw. von Methylamin in verd. Alkohol erhält man schon in der Kälte das Methylaminsalz des 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidins und 3-Phenyl-5-methylaminomercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) (B., B. 29, 2138). Reagiert analog mit Athylamin und Dimethylamin (B., B. 29, 2139). Setzt sich mit Trimethylamin erst bei längerem Kochen der alkoh. Lösung um; hierbei entsteht ausschließlich das Trimethylaminsalz des 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiasolidins (B., B. 29, 2139). Beim Kochen mit 2 Mol Anilin in Gegenwart von Alkohol erhält man das Anilinsalz des 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidins und 3-Phenyl-5-[4-amino-phenylmercapto]-1.3.4-thiodiazolthion-(2) (B., B. 29, 2140). Reagiert nicht mit p-Toluidin, Dimethylanilin (B., B. 29, 2132), Diphenylamin und p-Phenylendiamin (B., STRAMER, J. pr. [2] 60, 194, 196).

Bis - [4] - phenyl - 5 - thion - 1.3.4 - thiodiasolinyl - (2)] - tetrasulfid $C_{16}H_{16}N_{4}S_{8} = \begin{bmatrix} N - N \cdot C_{6}H_{4} \\ -C \cdot S \cdot C_{8} \end{bmatrix}$. B. Beim Schmelzen von 3-Phenyl-5-aminomercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) (Busch, B. 29, 2134). — Krystalipulver (aus Benzol). F: 131—132°. Beim Kochen mit alkoh. Ammoniak bildet sich das Ammoniumsalz des 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidins.

8 - Phenyl - 5 - aminomercapto - 1.8.4 - thiodiasolthion - (2), S - [4 - Phenyl - 5 - thion- N - N · C₈H₅.

1.8.4 - thiodiasolinyl - (2)] - thiohydroxylamin C₈H₇N₈S₅ = $\frac{N}{H_2N \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS}$. Das Mol-

Gew. ist ebullioskopisch in Benzol bestimmt (Busch, B. 29, 2133). — B. Entsteht neben dem Ammoniumsalz des 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidins bei der Einw. von alkoh. Ammoniak auf Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (B.). — Prismen (aus Chloroform). Erweicht bei ca. 130° unter Braunfärbung und schmilzt bei 136° (Zers.) (B.). Löslich in Äther, Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Wasser und Ligroin (B.). — Zerfällt beim Schmelzen unter Entwicklung von Ammoniak und Stickstoff und Bildung von Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-tetrasulfid (S. 697) (B.). Gibt beim Kochen mit Alkohol oder Zusatz von alkoholischer Salzsäure zu der Lösung in Chloroform Ammoniak und Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (B.). Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge erhält man das Kaliumsalz des 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidins und 3-Phenyl-5-āthoxy-1.3.4-thiodiazolthion-(2) (B.). Einw. von Formaldehyd, Acetaldehyd und Önanthol: B., Wolff, J. pr. [2] 60, 197. Gibt beim Erwärmen mit Aceton 3-Phenyl-5-acetonylmercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) und N.a-Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)-mercapto]-isopropylamin (B., W.). Beim Behandeln mit überschüssigem Methyl-äthylketon erhält man β.β-Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolthion-(2); reagiert analog mit Methylpropylketon (B., W.). Bei der Einw. von Benzaldehyd auf dem Wasserbad bildet sich 3-Phenyl-5-[benzalamino-mercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2); reagiert analog mit weiteren aromatischen Aldehyden (B.; B., W.). Bei längerer Einw. von Acetophenon bildet sich N.α-Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)-mercapto-1-α-phenyl-āthylamin (s. u.) (B., W.).

3 - Phenyl - 5 - methylaminomercapto - 1.8.4 - thiodiasolthion - (2) $C_9H_9N_8S_9 = N-N\cdot C_8H_5$. B. Neben dem Methylaminsalz des 3-Phenyl-2.5-dithion-1.3.4-thio-CH₅·NH·S· $\dot{\mathbb{C}}$ ·S· $\dot{\mathbb{C}}$ S. $\dot{\mathbb{C}}$ S diazolidins bei der Einw. von Methylamin auf Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid in verd. Alkohol (Busch, B. 29, 2138). — Nadeln. F: 85°. — Regeneriert beim Kochen mit Alkohol oder Mineralsäuren die Ausgangsverbindungen.

3 - Phenyl - 5 - äthylaminomercapto - 1.3.4 - thiodiasolthion - (2) $C_{10}H_{11}N_5S_3 = N - N \cdot C_0H_5$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Busch, B. 29, $C_0H_5 \cdot NH \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS$ 2139). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 95—96°.

 $N.\alpha - Bis - [4 - phenyl - 5 - thion - 1.3.4 - thiodiasolinyl - (2) - mercapto] - isopropylamin \\ C_{10}H_{17}N_5S_5 = \begin{cases} C_6H_5 \cdot N - N & N - N \cdot C_6H_5 \\ SC \cdot S \cdot C \cdot C(CH_5)_5 \cdot NH \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS \end{cases}$ Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Naphthalin bestimmt (Busch, Wolff, J. pr. [2] 60, 203). — B. Neben 3-Phenyl-5-acetonylmercapto-1.3.4 - thiodiazolthion-(2) bei schwachem Erwärmen mit Aceton (B., W.). — Prismen (aus Chloroform). F: 186—187° (Zers.). Löslich in Chloroform, Eisessig, Xylol und Amylalkohol in der Siedehitze, sehr schwer löslich in den übrigen Lösungsmitteln. Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure. — Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure erhält man Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4 - thiodiazolinyl-(2)]-disulfid.

8-Phenyl-5-[benzalamino-mercapto]-1.3.4-thiodiazolthion-(2) $C_{15}H_{11}N_{5}S_{3}=N\cdots N\cdot C_{5}H_{5}$. B. Aus 3-Phenyl-5-aminomercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) bei der Einw. von 1 Mol Benzaldehyd auf dem Wasserbad (Busch, B. 29, 2135). — Nadeln und Tafeln (aus Alkohol + Benzol). F: 155°. — Die Lösung in Benzol gibt beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure das Hydrochlorid des Benzaldehyd-imids (Bd. VII, S. 212).

8 - Phenyl - 5 - [(8 - nitro - benzalamino) - mercapto] - 1.8.4 - thiodiasolthion - (2) N—N·C₆H₅. $C_{18}H_{16}O_2N_4S_8 = O_2N\cdot C_3H_4\cdot CH:N\cdot S\cdot C\cdot S\cdot CS$ 1.3.4-thiodiazolthion-(2) bei der Einw. von 3-Nitro-benzaldehyd in Chloroform + Alkohol (Busch, Wolff, J. pr. [2] 60, 200). — Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). Schmilzt bei 173—174⁵ zu einem gelben Ol, das sich gegen 200° zersetzt. Löslich in Chloroform und Benzol.

N.a.-Bis-[4-phenyl-5-thion-1.3.4-thiodissolinyl-(2)-mercapto]-a-phenyl-āthyl-amin $C_{24}H_{16}N_5S_5= \begin{array}{c} C_5H_5\cdot N-N & N-N\cdot C_6H_5 \\ SC\cdot S\cdot U\cdot S\cdot C(CH_6)(C_6H_5)\cdot NH\cdot S\cdot U\cdot S\cdot CS \\ Einw. von Acetophenon auf 3-Phenyl-5-aminomercapto-1.3.4-thiodissolthion-(2) (Buscus, Wolff, J. pr. [2] 60, 204). — Prismen (aus Chloroform + Alkohol). F: 158—159°.$

- 8-Phenyl-5-[cinnamalamino-mercapto]-1.3.4-thiodiasolthion-(2) $C_{17}H_{18}N_{8}S_{3} = N N \cdot C_{8}H_{6}$. B. Bei kurzem Erwärmen von 3-Phenyl-5-amino-mercapto-1.3.4-thiodiasolthion-(2) mit Zimtaldehyd auf 50—60° (Busch, B. 29, 2137). Nadeln (aus Benzol oder Chloroform + Alkohol). F: 173°. Ziemlich leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Äther, fast unlöslich in Alkohol. Die Lösung in Benzol gibt bei der Einw. von alkoh. Salzsäure Zimtaldehyd-imid-hydrochlorid (Bd. VII, S. 355).
- 3-Phenyl-5-[anisalamino-mercapto]-1.3.4-thiodiasolthion-(2) $C_{16}H_{18}ON_{8}S_{8} = N \cdots N \cdot C_{6}H_{6}$.

 B. Aus 3-Phenyl-5-aminomercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) bei der Einw. von 4-Methoxy-benzaldehyd (Busch, Wolff, J. pr. [2] 60, 201). Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 145—146°. Löslich in Chloroform und Benzol.
- 3-Phenyl-5-[furfurylidenamino-mercapto]-1.8.4-thiodiazolthion-(2) $C_{13}H_3ON_3S_3=HC$ —CH N—N·C₆H₅. B. Aus 3-Phenyl-5-aminomercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) HC·O·C·CH:N·S·C·S·CS· B. Aus 3-Phenyl-5-aminomercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) bei der Einw. von Furfurol bei ca. 80° (Busch, Wolff, J. pr. [2] 60, 198). Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 152°. Schwer löslich in Alkohol und Äther.
- - c) 3-Tolyl-5-mercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) und Derivate.
- 8-o-Tolyl-5-mercapto-1.8.4-thiodiasolthion-(2) $C_6H_8N_2S_3 = \frac{N N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3}{HS \cdot \overset{\circ}{C} \cdot S \cdot \overset{\circ}{C}S}$ ist desmotrop mit 3-o-Tolyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin, S. 678.
- 3-o-Tolyl-5-methylmercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) $C_{10}H_{10}N_2S_3 = N N \cdot C_5H_4 \cdot CH_3$.

 B. Aus 3-o-Tolyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin bei der Einw. CH₃·S·C·S·CS·VS·Von Methyljodid (Busch, Münker, J. pr. [2] 60, 213). Nadeln. F: 98°.
- 3-o-Tolyl-5-[4-amino-phenylmercapto]-1.3.4-thiodiasolthion-(2) $C_{15}H_{18}N_2S_3 = N N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus dem bei der Oxydation von 3-o-Tolyl-2.5-dithion- $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS$ 1.3.4-thiodiazolidin (8. 678) entstehenden (nicht näher beschriebenen) Bis-[4-o-tolyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid bei der Einw. von Anilin (Busch, Münker, J. pr. [2] 60, 213). Nadeln. F: 128°.
- 3-p-Tolyl-5-mercapto-1.3.4-thiodiasolthion-(2) $C_{\bullet}H_{\bullet}N_{\bullet}S_{3} = \frac{N-N\cdot C_{\bullet}H_{\bullet}\cdot CH_{\bullet}}{HS\cdot \overset{\circ}{C}\cdot S\cdot \overset{\circ}{C}S}$ ist desmotrop mit 3-p-Tolyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin, S. 679.
- 3-p-Tolyl-5-acetylmercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) $C_{11}H_{10}ON_3S_3=N-N\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Bei der Acetylierung von 3-p-Tolyl-2.5-dithion-1.3.4-CH_4·CO·S·C·S·CS thiodiazolidin (Busce, v. Baue-Breitenfeld, J. pr. [2] 60, 207).— Gelbliche Nadeln. F: 158°.

form + Alkohol). F: 228°.

```
8 - p - Tolyl-5-[4-amino-phenylmercapto]-1.8.4-thiodissolthion-(2) C_{18}H_{18}N_8S_8 =
               N - N \cdot C_6 H_4 \cdot CH_3
                                      B. Beim Kochen von Bis-[4-p-tolyl-5-thion-1.3.4-thio-
Han CoHa · S · C · S · CS diazolinyl-(2)]-disulfid mit Anilin in Alkohol (Busch, v. Baur-Breitenfeld, J. pr. [2] 60,
210). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer
in Alkohol und Ather. — Gibt beim Diazotieren und nachfolgenden Kuppeln mit \beta-Naphthol
einen roten Niederschlag. — C<sub>15</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>S<sub>3</sub>+HCl. Nadeln. — 2C<sub>15</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>S<sub>3</sub>+2HCl+PtCl<sub>2</sub>.
Orangegelbes Krystallpulver.
     8 - p - Tolyl - 5 - [4 - methylamino - phenylmercapto] - 1.3.4 - thiodiazolthion - (2)
                                    N-N·C,H,·CH,
                                                            B. Analog der vorangehenden Ver-
C_{14}H_{15}N_3S_3 =
C_{14}H_{14}N_3S_3 = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS bindung (Busch, v. Baur-Breitenfeld, J. pr. [2] 60, 211). — Nadeln (aus Alkohol). F: 184°.
Löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig, schwer löslich in Alkohol, Ather und Essigester.
     8 - p - Tolyl - 5 - [4 - methylnitrosamino-phenylmercapto] -1.8.4-thiodiazolthion-(2)
                                         N-N\cdot C_6H_4\cdot CH_3. B. Aus der vorangehenden Ver-
C_{16}H_{14}ON_4S_3 = ON \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C \cdot S \cdot CS
bindung bei der Einw. von salpetriger Saure (Busch, v. Baur-Breitenfeld, J. pr. [2] 60,
211). — Nadeln. Schmilzt unscharf bei ca. 127°.
     Bis - [4 - p - tolyl - 5 - thion - 1.3.4 - thiodiszolinyl - (2)] - disulfid C_{10}H_{14}N_{15}S_{15}
      N - N \cdot C_n H_n \cdot CH_n
                            . B. Aus 3-p-Tolyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin bei der Oxy-
  -s∙č∙s∙ċs
dation mit Ferrichlorid (Busch, v. Baur-Breitenfeld, J. pr. [2] 60, 207). — Orangegelbe Prismen (aus Benzol + Alkohol). F: 139—140° (B., v. B.-Br.). Färbt sich an der Luft all-
mählich rubinrot (B., v. B.-Br.). — Gibt bei gelindem Erwärmen mit alkoh. Ammoniak
das Ammoniumsalz des 3-p-Tolyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidins und 3-p-Tolyl-5-amino-
mercapto -1.3.4 - thiodiazolthion - (2) (B., v. B.-Be.). Beim Erhitzen mit Methyljodid und
Methanol im Rohr auf 100° erhält man 3-p-Tolyl-5-methylmercapto-1.3.4-thiodiazolon-(2)
(B., LINGENBRINK, J. pr. [2] 61, 334).
     8 - p - Tolyl - 5 - aminomercapto - 1.3.4 - thiodiagolthion - (2) <math>C_2H_2N_2S_2 =
         N - N \cdot C_4 H_4 \cdot CH_3. B. Aus Bis-[4-p-tolyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid bei
H.N·S·C·S·CS
gelindem Erwärmen mit alkoh. Ammoniak (Busch, v. Baur-Breitenfeld, J. pr. [2] 60, 209).
Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 150°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol
und Chloroform. — Zerfällt beim Behandeln mit Mineralsäuren in die Ausgangsverbindungen.
     8-p-Tolyl-5-dimethylaminomercapto-1.8.4-thiodiasolthion-(2) C_{11}H_{12}N_{*}S_{*} =
             N - N \cdot C_6 H_4 \cdot CH_8
                                  . B. Aus Bis-[4-p-tolyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid
(CH.).N·S·C·S·CS
bei der Einw. von Dimethylamin in verd. Alkohol (Busch, v. Baur-Breitenfeld, J. pr.
[2] 60, 210). — Nadeln. F: 85°.
     8 - p - Tolyl - 5 - \ddot{a}thylaminomercapto - 1.3.4 - thiodiazolthion - (2) C_{11}H_{12}N_{2}S_{2}=
               N \longrightarrow N \cdot C_6 H_4 \cdot CH_8
                                       B. Aus Bis-[4-p-tolyl-5-thion-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-di-
C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>·NH·S·C·S·CS
sulfid bei der Einw. von Athylamin in verd. Alkohol (Busch, v. Baur-Breitenfeld, J. pr.
[2] 60, 209). — Nadeln (aus Benzol). F: 118—1190.
         d) Weitere N-Derivate des 5-Mercapto-1.3.4-thiodiazolthions-(2).
     3 - \alpha - Naphthyl - 5 - mercapto - 1.3.4 - thiodiazolthion - (2) C_{1}H_{2}N_{3}S_{4} =
    N - N \cdot C_{10}H_7 ist desmotrop mit 3-\alpha-Naphthyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin, S. 679.
HS.C.S.CS
     8 - \alpha - \text{Naphthyl} - 5 - \text{bensoylmercapto} - 1.8.4 - \text{thiodiasolthion} - (2) C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>ON<sub>2</sub>S<sub>2</sub> =
             N - N \cdot C_{10}H_7
                               B. Durch Benzoylierung von 3-a-Naphthyl-2.5-dithion-1.3.4-
CaHa · CO · S · C · S · CS
thiodiazolidin (Busch, Münker, J. pr. [2] 60, 214). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 146°.
     Bis - [4 - \alpha - \text{naphthyl} - 5 - \text{thion} - 1.8.4 - \text{thiodiazolinyl} - (2)] - \text{disulfid} C_{14}H_{14}N_4S_4 =
      N \longrightarrow N \cdot C_{10}H_7
                       . B. Bei der Oxydation von 3-α-Naphthyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazo-
lidin mit Ferrichlorid (Buscu, Münker, J.\,pr.\,[2] 60, 214). — Hellgelbe Blättchen (sus Chloro-
```

3- β -Naphthyl-5-mercapto-1.3.4-thiodiazolthion-(2) $C_{12}H_8N_3S_2 = \frac{N-N\cdot C_{16}H_7}{HS\cdot C\cdot S\cdot CS}$ ist desmotrop mit 3- β -Naphthyl-2.5-dithion-1.3.4-thiodiazolidin, S. 679.

3 - β - Maphthyl - 5 - methylmercapto - 1.3.4 - thiodiagolthion - (2) $C_{13}H_{16}N_{2}S_{2} = N - N \cdot C_{10}H_{7}$. Nadeln (aus Alkohol). F: 112° (Busch, Münker, J. pr. [2] 60, 215). CH_{*}·S· \dot{C} ·S· \dot{C} S

Bis - [4 - β -naphthyl - 5 - thion - 1.3.4 - thiodiasolinyl - (2)] - disulfid $C_MH_{14}N_4S_6 = \begin{bmatrix} N - N \cdot C_{10}H_7 \\ -S \cdot C \cdot S \cdot CS \end{bmatrix}_3$. B. Bei der Oxydation von 3- β -Naphthyl - 2.5-dithion - 1.3.4-thiodiazolidin mit Ferrichlorid (Busch, Münker, J. pr. [2] 60, 215). — Gelbe Nadeln. F: 188°.

Bis - [4 - (2 - methoxy - phenyl) - 5 - thion - 1.3.4 - thiodiazolinyl - (2)] - disulfid $C_{18}H_{14}O_2N_4S_3 = \begin{bmatrix} N - N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_6 \\ -S \cdot C \cdot S \cdot CS \cdot \end{bmatrix}_1$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Busch, Münker, J. pr. [2] 60, 216). — Gelbe Nadeln. F: 174—175°.

b) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-4} O_3 N_2$.

4-0xy-4-methyl-6-acetyl-1.2.5-oxdiazin $C_3H_6O_8N_2=$

HO>C<\(\frac{\text{CH}_{\text{s}}}{\text{N}:C(\text{CO}\cdot{CH}_{\text{s}})}\)>0. Diese Konstitution wurde von Diels, Sasse, B. 40, 4055 für die als 3-Methyl-5-acetyl-isoxazolon-(4)-oxim (S. 257) beschriebene Verbindung in Erwägung gezogen.

4 • Oxy • 4 • methyl • 6 • [α • oximino • äthyl] • 1.2.5 • oxdiaxin $C_3H_9O_3N_3 = HO > C < \frac{CH}{N:C[C(:N\cdot OH)\cdot CH_9]} > O$. Diese Konstitution wurde von Diels, Sasse, B. 40, 4055 für die als 3-Methyl-5-[α -oximino-āthyl]-isoxazolon-(4)-oxim (S. 257) beschriebene Verbindung in Erwägung gezogen.

c) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-8}O₈N₂.

 $\begin{array}{ll} 5\text{-}0\text{-}xo\text{-}3\text{-}[4\text{-}o\text{-}x\text{y-phenyl}]\text{-}1.2.4\text{-}o\text{-}x\text{diazolidin,} \\ \text{oxdiazolidon-(5)} \quad C_8H_8O_8N_2 = \frac{HN - CH \cdot C_8H_4 \cdot OH}{OC \cdot O \cdot NH}. \end{array} \qquad 3\text{-}[4\text{-}0\text{-}x\text{y-phenyl}]\text{-}1.2.4\text{-}o\text{-}x\text{diazolidon-(5)} \\ \begin{array}{ll} C_8H_8O_8N_2 = \frac{HN}{OC \cdot O \cdot NH}. \end{array}$

2-Methyl-4-phenyl-3-[4-methoxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazolidon-(5) $C_{16}H_{16}O_8N_2 = C_8H_6\cdot N$ — $CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. Bei der Einw. von Phenylisocyanat auf N-Methyl-iso-OC·O·N·CH₃ anisaldoxim (S. 105) in Benzol (BECKMANN, A. 365, 209). — F: 85°.

d) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-10}O₈N₂.

Oxy-oxo-Verbindungen CaH6O2N2.

1. $5-0\infty0-3-[4-0\inftyy-phenyl]-1.2.4-oxdiazolin, 3-[4-0xy-phenyl]-1.2.4-oxdiazolon-(5), 4-0xy-0.N-carbonyl-benzamidoxim <math>C_8H_6O_5N_2=HN-C\cdot C_6H_4\cdot OH$ $OC\cdot O\cdot N$

B. 22, 2794). Beim Erhitzen von Anisamidoxim mit Chlorameisensäureäthylester (M.). — Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 208°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer in Benzol, sehr schwer in Ligroin.

2. 3-0xy-chinoxalon-(2)-3.4-oxyd $C_1H_4O_2N_4$, Formel I.

1-Methyl-3-oxy-chinoxalon-(2)-3.4-oxyd $C_9H_6O_9N_9$, Formel II, s. Bd. XXIV, S. 381.

e) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-12} O_8 N_2$.

 $\begin{array}{l} \textbf{3-[4-0xy-phenacyl]-1.2.5-oxdiazol, 3-[4-0xy-phenacyl]-furazan} \\ \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{2}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{2} = \frac{\textbf{HC}--\textbf{C}\cdot\textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{OH}}{\textbf{N}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{N}}. \end{array}$

 $8 \cdot [4 \cdot \mathbf{Methoxy - phenacyl}] \cdot \mathbf{furazan - oxyd}, \ [4 \cdot \mathbf{Methoxy - phenacyl}] \cdot \mathbf{furoxan} \\ \mathbf{C_{11}H_{10}O_4N_3} = \underbrace{\frac{\mathbf{HC} - \mathbf{C} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{CO} \cdot \mathbf{C_6H_4} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{CH_2}}{\mathbf{O} \cdot \mathbf{N}}}_{\mathbf{O} \cdot \mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}} \underbrace{\mathbf{CO} \cdot \mathbf{C_6H_4} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{CH_3}^{1}}_{\mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N} : \mathbf{O}}. \ B.$

Beim Behandeln von Anisalacetoxim (Bd. VIII, S. 132) mit verd. Salpetersäure (Harries, Tietz, A. 330, 244). — Ziegelrote Nadeln (aus Alkohol). F: 159—160°.

Oxim $C_{11}H_{11}O_4N_3 = C_2HO_2N_2[CH_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3]$. B. Beim Behandeln von Anisalscetoxim mit salpetriger Säure (HARRIES, TIETZ, A. 330, 243). — Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 197—198°. Schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln; leicht löslich in Natronlauge.

Oximacetat $C_{18}H_{18}O_2N_3 = C_2HO_2N_2[CH_2 \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot CH_3]$. Beim Behandeln des Oxims (s. o.) mit heißem Acetanhydrid (Harries, Tietz, A. 330, 243). — Ziegelrote Nadeln (aus Alkohol). F: 168—169°.

f) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-14} O_8 N_2$.

2-0xy-6-oxo-[indolo-2'.3':4.5-(1.3-oxazin)]²) $C_{10}H_2O_2N_2$, Formel III, oder 2-0xy-6-oxo-[indolo-3'.2':4.5-(1.3-oxazin)]²) $C_{10}H_2O_2N_2$, Formel IV.

1'-Methyl-2-oxy-6-oxo-[indolo-2'.8':4.5-(1.8-oxazin)] $C_{11}H_8O_3N_8$, Formel V, oder 1'-Methyl-2-oxy-6-oxo-[indolo-8'.2':4.5-(1.8-oxazin)] $C_{11}H_8O_3N_8$, Formel VI. Ist

desmotrop mit [1-Methyl-2(oder 3)-carboxyamino-indol-carbonsäure-(3 oder 2)]-anhydrid (S. 683).

g) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-20} O_3 N_2$.

4 - Oxy - 4 - phenyl - 6 - [α - oximino - bensyl] - 1.2.5 - oxdiasin $C_{13}H_{13}O_3N_3 = HO$ C_0H_3 C_0H_3 C_0H_3 C_0H_3 O. Eine Verbindung, der früher diese Konstitution zugeschrieben wurde, ist von Avogadbo (G. 56 [1926], 716; vgl. a. Ponzio, A., G. 58 [1923], 312) als 3-Phenyl-5-benzoyl-isoxazolon-(4)-oxim (S. 281) erkannt worden.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. 8. 562, 563.

²⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. Oxy-oxo-Verbindungen mit 4 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-10} O_4 N_2$.

5-0xy-4.7-dioxo-4.7-dihydro-(benzo-1.2.3 - oxdiazol] C₄H₂O₄N₂, Formel I.

6-Nitro-5-oxy-4.7-dioxo-4.7-dihydro-[benso-1.2.8-oxdiazol] C.HO.N., Formel II. Vgl. Anhydro - [6 - nitro - 2.5-dioxy-p-chinon-diazohydroxyd-(3)], Bd. XVI, S. 542.

b) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-12} O_4 N_2$.

Oxv-oxo-Verbindungen C.H.O.N.

1. 3-[4-Oxy-benzoyl]-1.2.4-oxdiazolon-(5) $C_0H_0O_4N_0=\frac{HN--C\cdot CO\cdot C_0H_4\cdot OH}{OC\cdot O\cdot N}$

3 - Anisoyl - 1.2.4-oxdissolon-(5)-anil, 5-Phenylimino-3-anisoyl-1.2.4-oxdissolin 8 - Anisoyl - 1.2.4 - 0xdissolou-10, - anisoyl - 1.2.4 - 0xdissol $C_{16}H_{16}O_3N_6 =$ bezw. 5 - Anilino - 3 - anisoyl - 1.2.4 - 0xdissol $C_{16}H_{16}O_3N_6 =$ N— $C \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_6$

B-Anilino - 3 - MINING - MINING - 3 - MINING - MINING - 3 C.H. N.C.O.N desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. BÖESKEEN, R. 29 [1910], 282. — B. Beim Kochen von 4-Nitroso-5-[4-methoxy-phenyl]-isoxazolon-(3)-anil (S. 292) mit Alkohol (HOLLEMAN, R. 11, 265; B., R. 16, 306, 342). — Krystalle (aus Alkohol). F: 185° (H.).

8-Anisoyl-1.2.4-oxdiasolon-(5)-bensylimid, b-bensylimid, 8-Anisoyl-1.2.4-oxdiasolon-(5)-bensylimid, 5-Bensylimino-8-anisoyl-1.2.4-ox-

HN C·CO·C_eH₄·O·CH₆ bezw. C_eH₆·CH₆·NH·C·O·N C.H. ·CH. · N · C·O·N weitere desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Bößeken, R. 29 [1910], 282. — B. Aus 4-Nitroso-5-[4-methoxy-phenyl]-isoxazolon-(3)-benzylimid (S. 293) beim Behandeln mit Acetylchlorid oder beim Erwärmen mit Essigsäure (B., R. 16, 342). — Nadeln. F: 190° (B., R. 16, 342).

2. 3-[4-Oxy-bensoyl]-1.2.5-oxdiaxolon-(4) $C_0H_0O_4N_0 = \frac{OC-C\cdot CO\cdot C_0H_4\cdot OH}{HN\cdot O\cdot N}$

 $\begin{array}{ll} \textbf{3-Anisoyl-1.2.5-oxdiasolon-(4)-imid,} & \textbf{4-Imino-3-anisoyl-1.2.5-oxdiasolin} & \text{bezw.} \\ \textbf{mino-3-anisoyl-1.2.5-oxdiasol} & \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{9}\textbf{O}_{6}\textbf{N}_{3} = \\ & \frac{\textbf{HN}:\textbf{C}-\textbf{C}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{CH}_{6}}{\textbf{HN}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{N}} & \text{bezw.} \\ \end{array}$ 4-Amino-3-anisoyl-1.2.5-oxdissol $C_{10}H_9O_6N_3 =$

 $H_2N \cdot C - C \cdot CO \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CH_2$. Zur Konstitution vgl. Böeseken, Ross van Lennep, R. 31 [1912], 198; PONZIO, CERRINA, G. 58 [1928], 26, 35. — B. Beim Erhitzen von Dianisoyl-furoxan (S. 705) mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° (B., R. 16, 341). — Nadeln (aus 80°/eigem Alkohol). F: 144° (B., R. 16, 342).

c) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-20} O_4 N_2$.

 $4-0\times y-3.4$ -dibenzoyi- $\Delta^2-1.2.5$ -oxdiazoiin $C_{16}H_{16}O_4N_6=$ $C_0H_0 \cdot CO \cdot C - C(OH) \cdot CO \cdot C_0H_0$

HIV-O-NH

4.5 - Diacetoxy - 3.4 - dibenzoyl - A^8 - 1.2.5 - oxdiazolin $C_{10}H_{16}O_7N_6 =$ C₆H₆·CO·C — C(O·CO·CH₆)·CO·C₆H₅ Zur Konstitution vgl. Börseken, Bastet, R. 31 N·O·N·O·CO·CH.

[1912], 207. — B. Bei 6-stdg. Erhitzen von Dibenzoylfuroxan (S. 684) mit 6 Tln. Acetanhydrid auf 110-120° (HOLLEMAN, B. 21, 2839). - Nadeln (aus Alkohol). F: 149° (H.).

d) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-22}O₄N₂.

7-0xy-5.6-benze-chinoxalin-dicarbonsăure-(2.3)-anhydrid ${\rm C_{14}H_6O_4N_9}$, Formel I.

Anhydrid des 7-Äthoxy-5.6-benzo-chinoxalin-dicarbonsäure-(2.3)-hydroxy-p-tolylats-(1) $C_{22}H_{16}O_{5}N_{5}$, Formel II. — Chlorid $C_{23}H_{17}O_{4}N_{2}$ ·Cl. B. Beim Erwärmen von

4.-Amino-3-p-toluidino-naphthol-(1)-äthyläther mit dioxyweinsaurem Natrium und Essigsäure und Fällen mit Salzsäure (Witt, Helmolt, B. 27, 2356). Gelbe Blättchen. Beim Umkrystallisieren aus Wasser erhält man das Chlorid des 7-Äthoxy-5.6-benzo-chinoxalindicarbonsäure-(2.3)-[hydroxy-p-tolylats]-(1) (Bd. XXV, S. 202).

e) Oxy-oxo-Verbindungen C_n H_{2n-24} O₄ N₂.

Oxy-exe-Verbindungen $C_{17}H_{10}O_4N_2$.

1. $3-[2-Oxy-phenyl]-4-[3-oxo-indoliny-liden-(2)]-isoxazolon-(5), [Indol-(2)]-[3-(2-oxy-phenyl)-isoxazol-(4)]-indigo 1) <math>C_{17}H_{10}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel.

isoxazolon-(5) (S. 292) mit Isatinchlorid in Benzol auf dem Wasserbad (WAHL, C. r. 148, 353; A.ch. [8] 17, 369). — Granatrote bis braune, kupferglänzende Krystalle (aus Eisessig).

2. $3 - [3 - Oxy-phenyl] - 4 - [3 - oxo - indolinyliden - (2)] - isoxazolon - (5), [Indol - (2)] - [3 - (3 - oxy - phenyl) - isoxazol - (4)] - indigo¹) <math>C_{17}H_{10}O_4N_2 = C_6H_4 < \frac{CO}{NH} > C = C - C \cdot C_6H_4 \cdot OH - OC \cdot O \cdot N$

isoxazolon-(5) (S. 292) mit Isatinchlorid in Benzol auf dem Wasserbad (WAHL, C. r. 148, 353; A. ch. [8] 17, 369). — Braune, goldglänzende Nadeln (aus Eisessig).

3. $3 - [4 - Oxy - phenyl] - 4 - [3 - oxo - indolinyliden - (2)] - isoxazolon - (5), [Indol - (2)] - [3 - (4 - oxy - phenyl) - isoxazol - (4)] - indigo 1) <math>C_{17}H_{10}O_4N_1 = C_6H_4 < \frac{CO}{NH} > C = C - C \cdot C_6H_4 \cdot OH$

[Indol - (2)] - [3 - (4 - methoxy - phenyl) - isoxasol - (4)] - indigo $C_{18}H_{12}O_4N_2 = C_6H_4 < \frac{CO}{NH} > C = C - C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2$. Beim Erwärmen von 3-[4-Methoxy-phenyl] - $\frac{C}{OC} \cdot O \cdot N$

isoxazolon-(5) (S. 292) mit Isatinchlorid in Benzol auf dem Wasserbad (WAHL, C. r. 148, 353; A. ch. [8] 17, 370). — Granatrote bis braune, kupferglänzende Krystalle (aus Eisessig).

¹⁾ Zur Nomenklatur der Indigoide vgl. Jacobson bei Friedlaender, B. 41, 773.

3. Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.

3.4-Bis-[4-methoxy-benzoyl]-furasan-oxyd, Dianisoylfuroxan $C_{18}H_{14}O_6N_8=CH_8\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C -C\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3^{-1})$. B. Beim Eintragen von p-Acetyl-anisol

in ein schwach erwärmtes Gemisch aus 10 Tln. konz. Salpetersäure und 1 Tl. konz. Schwefelsäure (Gattermann, Ehrhardt, Maisch, B. 23, 1202; Holleman, R. 10, 215). Entsteht auch beim Erwärmen von (nicht beschriebenem) Isonitrosoacetylanisol mit konz. Salpetersäure (H., R. 10, 218). — Nadeln (aus Alkohol). F: 138—139° (H., R. 10, 216), 139° (G., E., M.). — Gibt beim Kochen mit Zinkstaub und Essigsäure α.β-Dianisoyl-āthan (H., R. 10, 216). Liefert mit Kalilauge Anissäure (G., E., M.). Löst sich bei gelindem Erwärmen in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe, auf Zusatz von Wasser fällt Anissäure aus (H., R. 10, 216). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° 3-Anisoyl-1.2.5-oxdiazolon-(4)-imid (S. 703) (Böeseken, R. 16, 341; vgl. B., van Lennep, R. 31 [1912], 198; Ponzio, Cerrina, G. 58 [1928], 26, 35). Beim Erwärmen mit Anilin und Äther erhält man Anisanilid und 4-Nitroso-5-[4-methoxy-phenyl]-isoxazolon-(3)-anil (S. 292) (H., R. 10, 218; 11, 265). Analog reagiert Phenylhydrazin unter Bildung von 4-Nitroso-5-[4-methoxy-phenyl]-isoxazolon-(3)-phenylhydrazon (S. 293) (B., R. 16, 328; vgl. Qvist, C. 1929 I, 892).

4. Oxy-oxo-Verbindungen mit 7 Sauerstoffatomen.

Anhydro-[noropiansäure-azin] $C_{16}H_{10}O_7N_2$, s. nebenstehende Formel.

Anhydro-[opiansäure-axin] $C_{20}H_{18}O_7N_2 = OH$ OH $(CH_3 \cdot O)_2C_8H_2 < CH : N \cdot N : CH > C_8H_2(O \cdot CH_3)_2$. B. Neben Opiazon (Bd. XXV, S. 66) bei kurzem Kochen von 3 Tln. Opiansäure (Bd. X, S. 990) mit 2 Tln. Hydrazinsulfat und 2 Tln. krystallisiertem Natriumacetat in Wasser (Liebermann, Bistrzycki, B. 26, 534). — Krystallpulver (aus verd. Essigsäure). F: 225°. Unlöslich in Alkalilauge.

IV. Carbonsäuren.

A. Monocarbonsäuren.

1. Monocarbonsäuren C_nH_{2n-4}O₃N₂.

1. Carbonsauren CaH2OaN2.

1. 1.2.3-Oxdiazol-carbonsāure-(4) $C_3H_2O_3N_3=rac{HO_2C\cdot C-N}{HC\cdot O\cdot N}$

1.2.3-Thiodiazol-carbonsäure-(4) $C_3H_2O_2N_2S = HO_2C \cdot C - N HC \cdot S \cdot N$ Aus 1.2.3-Thiodiazol-dicarbonsäure-(4.5) beim Erhitzen auf 90-100° oder beim Kochen mit Wasser

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563. BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. XXVII.

(Wolff, A. 388, 11). — Prismen (aus Wasser). Beim Erhitzen auf 228° entsteht 1.2.3-Thiodiszol. Löslich in ca. 10 Tin. siedendem Wasser, schwer löslich in Äther, Benzol und Chloroform, leichter in Alkohol.

2. 1.2.5-Oxdiazol-carbonsdure-(3), Furazan-carbonsdure-(3) C₂H₂O₃N₂ = HC — C·CO₂H .

B. Beim Oxydieren von Furazan-[β-propionsäure]-(3) (S. 707) mit Kalium-permanganat in verd. Schwefelsäure bei 85—90° (Wolff, Gans, B. 24, 1167). — Blätter oder Nadeln (aus Benzol). F: 107°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, ziemlich leicht in siedendem Chloroform und Benzol, sohwer in Schwefelkohlenstoff und Ligroin. — Löst sich mit tiefgelber Farbe in Natronlauge unter Bildung von Isonitroso-cyan-essigsäure (Bd. III, S. 774). Beim Kochen mit Wasser entsteht Blausäure. — AgC₃HO₃N₃. Nadeln (aus Wasser). Verpufft bei schwachem Erwärmen. Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser. Verhalten beim Kochen mit Wasser: W., G. — Ca(C₃HO₃N₃)₂ + H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

Furasan - carbonsäure - (3) - oxyd, Furoxancarbonsäure $C_2H_2O_4N_2 = HC - C \cdot CO_2H$ O:N-O·N oder N·O·N:O
furoxandicarbonsaurem Barium mit verd. Schwefelsäure unter Kthlung (Wieland, Semple, Gmelin, A. 867, 66). — Nadeln (aus Äther). F: 89—91° (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser, leicht in Äther und Aceton; die Lösungen sind sehr zersetzlich. — Liefert beim Erwärmen mit Wasser Isonitrosomalon-monohydroxamsäure. Gibt mit Calciumchlorid in Äther ein ziemlich beständiges Produkt von wechselnder Zusammensetzung, das sich aus Essigester umkrystallisieren läßt. — Beim Versetzen mit Ferrichlorid entsteht eine orangegelbe Verbindung.

2. Carbonsäuren $C_4H_4O_3N_2$.

1. 5-Methyl-1.2.3-oxdiazol-carbonsäure-(4) $C_4H_4O_2N_2 = \frac{HO_2C\cdot C-N}{CH_2\cdot C\cdot O\cdot N}$

5-Methyl-1.2.8-oxdiazol-carbonsäure-(4)-äthylester oder Acetyldiazoessigester, Diasoacetessigester, "Anhydrid des Diasoacetessigesters", "Acetessigesterdiasoanhydrid" $C_2H_2O_2N_2= C_2H_6\cdot O_2C\cdot C-N$ oder $C_3H_5\cdot O_2C\cdot C\cdot N$ bezw. $C_2H_6\cdot O_2C\cdot C\cdot N\cdot N\cdot C$. Zur Konstitution vgl. die Anm. bei Diazomethan, Bd. XXIII, S. 25. — B. Beim Reduzieren von Isonitrosoacetessigester mit Zinkstaub und verd. Schwefelsäure und nachfolgenden Versetzen mit Natriumnitrit unter Kühlung (Wolff, A. 325, 135; 388, 6 Anm.). — Gelbliches, süßlich riechendes Öl. Kp₁₂: 102—104° (geringe Zersetzung). Zersetzt sich oberhalb 110° äußerst heftig. D°: 1,1537. Leicht löslich in Alkohol und Ather, ziemlich schwer in Wasser. Ist fluchtig mit Wasserdampf. — Beim Kochen mit Wasser erhält man Isobernsteinsäuremonoäthylester; beim Erhitzen über 110° entsteht die gleiche Verbindung neben Iso-bernsteinsäurediäthylester. Löst sich in kalter konzentrierter Salzsäure und kalter verdünnter Natronlauge unter langsamer Zersetzung; wird durch heiße Natronlauge und heiße Mineral-sauren rasch zersetzt. Liefert beim Schütteln mit Barytwasser Bariumacetat und ein Salz, das beim Ansäuern mit Salzsäure Chloressigsäure, beim Ansäuern mit Schwefelsäure Glykolsäure liefert; außerdem erhält man ein gelbes Bariumsalz einer Säure vom Schmelzpunkt 128° (Zers.). Liefert beim Behandeln mit Schwefelwasserstoff in wäßrig-alkoholischer Ammoniumhydrosulfid-Lösung bei 5-10° 5-Methyl-1.2.3-thiodiazol-carbonsaure-(4)-athylester (S. 707). Gibt bei längerem Erwärmen mit wäßrig-alkoholischer Ammoniumacetat-Lösung unter zeitweisem Zufügen von Ammoniak auf dem Wasserbad 5(bezw. 4)-Methyl-1.2.3-triazolcarbonsaure-(4 bezw. 5)-athylester (Bd. XXVI, S. 281). Beim Erwarmen mit Phenylhydrazin in Eisessig auf dem Wasserbad entstehen 1-Anilino-5-methyl-1.2.3-triazol-carbonsaure-(4)athylester (Bd. XXVI, S. 284) und 1-Phenyl-5-oxo-4-phenylhydrazono-3-methyl-pyrazolin (Bd. XXIV, S. 328).

5-Methyl-1.2.3-thiodiasol-carbonsäure-(4) $C_4H_4O_2N_2S=\frac{HO_2U_3H_3}{CH_2\cdot C\cdot S\cdot N}$. B. Durch Verseifung des Äthylesters (S. 707) mit warmer 20% iger Natronlauge (Wolff, A. 333, 6). — Nadeln mit 1 H_2O (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 74—75%, wasserfrei bei 113%. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Äther, Chloroform und Benzol; löslich in ca.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

20 Tln. Wasser von 20°. — Beim Erhitzen auf 160° entsteht 5-Methyl-1.2.3-thiodiazol (S. 564). Liefert beim Oxydieren mit Kaliumpermanganat 1.2.3-Thiodiazol-dicarbonsäure-(4.5). Verändert sich nicht beim Kochen mit Wasser oder beim Behandeln mit Mineralsäuren; beim Kochen mit Natronlauge tritt langsame Zersetzung ein. — Gibt in wäßr. Lösung mit Ferrichlorid einen roten Niederschlag.

Äthylester $C_8H_8O_8N_8S=CH_2\cdot C_2N_3S(CO_3\cdot C_8H_5)$. B. Beim Behandeln von Diazoacetessigester in wäßrig-alkoholischer Ammoniumhydrosulfid-Lösung mit Schwefelwasserstoff bei 5—10° (Wolff, A. 333, 6). — Nadeln oder Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 35°.

2. 4-Methyl-1.2.5-oxdiazol-carbonsdure-(3), 4-Methyl-furazan-carbonsdure-(3) $C_4H_4O_3N_2= {CH_3\cdot C-CO_2H \atop N\cdot O\cdot N}$. Bei vorsichtigem Oxydieren von 3.4-Di-

methyl-furazan (S. 564) mit Kaliumpermanganat in verd. Schwefelsäure unter Kühlung (WOLFF, B. 28, 71). — Blättchen mit 1 H₂O (aus Benzol). Schmilzt wasserhaltig bei 39°, wasserfrei bei 74° (W.). Leicht löslich in Wasser, Chloroform, Äther und heißem Benzol, schwer in Ligroin und Schwefelkohlenstoff; ist mit Wasserdampf flüchtig (W.). — Gibt bei anhaltendem Kochen mit Natronlauge Brenztraubensäure-oxim (Erbstein, Ar. 236, 152). — AgC, H₂O₂N₂. Nadeln (aus Wasser). Verpufft beim Erhitzen (W.). — Calciums alz. Blättchen. Leicht löslich in Wasser (W.).

Oxydieren mit Kaliumferricyanid oder besser beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,45) bei 0° (Angell, B. 26, 594; G. 23 I, 439). Aus dem Silbersalz der α.β-Diisonitrosobuttersäure beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,3) (Jowitschitsch, B. 26, 2679). Entsteht neben 4-Nitro-3-methyl-isoxazolon-(5) beim Erhitzen des Silbersalzes des 4-Isonitroso-3-methyl-isoxazolons-(5) (S. 254) mit Salpetersäure (D: 1,2) (J.). Beim Oxydieren von Methyl-[3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan (S. 761) (A., B. 26, 594; G. 23 I, 437) oder Methyl-[2.5-dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan (S. 765) (A., Bartolotti, G. 22 II, 499; vgl. A., B. 26, 593; G. 23 I, 437) mit Kaliumpermanganat in siedender alkalischer Lösung.—Tafeln mit 1 H₂O (aus feuchtem Äther), monoklin (Negel, G. 23 II, 33), F: 62° (A., B. 26, 594; G. 23 I, 438); benzolhaltige Nadeln (aus Benzol) vom Schmelzpunkt 47°; schmilzt nach dem Trocknen im Vakuum bei 92° (A., B. 26, 594; G. 23 I, 438). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Essigester und Wasser, schwerer in Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Petrol-sther (A.).—AgC₄H₂O₄N₂. Blättchen (aus Wasser). Verpufft heftig oberhalb 100° (J.).

Methylfuroxancarbonsäure - äthylester $C_4H_2O_4N_3=CH_3\cdot C_3O_3N_3(CO_2\cdot C_2H_5)$. B. Beim Behandeln von $\alpha.\beta$ -Diisonitroso-buttersäure - äthylester mit Salpetersäure (D: 1,2) (Jowitschitzsch, B. 28, 2681). — Öl. Kp: 240—242°.

4-Methyl-furasan-carbonsäure-(3)-amid $C_4H_5O_5N_2=\frac{CH_2\cdot C-C\cdot CO\cdot NH_2}{N\cdot O\cdot N}$. B

Beim Erhitzen von $\alpha.\beta$ -Diisonitroso-buttersäure-amid mit Ammoniak im Rohr (Erbstein, Ar. 236, 151). — Nadeln (aus Wasser). F: 124°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und heißem Wasser. — Bei kurzem Kochen mit Natronlauge entsteht 4-Methyl-furazan-carbonsäure-(3).

3. β -[1.2.5-0xdiazoiyi-(3)]-propionsāure, Furazan-[β -propionsāure]-(3) $C_5H_3O_2N_2= \begin{tabular}{l} HC & C\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CO_2H \\ N\cdot O\cdot N \end{tabular}$. B. Beim Behandeln von γ . δ -Diisonitroso-n-valerian-

saure mit konz. Schwefelsaure zunächst bei höchstens 70°, dann auf dem Wasserbad (Wolff, A. 260, 101). — Blättchen (aus Wasser). F: 86° (W.). Leicht löslich in Chloroform, Alkohol und Äther, ziemlich schwer in kaltem Wasser, Ligroin und Schwefelkohlenstoff (W.). — Liefert beim Oxydieren mit Kaliumpermanganat in verd. Schwefelsaure bei 85—30° Furazan-carbonsäure-(3) (S. 706) (W., Gans, B. 24, 1167). Beim Behandeln mit Natronlauge oder Ammoniak bei Zimmertemperatur oder beim Kochen mit Kaliumcarbonat-Lösung entsteht γ-Isonitroso-γ-cyan-buttersäure (W.). Beim Erwärmen mit währ. Hydroxylamin-Lösung auf 50—60° erhält man Pentanoxim-(2)-amidoxim-(1)-säure-(5) (W.). Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid [Furazan-β-propionsäure]-anhydrid (S. 708) (W.). — AgC₅H₅O₅N₂.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

Nadeln (aus Wasser). Verpufft beim Erhitzen (W.). — $Ca(C_2H_1O_2N_2)_2 + 2H_2O$. Nadeln. Schmilzt bei 100°, zersetzt sich oberhalb 110° (W.). Leicht löslich in kaltem Wasser.

Anhydrid C₁₆H₁₀O₂N₄ = [N₂C₄HO·CH₂·CH₂·CO]₂O. B. s. im vorangehenden Artikel. — Blättchen (aus Chloroform). F: 87⁶ (Wolff, A. 260, 105). Leicht löslich in heißem Bensol und Chloroform, ziemlich schwer in Wasser, Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff. — Liefert beim Kochen mit Wasser Furazan-[β-propionsäure]-(3).

2. Monocarbonsauren C_n H_{2n-10}O₃ N₂.

1. [Benzo-1.2.3-oxdiazol]-carbonsaure-(6) $C_7H_4O_2N_2$, Holo Romel.

[Benzo - 1.2.3 - thiodiasol] - carbonsäure - (6) $C_7H_4O_2N_2S = HO_2C \cdot C_6H_6 < \frac{N}{8} > N$. B. Man erhizt 2-Oxy-6-cyan-benzthiazol (8. 343) mit Kaliumhydroxyd auf 220—230°, löst die Schmelze in Wasser und versetzt mit Natriumnitrit und Salzzäure; die Säure wird über den Methylester (s. u.) isoliert (Jacobson, Kwayssee, A. 277, 254). — Nädelchen (sus Wasser). F: 138—139°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Benzol und Lägroin:

löslich in Alkalicarbonat-Lösungen.

Methylester $C_aH_aO_aN_aS = C_6H_aN_aS(CO_a \cdot CH_a)$. B. Beim Sättigen einer Lösung von [Benzo-1.2.3-thiodiazol]-carbonsäure-(6) in Methanol mit Chlorwasserstoff unter Kühlung und Erwärmen auf dem Wasserbad (Jacobson, Kwaysser, A. 277, 256). — Nadeln (aus Alkohol). F: 150—151°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Äther und Ligroin. — Beim Erhitzen über 360° entsteht eine Verbindung, die sich mit carminroter Farbe in konz. Schwefelsäure löst.

2. Carbonsäuren CaHeOaNa.

1. [Benzo-1.2.4-oxdiazin]-carbonsaure-(3) C₂H₄O₂N₂, Formel I bezw. II.

7-Nitro-[benso-1.2.4-oxdiasin]-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{10}H_0O_8N_8$, Formel III, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. SEMPER, LICHTENSTADT, A. 400 [1913],

302. — B. Beim Behandeln von Oxalsäure-äthylester-anilidoxim (Bd. XII, S. 287) mit Kaliumnitritund verd. Schwefelsäure (Jowirschitzch, B. 30, 2429; 35, 156). — Orangegelbe Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 181,5° (S., L.). Bei Zimmertemperatur lösen 100 Tle. Äther 0,2 Tle., 100 Tle. Alkohol 0,15 Tle.; 100 Tle. siedender Alkohol lösen 2,1 Tle.; fast unlöslich in Wasser (J., B. 35, 157). Löslich in Alkalien mit violetter Farbe (J., B. 30, 2429; 39, 3824). — Liefert beim Behandeln mit 2 Mol Alkalilauge 7-Nitro-[benzo-1.2.4-oxdiazin] (S. 569); beim Kochen mit etwas mehr als 6 Mol Alkalilauge entsteht [4-Nitro-2-oxy-phenyl]-harnstoff (Bd. XIII, S. 391) (J., B. 39, 3824). — AgC₁₀H₈O₄N₂. Rot (J., B. 31, 3036).

2. 5-α-Pyrryl-isoxazol-carbonsaure-(3) C₂H₄O₂N₂ =

HC—CH HC—C·CO₂H

HC·NH·C——C·O·N

Zur Konstitution vgl. Angell, B. 23, 2158; Salvatori,

G. 21 II 290: Billow Northolds B. 36, 2695 — B. Man armārmt [Purrorl (2)] brong

G. 21 II, 290; BÜLOW, NOTTBOHM, B. 36, 2695. — B. Man erwärmt [Pyrroyl-(2)]-brenztraubensäure-äthylester mit überschüssigem Hydroxylamin-hydrochlorid in essigsaurer Lösung und verseift den entstandenen Äthylester (s. u.) durch Erwärmen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (A., B. 23, 1796). — Nadeln (aus Alkohol). F: 179° (Zers.) (A.). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser (A.). — Gibt mit Salpetersäure eine grüne, mit Chromschwefelsäure eine rote Färbung (A.).

Äthylester $C_{10}H_{10}O_2N_2 = C_7H_5ON_2(CO_2 \cdot C_2H_5)$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Alkohol). F: 123—124° (ANGELI, B. 23, 1796). — Gibt mit konz. Salpetersäure

eine grüne Färbung.

3. $5(bezw. 3) - \alpha - Furyl - pyrazol - carbonsäure - (3 bezw. 5)$ $C_8H_6O_2N_8 = HC - CH - HC - C \cdot CO_2H$ $C \cdot CO_2H - C \cdot$

HC CH HC $C \cdot CO_8H$. B. Man kocht äquimolekulare Mengen [α -Thenoyl]-HC $\cdot S \cdot C$ $\cdot C \cdot N(C_8H_8) \cdot N$

brenztraubensäure-äthylester (Bd. XVIII, S. 468) und Phenylhydrazin in Eisessig und verseift den entstandenen Äthylester (s. u.) durch Erwärmen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Salvatori, G. 21 II, 273, 275). — Krystalle (aus verd. Alkohol). Triklin (Negri, G. 21 II, 276; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 578). F: 195° (S.). — Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht 1-Phenyl-5- α -thienyl-pyrazol (S. 571) (S.). — AgC₁₄H₆O₂N₂S. Weißer Niederschlag (S.).

Äthylester $C_{16}H_{14}O_2N_2S = SC_4H_3 \cdot C_2HN_2(C_5H_5)(CO_2 \cdot C_2H_5)$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Prismen (aus verd. Alkohol). Monoklin prismatisch (Negri, G. 21 II, 274; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 578). F: 81° (Salvatori, G. 21 II, 273). Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser (S.).

3. 5 - Methyl-[benzo-1.2.4-oxdiazin]-carbonsäure-(3) $C_3H_6O_5N_5$, Formel I

7-Nitro-5-methyl-[benzo-1.2.4-oxdiazin]-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{11}H_{11}O_5N_3$, Formel III, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Semper, Lichtenstadt, A.

$$I. \begin{picture}(2000)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.00)(-2.$$

400 [1913], 328. — B. Beim Behandeln von Oxalsäure-äthylester-[o-toluidid-oxim] (Bd. XII, S. 798) mit Natriumnitrit und Schwefelsäure (Jowitschitsch, B. 39, 3828). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 167° (Zers.) (J.). Löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther, Wasser und Säuren; löslich in Alkalilaugen mit violetter Farbe (J.). — Liefert beim Behandeln mit etwas mehr als 2 Mol 0,1 n-Alkalilauge 7-Nitro-5-methyl-[benzo-1.2.4-oxdiazin] (S. 572); beim Behandeln mit mehr als 6 Mol Alkalilauge entsteht [4-Nitro-6-oxy-2-methyl-phenyl]-harnstoff (Bd. XIII, S. 590) (J.).

3. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-12} O_8 N_2$.

1. Carbonsäuren C.H.O.N.

1. 5-Phenyl-1.2.3-oxdiazol-carbonsäure-(4) $C_9H_6O_2N_2 = \frac{HO_3C\cdot C-N}{C_4H_5\cdot C\cdot O\cdot N}$.

 $C_0H_5\cdot O_0C$ C: N:N. Zur Konstitution vgl. die Anm. bei Diazomethan, Bd. XXIII, S. 25. — B. Beim Behandeln von α -Amino-benzoylessigsäure-äthylester mit Natriumnitrit und Schwefelsäure bei 5^0 (Wolff, Hall, B. 36, 3614). — Gelbliches Öl. D^0 : 1,2138; leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser (W., H.). — Liefert beim Behandeln mit kalter Natronlauge Benzoesäure und Diazoessigester (W., H.). Beim Erwärmen mit Natronlauge oder Salzsäure wird Stickstoff entwickelt (W., H.). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in ein Gemisch aus Benzoylessigesterdiazoanhydrid und Ammoniumhydrosulfid in verd. Alkohol entsteht 5-Phenyl-1.2.3-thiodiazol-carbonsäure-(4)-äthylester (s. u.) (W., A. 333, 4). Beim Erwärmen mit Semicarbazid-hydrochlorid in verd. Alkohol auf dem Wasserbad erhält man 1-Ureido-5-phenyl-1.2.3-triazol-carbonsäure-(4)-äthylester (Bd. XXVI, S. 293) (W., H.).

5-Phenyl-1.2.3-thiodiasol-carbonsäure-(4) $C_9H_6O_9N_2S = \frac{HO_2C \cdot C_-N}{C_6H_5 \cdot C \cdot S \cdot N}$. B. Man leitet Schwefelwasserstoff in ein Gemisch aus Benzoylessigesterdiazoanhydrid (s. o.) und Ammoniumhydrosulfid in verd. Alkohol ein und verseift den entstandenen Äthylester (s. u.) durch Erwärmen mit Natronlauge (Wolff, A. 333, 4). — Nadeln oder Blättchen (aus Wasser). F: 157° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser, schwer in Äther und Benzol. — Färbt sich am Licht gelb, später rot. Liefert beim Erhitzen auf 160—170° 5-Phenyl-1.2.3-thiodiazol.

Äthylester $C_{11}H_{10}O_2N_2S = C_2H_5 \cdot C_2N_2S(CO_2 \cdot C_2H_5)$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Tafeln oder Nadeln (aus Alkohol). F: 42° (Wolff, A. 333, 4). Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Färbt sich am Licht gelb bis rot.

N---C·C,H, 2. 3-Phenyl-1.2.4-oxdiazol-carbonsaure-(5) $C_0H_0O_0N_2=\frac{1}{HO_0C\cdot C\cdot O\cdot N}$

B. Beim Verseifen von 3-Phenyl-1.2.4-oxdiazol-carbonsäure-(5)-äthylester (s. u.) durch Erwärmen mit verd. Kalilauge (Wurm, B. 22, 3133). — Nadeln (aus Äther). F: 98°. Löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Chloroform und Ligroin. - KC₂H₂O₃N₂. Nadeln. — Cu(C₂H₂O₂N₂)₂. Hell blaugrüner Niederschlag. — AgC₂H₂O₃N₂. Weißer Niederschlag. Unlöslich in Wasser. Wird am Licht schwarz. — Cu(C₂H₂O₃N₂)₃ + H₂O. Prismen. Schwer löslich in Wasser. — HO·PbC₂H₂O₃N₂. Weißes Pulver. Methylester C₁₀H₂O₃N₂ = C₂H₃·C₂ON₃(CO₂·CH₂). B. Man erwärmt das Silbersalz der 3-Phenyl-1.2.4-oxdiazol-carbonssure-(5) mit Methylpidid unter Druck auf 100° (Wurm, B. 22, 3(35)). — Riktichen (aus Mathanal). Fr. 220° Kn. 240° Taicht Isliah in Chlorida.

B. 22, 3135). — Blättchen (aus Methanol). F: 38°. Kp: 216°. Leicht löslich in Chloroform,

Ligroin, Alkohol, Ather und Benzol, unlöslich in Wasser.

Athylester $C_{11}H_{12}O_5N_2=C_6H_3\cdot C_5ON_3(CO_2\cdot C_2H_2)$. B. Beim Erhitzen von Benzoesäure-amidoxim mit Oxalsaure-āthylester-chlorid (Wurm, B. 22, 3132). Beim Erhitzen von O-Äthoxalyl-benzamidoxim (Bd. IX, S. 308) auf 118° (W.). — Nadeln (aus Alkohol), Tafeln (aus Chloroform). F: 51°. Kp: 260°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Ligroin und Benzol, löslich in Alkohol und Äther, sehr schwer löslich in kaltem Wasser.

Bensylester $C_{16}H_{18}O_8N_9=C_6H_3\cdot C_8ON_9(CO_9\cdot CH_3\cdot C_9H_9)$. B. Beim Erhitzen des Silbersalzes der 3-Phenyl-1.2.4-oxdiazol-carbonsaure-(5) mit Benzylchlorid im Rohr auf 200° (WURM, B. 22, 3136). — Nadeln (aus Alkohol). F: 105°. Siedet oberhalb 300° unter starker Zersetzung. Ziemlich leicht löelich in absol. Alkohol und Äther, löslich in siedendem Benzol, unlöslich in Chloroform und Wasser.

Chlorid C_sH_sO_sN_sCl = C_sH_s·C_sON_s(COCl). B. Durch Einw. von Phosphoroxychlorid auf das Kaliumsalz der 3-Phenyl-1.2.4-oxdiazol-carbonsaure-(5) (Wurm, B. 22, 3137). — Stechend riechende Flüssigkeit. Kp: 153—155°. Löslich in Chloroform, Alkohol, Ather und Benzol.

Amid $C_2H_2O_2N_2 = C_2H_2 \cdot C_2ON_2(CO \cdot NH_2)$. B. Beim Erhitzen von 3-Phenyl-1.2.4oxdiazol-carbonsaure-(5)-athylester mit alkoh. Ammoniak auf 100° (Wurm, B. 22, 3137). Durch Einw. von Ammoniumcarbonat auf 3-Phenyl-1.2.4-oxdiazol-carbonasure-(5)-chlorid (W.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 173°. Löslich in Chloroform, Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser und Alkalilaugen.

3. 4-Phonyl-1.2.5-oxdiazol-carbonsäure-(3); 4-Phonyl-furazan-carbonsaure-(3) $C_9H_6O_5N_2 = C_9H_9 \cdot C - C_9H_9 \cdot C_9H_9 \cdot$. B. Man kocht 5-Oxo-4-oximino-3-phenylisoxazolin mit Soda-Lösung bis zur Entfärbung und trägt das Reaktionsgemisch langsam unter Kühlung in starke Schwefelsaure ein (Nusseerger, B. 25, 2163). — Tafeln (aus Äther). F: 110°. Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, fast unlöslich in Benzol; löslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonaten.

Methylester $C_{10}H_{2}O_{3}N_{2}=C_{2}H_{5}\cdot C_{2}ON_{2}(CO_{2}\cdot CH_{2})$. B. Aus dem Silbersalz der 4-Phenylfurazan-carbonsaure-(3) und Methyljodid (Nussberger, B. 25, 2164). — F: 35°.

2. Carbonsauren C₁₀H₈O₂N₂.

- 1. 5-Methyl-3-[3-carboxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, O.N-Athenyl-benz $amido \infty im-carbons \"aure-(3) \quad C_{10}H_{8}O_{2}N_{3} = \underset{CH_{2} \cdot C \cdot O \cdot N}{\sqcup}$ Beim Erhitzen von Isophthalsaure-mono-amidoxim mit Essigsaureanhydrid (MULLER, B. 19, 1498). - Krystallpulver. F: 217°. Schwer löslich in Wasser und Benzol, leichter in Alkohol, Äther und Chloroform.
- 2. 5-Methyl-3-[4-carboxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, O.N-Åthenyl-bens- $N - C \cdot C_2 H_4 \cdot CO_2 H$ amidoxim-carbonsaure-(4) $C_{10}H_1O_2N_2 = CH_2 \cdot C \cdot O \cdot N$ Kochen von Terephthalsauremonoamidoxim mit Essignaureanhydrid (MULLER, B. 19, 1492). - Krystalle (aus Benzel). F: 218^a. Löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwerer in Ather und Chloroform.
- β -[3-Phenyl-1.2.4-oxdiazolyl-(5)]-propionsāure $C_{11}H_{10}O_{2}N_{2}$ = $N - C \cdot C_6 H_6$. B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von Benzoesäure-HO.C.CH. CH. C.O.N amidoxim und Bernsteinsaureanhydrid auf etwas über 100° (Schulz, B. 18, 2459). —

Blättchen oder Prismen (aus Wasser). F: 120°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und siedendem Wasser, ziemlich leicht in Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin; leicht löslich in konz. Schwefelsäure. — $\text{Cu}(C_{11}H_{\bullet}O_{2}N_{2})_{2}$. Blaugrünes Pulver. — $\text{AgC}_{11}H_{\bullet}O_{2}N_{2}$. Weißes Krystallpulver. — $\text{Ca}(C_{11}H_{\bullet}O_{2}N_{2})_{2}+3,5\,H_{2}O$. Nadeln. — $\text{Ba}(C_{11}H_{\bullet}O_{2}N_{2})_{2}+H_{2}O$. Prismen. — $\text{HO} \cdot \text{PbC}_{11}H_{\bullet}O_{3}N_{2}$. Körniger Niederschlag.

Athylester $C_{13}H_{14}O_3N_3 = C_4H_5 \cdot C_2ON_3(CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_3 \cdot C_2H_3)$. B. Aus β -[3-Phenyl-1.2.4-oxdiazolyl-(5)]-propionsaure beim Behandeln mit alkoh. Salzsaure oder aus ihrem Silbersalz durch Einw. von Athyljodid (Schulz, B. 18, 2462). — Hellgelbes, aromatisch riechendes Öl. Kp: 255° (teilweise Zersetzung).

Amid $C_{11}H_{11}O_2N_2=C_6H_5\cdot C_2ON_3(CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_3)$. B. Beim Behandeln von β -[3-Phenyl-1.2.4-oxdiazolyl-(5)]-propionsäure mit Phosphorpentachlorid und Umsetzen des entstandenen Chlorids mit Ammoniumcarbonat (Schulz, B. 18, 2462). Bei längerem Erhitzen von β -[3-Phenyl-1.2.4-oxdiazolyl-(5)]-propionsäure-äthylester mit alkoh. Ammoniak auf 200° (Sch.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 168°.

4. Carbonsauren C12H12O2N2.

- 1. β [3 Benzyl 1.2.4 oxdiazolyl (5)] propionsäure $C_{12}H_{12}O_2N_2 = N C \cdot CH_2 \cdot C_6H_2$. B. Beim Zusammenschmelzen äquimolekularer Mengen $HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot N$ Stäbchen (aus verd. Alkohol). F: 59-60°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Äther. $Cu(C_{12}H_{11}O_2N_2)_2$. Blaugrün. $AgC_{12}H_{11}O_2N_2$. Weiß.
- 2. β [3 p Tolyl 1.2.4 oxdiazolyl (5)] propionsäure $C_{12}H_{12}O_2N_2 = N C \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$. B. Beim Schmelzen von p-Toluylsäureamidoxim mit $HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot O \cdot N$ Bernsteinsäureamhydrid (SCHUBART, B. 22, 2434). Nadeln (aus Wasser). F: 138,5°. Unlöslich in Ligroin, löslich in Chloroform, Alkohol, Äther und Benzol.
- 5. β [3 (2.4 Dimethyl phenyl) 1.2.4 excliazelyl (5)] propions aure N— $C \cdot C_6 H_3 (CH_2)_3$. B. Beim Zusammenschmelzen von 2.4-Dimethyl-benzoes aureamidoxim mit Bernsteins aureamydrid (Oppenhemer, B. 22, 2446). Nadeln. F: 112°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und heißem Wasser.

4. Monocarbonsäuren C_nH_{2n-14}O₈N₂.

 $\beta \cdot [3 \cdot \text{Styryl-1.2.4-exdiazolyl-(5)}] \cdot \text{propionsaure} \quad C_{12}H_{12}O_2N_2 = \\ N - C \cdot \text{CH} \cdot \text{CH} \cdot C_4H_5 \quad B. \quad \text{Beim Zusammenschmelzen aquivalenter Mengen} \\ HO_2C \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_3 \cdot \text{CO-N} \quad B. \quad \text{Beim Zusammenschmelzen aquivalenter Mengen} \\ \text{Zimtsaureamidoxim und Bernsteinsaureanhydrid (Wolff, B. 19, 1511).} \quad Prismen (aus verd. Alkohol). F: 114°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Äther, Benzol und heißem Wasser, schwer in Ligroin; leicht löslich in Alkalilaugen und Ammoniak. — <math display="block"> \text{AgC}_{12}H_{11}O_2N_3. \quad \text{Weißes Pulver. Schwer löslich in heißem Wasser unter teilweiser Zersetzung.}$

5. Monocarbonsäuren C_n H_{2n-16} O₈ N₂.

[Naphthe-1'.2': 3.4-(1.2.5-exdlazel)]-carbensäure-(3')¹), [Naphthe-1'.2': 3.4-furazan]-carbensäure-(3')¹) $C_{11}H_6O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen einer Lösung von 4-Nitroso-3-oxynaphthoesäure-(2) in Alkohol mit Hydroxylamin-hydrochlorid und einigen Tropfen Salzsäure (v. Kostanecki, B. 26, 2899). — Nadeln (aus Alkohol). F: 294°. Sublimiert unzersetzt. Löglich in warmer verdünnter Kalilauge. — Beim Kochen mit überschüssiger Alkalilauge oder mit 50°/siger Schwefelsäure entsteht [Naphtho-1'.2':3.4-(1.2.5-oxdiazol)] (8. 578).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

6. Monocarbonsauren C_nH_{2n-20}O₃N₂.

1. Carbonsauren C15H10O2N2.

1. 3 - Phonyl - 5 - [2 - carboxy - phonyl] - 1.2.4 - oxdiazol $C_{15}H_{16}O_{5}N_{5} = N - C \cdot C_{6}H_{5}$. B. Beim Schmelzen von Phthalsäureanhydrid mit Benz-HO₂C · $C_{6}H_{4} \cdot C \cdot O \cdot N$. B. Beim Schmelzen von Phthalsäureanhydrid mit Benz-amidoxim (Schulz, B. 18, 2463). — Nadeln (aus Alkohol). F: 151°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, ziemlich leicht in Benzol, fast unlöslich in Ligroin und Wasser. — $C_{15}H_{15}O_{2}N_{2}$. Blaugrüner Niederschlag. — $AgC_{15}H_{15}O_{2}N_{2}$. Weißes Krystallpulver. — $C_{15}(C_{15}H_{15}O_{2}N_{2})_{2}$ (bei 100°). Krystallinisch. — $Ba(C_{15}H_{15}O_{2}N_{2})_{2} + 4H_{15}O$. Nadeln oder Blättchen. Verwittert an der Luft. — $HO \cdot PbC_{15}H_{15}O_{2}N_{2}$. Körniger Niederschlag.

Athylester C_1 , H_1 , $O_2N_2 = C_8H_5$, C_2ON_2 (C_8H_4 , CO_2 , C_2H_5). B. Aus 3-Phenyl-5-[2-carboxyphenyl]-1.2.4-oxdiazol beim Behandeln mit alkoh. Salzsaure oder aus dem entsprechenden Silbersalz durch Einw. von Athyljodid im Rohr bei 100° (Schulz, B. 18, 2466). — Schwach riechendes, gelbes Öl. Zersetzt sich bei ca. 166°.

Amid $C_{15}H_{11}O_2N_2 = C_5H_5 \cdot C_5ON_5(C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2)$. B. Bei längerem Erhitzen des Äthylesters des 3-Phenyl-5-[2-carboxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazols mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 200° (SCHULZ, B. 18, 2467). — Nadeln. F: 160°.

- 2. 5-Phenyl-3-[3-carboxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, O.N-Bensenyl-benz-amidoxim-carbonsaure-(3) $C_{18}H_{10}O_2N_2 = N C \cdot C_6H_4 \cdot CO_3H$ B. Beim Erhitzen von Isophthalsäure-mono-amidoxim mit Benzoylchlorid (MÜLLER, B. 19, 1497). Krystallpulver. F: 218°. Löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, unlöslich in Chloroform, Benzol und Wasser.
- 2. 5-Phenyl-3-[4-carboxy-benzyi]-1.2.4-oxdiazoi, 0.N-Benzenyi-phenacetamidoxim-carbonsaure-(4) $C_{16}H_{19}O_8N_9 = \frac{N-C\cdot CH_2\cdot C\cdot CH_2\cdot C\cdot CH_4\cdot CO_2H}{C_6H_4\cdot C\cdot O\cdot N}$

5-Phenyl-8-[4-cyan-bensyl]-1.2.4-oxdiasol, O.N-Bensenyl-4-cyan-phenacetamidoxim $C_{16}H_{11}ON_3 = \frac{N - C \cdot CH_9 \cdot C_6H_4 \cdot CN}{C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot N}$. B. Entsteht in geringer Menge bei 6-stdg. Erhitzen des Benzoats des p-Cyan-phenacetamidoxims mit Wasser (ROSENTHAL, B. 22, 2984). — F: 105°. Unlöslich in Ligroin, löslich in Chloroform, Alkohol, Ather und Benzol.

7. Monocarbonsăuren C_nH_{2n-22}O₃N₂.

Derivat einer Trimethyl-[cumarono-chinoxalin]-carbonsaure $C_{10}H_{14}O_2N_3$. Chlor-trimethyl-[cumarono-chinoxalin]-carbonsaure-athylester $C_{20}H_{17}O_2N_3Cl = CH_3 \cdot C_0H_3 \cdot \sum_{N} C_0Cl(CH_2) \cdot \sum_{N} C_0Cl(CH_3) \cdot \sum_{N} C_0CH_3 \cdot C_0H_3 \cdot C_0CH_3 \cdot$

8. Monocarbonsäuren C_nH_{2n-24}O₈N₂.

3 - Phenyi - 5 - [8 - carboxy - naphthyi - (1)] - Δ^3 - dihydro - 1,2,6 - oxdiazin $C_{20}H_{10}O_2N_3 = H_3C < \frac{C(C_0H_2)}{CH(C_{10}H_0 \cdot CO_2H) \cdot NH} > 0$. B. Aus 3-Phenacyl-naphthalid (Bd. XVII, 8. 543) und Hydroxylamin in waßrig-alkoholischer Natronlauge (ZINK, M. 22, 822). — Rötliche Natem Wasser; löslich in Alkalitaugen, Alkalicarbonaten und konz. Salzsäure mit gelber Farbe. — Natriumsalz. Gelbe Nadeln.

B. Dicarbonsäuren.

1. Dicarbonsauren C_n H_{2n-4}O₅ N₂.

1. "Oxazomalonsāure"
$$C_2H_2O_5N_3 = O_N^{N} C(CO_2H)_3$$
(?) s. Bd. II, S. 580.

2. Δ^3 -1.2.5 - Oxdiazolin - dicarbonsaure - (3.4) $C_4H_4O_5N_3 = \frac{HO_2C \cdot C - C \cdot CO_2H}{HN \cdot O \cdot NH}$

2.5 - Dioxy - 1.2.5 - oxdiazolin - dicarbonsäure - (8.4) - monoamid $C_4H_8O_4N_5=$ HO₂C·C—C·CO·NH₂. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. II. S. 226.

2. Dicarbonsäuren $C_n H_{2n-6} O_5 N_2$.

Dicarbonsauren C4H2O5N2.

1. 1.2.3 - Oxdiazol - dicarbonsdure - (4.5) $C_4H_2O_5N_3 = \frac{HO_3C \cdot C - N}{HO_3C \cdot C \cdot O \cdot N}$.

1.2.3 - Thiodiazol - dicarbonsdure - (4.5) $C_4H_2O_4N_3S = \frac{HO_3C \cdot C - N}{HO_3C \cdot C \cdot S \cdot N}$. B. Durch Oxy-

dation des Kaliumsalzes der 5-Methyl-1.2.3-thiodiazol-carbonsaure-(4) mit überschüssigem Permanganat in siedendem Wasser (Wolff, A. 333, 8). Aus Oxalessigester durch Einw. von salpetriger Saure, Reduktion der Isonitrosoverbindung mit Zink und Schwefelsaure, Diazotieren der Aminoverbindung, Behandeln der erhaltenen Diazoverbindung (vgl. Ergw. Bd. III/IV, S. 288) mit Ammoniumhydrosulfid und Schwefelwasserstoff in Alkohol und nachfolgende Verseifung mit Natronlauge (W., A. 888, 10). — Nadeln mit 1 H₂O (aus konz. Salzsäure). Die wasserhaltige Substanz schmilzt bei 98° unter Gasentwicklung, erstarrt wieder und schmilzt erneut bei 227°; die wasserfreie Substanz schmilzt unscharf oberhalb 110°. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, schwer in Äther, Chloroform und Benzol. - Geht beim Erhitzen oder beim Kochen mit Wasser in 1.2.3-Thiodiazol-carbonsaure-(4) über. - Saures Bariumsalz. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser.

2. 1.2.5-Oxdiazol-dicarbonsäure-(3.4), Furazan-dicarbonsäure-(3.4) $C_4H_3O_5N_2 = \frac{HO_2C \cdot C - G \cdot GO_2H}{HO_2C \cdot G \cdot GO_2H}$ B. Durch Oxydation von 4-Methyl-furazan-carbon-

säure-(3) mit Permanganat in schwefelsaurer Lösung (Wolff, B. 28, 72). — Etwas hygroskopische Prismen oder Tafeln (aus Äther + Benzol). F: 178° (Zers.). Leicht löslich in Wasser und Äther, schwer in Benzol und Chloroform. — Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Bildung von Oximino-cyan-essigsäure (Bd. III, S. 774). — $Ag_3C_4O_5N_5$. Nadeln (aus Wasser). Explodiert beim Erhitzen. — Calciumsalz. Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

Furasan - dicarbonsäure - (3.4) - oxyd, Furoxandicarbonsäure C.H.O.N. =

 $HO_{\mathfrak{g}}C \cdot C \longrightarrow C \cdot CO_{\mathfrak{g}}H^{1}$). B. Beim Schütteln des Diäthylesters (S.714) mit kaltem Barytwasser erhält man das neutrale Bariumsalz (WIELAND, SEMPER, GMELIN, A. 367, 62). — Beim Er-wärmen des neutralen Bariumsalzes mit Wasser entstehen Oximinomalon-monohydroxamsäure (Bd. III, S. 776), Blausäure und Kohlensäure (W., S., G.). Beim Erwärmen einer wäßr. Suspension des neutralen Bariumsalzes mit Anilinhydrochlorid erhält man Oximinomalonsaure-mono-anilidoxim (Bd. XII, S. 530) (W., G., B. 41, 3514). — $Ag_3C_4H_4O_4N_3$. Hellgelb, sehr explosiv (W., S., G.). Zersetzt sich in ammoniakalischer Lösung allmählich. — $Ba(C_4HO_4N_3)_3$. Zersetzliche Blätter. Hygroskopisch. In Wasser leichter löslich als das nachfolgende Salz (W., S., G.). — $BaC_4O_4N_3$. Hygroskopische Nadeln. Explodiert beim Erhitzen, in vollständig trocknem Zustand auch bei schwachem Reiben (W., S., G.). Zersetzt sich beim Aufbewahren unter Gelbfärbung und Entwicklung von Blausäure.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

Furoxandicarbonsäure - dimethylester $C_0H_4O_0N_9 = \frac{CH_2 \cdot O_2C \cdot C - C \cdot CO_4 \cdot CH_2^2}{N \cdot O \cdot N : O}$

Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (BOUVEAULT, BONGERT, G. r. 182, 1570; Bl. [3] 27, 1165). — B. Durch Einw. von roter rauchender Salpetersäure auf Acetessigsäure-methylester, O-Butyryl-acetessigsäure-methylester (Bd. III, S. 372) oder α-Butyryl-acetessigsäure-methylester (Bd. III, S. 756) (B., B., C. r. 182, 1570; Bl. [3] 27, 1165, 1166, 1167). — Schwach gelbliche Flüssigkeit von eigenartigem Geruch. Kp₁₀: 151°. D¹₂: 1,429.

Furoxandicarbonsăure-monoăthylester $C_0H_0O_0N_0=\frac{HO_0C\cdot C-C\cdot CO_0\cdot C_0H_0}{N\cdot O\cdot N\cdot O}$ oder

HO₂C·C·C·CO₃·C₂H₃¹)
O:N·O·N

Salpetersäure auf Acetessigester, O-Butyryl-acetessigsäure-äthylester (Bd. III, S. 374) oder α-Butyryl-acetessigsäure-äthylester (Bd. III, S. 756) (Bouveault, Bongeet, Bl. [3] 27, 1168). Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf den Diäthylester bei gewöhnlicher Temperatur (Wielland, Semper, Gmelln, A. 367, 73). — Blättchen (aus Äther + Petroläther). F: 103,5° (B., B.), 103° (W., S., G.). — Gibt bei der Destillation unter vermindertem Druck den Diäthylester und freie Furoxandicarbonsäure, die sich unter Bildung gasförmiger Produkte

weiter zersetzt (B., B.). — NH₄C₆H₅O₆N₂. Blättchen (B., B.).

 $Furoxandicarbons \"{a}ure-di \ddot{a}thy lester \quad C_gH_{10}O_gN_g \ = \ \begin{array}{c} C_2H_g\cdot O_gC\cdot C - C\cdot CO_g\cdot C_2H_g^{-1}) \\ N_1\cdot O\cdot N_1\cdot O \end{array}$

Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (CRAMER, B. 25, 718; BOUVEAULT, BONGERT, Bl. [3] 27, 1165). — B. Beim Behandeln von Chloroximinoessigsaure-athylester (Bd. II, S. 556) mit Sode-Lösung in der Kälte (Wieland, B. 40, 1675; Wiel, Simper, Gerelie, A. 367, 61). Aus Nitrooximinoessigsäure-äthylester (Bd. II, S. 558) bei längerem Aufbewahren, beim Erwärmen auf 70-75° (Jowitschitsch, B. 28, 1217; A. 847, 240; vgl. Will., S., G., A. 367, 61) oder bei der Chlorierung in wäßriger oder ätherischer Lösung (J., B. 39, 786). Neben überwiegenden Mengen Dinitroessigsäureäthylester bei der Einw. von rauchender Salpetersaure auf Malonsaure-monoathylester unterhalb 30° (Bou., WAHL, C. r. 136, wart von Phosphorpentoxyd (Osten, A. 843, 153) oder von absol. Salpetersäure in Acetanhydrid bei 32—34° (Bou., Wahl., Bl. [3] 31, 851). Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Stickoxyden (Bou., Wahl., Bl. [3] 88, 476) oder von Salpetersäure (J., B. 28, 1216, 2684) auf Isonitrosoacetessigester (Bd. III, S. 744). Beim Einleiten von Stickoxyden in eine äther. Lösung des Dioximinobernsteinsaure-diäthylesters vom Schmelzpunkt 162° (Bd. III, S. 833) (Brokh, B. 30, 155). Aus dem Dioximinobernsteinsaure-diathylester vom Schmelzpunkt 196° (Bd. III, S. 834) beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure bei 30—40° (Wahl, C. r. 148, 58; Bl. [4] 3, 28). Durch Einw. von rauchender Salpetersäure auf Diacetessigsäure athylester (Bou., Bon., C. r. 182, 1570), auf O-Butyryl-acetessigsäureäthylester (Bd. III, S. 374) und auf α-Butyryl-acetessigsäure-āthylester (Bd. III, S. 756) (Bou., Bon., Bl. [3] 27, 1164, 1166). Bei der Einw. von rauchender Salpetersäure auf Aceton-dicarbonsäure-diäthylester (Ulfiani, Bernardini, R. A. L. [5] 13 II, 334; G. 35 II, 4). Bei der Destillation von Furoxandicarbonsäure-monoäthylester unter vermindertem Druck

(Bou., Bon., Bl. [3] 27, 1168).

Farbloses Ol (Wieland, B. 40, 1675). Kp₁₆: 159° (Becke, B. 30, 155), 161° (Bouveault, Bongeet, C. r. 132, 1570); Kp₁₆: 164° (W., Semper, Gmelin, A. 367, 61); Kp₁₆: 170—171° (Bou., Bon., Bl. [3] 27, 1165). Di: 1,296° (Bou., Bon.). Mit Wasserdampf flüchtig (Ulfiam, Bernardin, R. A. L. [5] 13 II, 334; G. 35 II, 5). Leicht Kelich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser (Pröpper, A. 222, 50). — Gibt beim Chlorieren in kalter wäßtiger Lösung eine blaue Nitrosoverbindung, die sich nach einiger Zeit in Chloroximinoesigsäureäthylester umwandelt (W., S., G., A. 367, 62). Wird beim Erhitzen mit Salzsäure unter Bildung von Oxalsäure, Athylchlorid und Hydroxylamin gespalten (Pröpper, A. 222, 59). Geht bei Einw. von konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur in Furoxandicarbonsäure-monoäthylester über (W., S., G., A. 367, 73; vgl. Jowitschttsch, A. 347, 241). Wird durch Alkalilaugen unter Bildung von Kohlendioxyd, Blausäure und Ammoniak zersetzt (W., S., G., A. 367, 54). Gibt in wäßr. Lösung mit 1 Mol Bariumhydroxyd Furoxandicarbonsäure-bonsäure

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

mit 3 Mol Bariumhydroxyd Oximinomalon-monohydroxamsäure (Bd. III, S. 776) (W., S., G., A. 367, 64, 68). Liefert bei der Einw. von Ammoniak in wäßriger oder ätherischer Lösung Furoxandicarbonsäure-diamid (s. u.), 5-Oxo-4-oximino-3-amino-isoxazolin (S. 285) und Urethan (W., G., A. 367, 82, 90). Gibt in äther. Lösung mit Dimethylamin N.N-Dimethylurethan (Bd. IV, S. 73) und das Dimethylaminsalz des 3-Dimethylamino-5-oxo-4-oximino-isoxazolins (S. 432); reagiert analog mit Diäthylamin und Piperidin (Bou., Bon., C. r. 133, 103; Bl. [3] 27, 1172; vgl. W., G., A. 367, 84). Liefert mit Phenylhydrazin in der Kälte 5-Oxo-4-oximino-3-phenylhydrazono-isoxazolidin (S. 285) (W., G., A. 367, 97). — Verursacht auf der Haut starkes Jucken und Ekzeme (Bou., Bon., Bl. [3] 27, 1165; W., S., G., A. 367, 61).

Furoxandicarbons aure-dissolutylester $C_{19}H_{18}O_{q}N_{q} = (CH_{a})_{q}CH \cdot CH_{q} \cdot O_{q}C \cdot C - C \cdot CO_{q} \cdot CH_{q} \cdot CH(CH_{q})_{q}^{-2})$ B. Beim

B. Beim Einleiten von Stickoxyden

in Oximinoessigsäure-isobutylester (Bd. III, S. 602) und nachfolgenden Kochen des Reaktionsgemisches mit Isobutylalkohol (Bouveault, Wahl, Bl. [3] 31, 681). — Gelbliches Öl. Kp₁₈: 180—185°. D4: 1,156. Unlöslich in Wasser. — Gibt mit Ammoniak das Diamid (s. u.).

Furasan-dicarbonsăure-(8.4)-dianilid $C_{18}H_{18}O_8N_4 = C_8H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C - C \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_5$

N.O.N. B. Durch Reduktion von Furoxandicarbonsäure-

dianilid (s. u.) mit Zinnchlorür und Chlorwasserstoff-Eisessig (DIMBOTH, DIENSTBACH, B. 41, 4075). — Krystallisiert aus starkem Alkohol in Nadeln, die rasch in Würfel übergehen. Schmelzpunkt beider Formen: 119°. Leicht löslich in Äther. — Liefert beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge Isonitrosocyanessigsäure-anilid (Bd. XII, S. 529).

Furoxandicarbonsäure-diamid $C_4H_4O_4N_4=\frac{H_2N\cdot CO\cdot C-C\cdot CO\cdot NH_2^{-1})}{N\cdot O\cdot N\cdot O}$. B. Durch

Einw. von konz. Schwefelsäure auf Nitromalonsäurediamid (Ulpiani, Ferretti, G. 32 I, 210; vgl. U., G. 35 II, 9; Wieland, Gmelin, A. 367, 80) und auf das Ammoniumsalz der Fulminursäure (Bd. II, S. 598) (Steiner, B. 9, 783; vgl. U.; Wie., G.). Durch Einw. von Ammoniak auf die Ester der Furoxandicarbonsäure (Bouveault, Bongeet, C. r. 182, 1570; Bl. [3] 27, 1166; Bou., Wahl., Bl. [3] 31, 681; U., Bernardini, R. A. L. [5] 13 II, 335; G. 35 II, 6; Wie., G., A. 367, 87). — Prismen (aus Wasser oder aus verd. Ameisensäure), Nadeln (aus verd. Salpetersäure). Schmilzt im Capillarröhrchen bei 224° (Zers.) (Wie., B. 40, 1675), auf erhitztem Quecksilber bei 250° (Zers.) (Wahl., C. r. 143, 58; Bl. [4] 3, 29), bei 253° (Zers.) (Bou., Bon.; Wie., G., A. 367, 88 Anm.). Schwer löslich in Wasser, unlöslich in organischen Lösungsmitteln (Bou., Bon.). — Gibt beim Schütteln mit Barytwasser bei 30—40° Oximinomalon-monohydroxamsäure (Bd. III, S. 776) (Wie., G., A. 367, 88). Liefert beim Kochen mit konz. Ammoniak Fulminursäure, Isofulminursäure (S. 718) und 4-Aminofurazan-carbonsäure-(3)-amid(?) (S. 718) (U., G. 35 II, 12).

Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Phenol bestimmt (DIMEOTH, TAUB, B. 39, 3918). — B. Aus Oxanilhydroximsäurechlorid (Bd. XII, S. 287) durch Kochen mit Natriumacetat-Lösung (DIM., T.) oder durch Einw. von Ammoniak in wasserfreiem Äther (DIM., DIENSTBACH, B. 41,4080). Aus 1-Phenyl-5-oxo-4-oximino-imidazolin-[carbonsäure-(2)-anilid]-3 (bezw. 2.3)-oxyd (Bd. XXV, S. 252) beim Behandeln mit Benzoylchlorid in Pyridin bei 0° oder mit äther. Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur, in geringer Menge auch beim Behandeln mit verd. Natronlauge (DIM., DIE., B. 41, 4081, 4082). Beim Erwärmen von 1-Phenyl-4-isonitroso-1.2.3-triazolon-(5) (Bd. XXVI, S. 222) mit 10°/oiger Schwefelsäure auf dem Wasserbad (DIM., T.). — Prismen (aus Alkohol). F: 187° (DIM., T.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Chlorwasserstoff-Eisessig Furazan-dicarbonsäure-(3.4)-dianilid (DIM., DIE.).

3. Dicarbonsäuren C_nH_{2n-14}O₅N₂.

3-[3-Carboxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol-[β -propionsäure]-(5) $C_{18}H_{10}O_{4}N_{8}=$

N—C·C₆H₄·CO₈H

B. Beim Verschmelzen von Isophthalsäure-monoHO₅C·CH₂·CH₂·CO·N

amidoxim (Bd. IX, S. 837) mit Bernsteinsäureanhydrid (G. MÜLLER, B. 19, 1497). — Nadeln
(aus Wasser). F: 213°. Leicht löslich in Alkohol und Ather, schwer in Chloroform, unlöslich in Bensol.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

4. Dicarbonsauren C_nH_{2n-20}O₅N₂.

2.2'-Azexy-diphenylmethan-dicarbonsaure-(4.4') $C_{1s}H_{1e}O_sN_s$, Formel I bezw. 11, s. Bd. XXV, S. 177.

C. Oxy-carbonsauren.

1. Oxy-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

- a) Oxy-carbonsäuren C_nH_{2n-4}O₄N₂.
- 1. 4-0xy-1.2.5-oxdiazoi-carbonsäure-(3), 4-0xy-furazan-carbonsäure-(3) $C_3H_3O_4N_3=\frac{HO\cdot C-C\cdot CO_2H}{N\cdot O\cdot N}$ ist desmotrop mit 1.2.5-Oxdiazolon-(4)-carbonsaure-(3), 8.718.
- 2. Oxy-carbonsauren $C_4H_4O_4N_2$.
- 1. $4 Oxy A^{2.5} 1.2.6 oxdiaxin carbonsaure (3)$ $C_4H_4O_4N_3 = HO \cdot C < \frac{C(CO_2H) \cdot NH}{CH} > 0$.
- 2 Äthyl 4 šthoxy $\triangle^{5.5}$ 1.2.6 oxdiazin carbonsāure (3) $C_2H_{12}O_4N_2=C_2H_5\cdot 0\cdot C < C(CO_2H)\cdot N(C_2H_5)>0$ (?). B. Entsteht neben 6-Äthyl-4-šthoxy- $\triangle^{2.5}$ -1.2.6-oxdiazin (8. 602) bei der Destillation von 6-Äthyl-4-šthoxy- $\triangle^{2.5}$ -1.2.6-oxdiazin-dicarbonsāure-(3.5) (8. 717) im Vakuum; man trennt die beiden Verbindungen durch Wasserdampfdestillation (Henry, Pechmann, B. 26, 1006). Nadeln (aus Wasser). F: 109°. Löslich in den meisten Lösungamitteln. Ist zum größten Teil unzersetzt destillierbar. Beim Erhitzen des Silbersalzes entsteht 6-Äthyl-4-šthoxy- $\triangle^{2.4}$ -1.2.6-oxdiazin.
- 2. $[4 Oxy 1.2.5 oxdiazolyl (3)] essign dure, 4 Oxy furazan essignature (3) C₄H₄O₅N₅ = <math display="block">\frac{\text{HO} \cdot \text{C} \text{C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CO}_2 \text{H}}{\text{N} \cdot \text{O} \cdot \text{N}} \text{ ist desmotrop mit 1.2.5-Oxdiazolon-(4)-essign dure-(3)}, S. 719.$

b) Oxy-carbonsauren $C_n H_{2n-12} O_4 N_2$.

- 1. Oxy-carbonsauren $C_{11}H_{10}O_4N_2$.
- 1. $3-[2-Oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol-[\beta-propionsdure]-(5)$ $C_{11}H_{10}O_{2}N_{2}=N-C\cdot C_{1}H_{1}\cdot OH$ $C\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot CH_{4}\cdot OH$ B. Beim Zusammenschmelsen äquimolekularer Mengen von 2-Oxy-benzamidoxim und Bernsteinsäureanhydrid (MILLER, B. 22, 2800). Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 116—117°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, etwas schwerer in Benzol.
- 2. $3-[3-Oxy-phenyl]-1.2.4-exdiazol-[\beta-propionsdure]-(5)$ $C_{11}H_{10}O_4N_2=N-C\cdot C_2H_4\cdot OH$ B. Bei $^1/_3$ -stdg. Erhitzen von 3-Oxy-benzamidoxim mit Bernsteinsäureanhydrid auf 115° (CLEMM, B. 24, 832). Nadeln (aus Äther), Blättchen (aus Alkohol). F: 123°. Löslich in heißem Wasser, Chloroform, Benzol und in Äther, unlöslich in Ligroin. Silbersalz. Krystalle. Löslich in überschüssigem Ammoniak.

- 3. $3-[4-Oxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol-[\beta-propionsäure]-(5)$ $C_{11}H_{10}O_4N_2=N-C\cdot C_6H_4\cdot OH$ $HO_2C\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot C\cdot O\cdot N$ B. Beim Erhitzen von je 1 Mol 4-Oxy-benzamidoxim und Bernsteinsäureanhydrid auf 115° (KRONE, B. 24, 840). F: 176°. Leicht löslich in Alkohol, Wasser und Äther, schwerer in Benzol, schwer in verd. Alkohol, unlöslich in Chloroform. Silbersalz. Krystalle. Leicht löslich in überschüssigem Ammoniak.
- 3 [4 Methoxy phenyl] 1.2.4 oxdiazol [β propionsäure] (5) $C_{12}H_{12}O_4N_2 = N C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Zusammenschmelzen von je 1 Mol Anis-HO₂C·CH₂·CH₂·C·O·N amidoxim und Bernsteinsäureanhydrid (MILLER, B. 22, 2796). Blaßgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 140—141°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwerer in Benzol, sehr schwer in Ligroin.
- 2. $3 [6 0 \text{ xy} 3 \text{methyl-phenyl}] 1.2.4 \text{oxdiazol-}[\beta \text{propionsäure}] (5)$ $C_{12}H_{12}O_4N_2 = \frac{\text{N-C}\cdot C_6H_3\cdot (OH)\cdot CH_3}{\text{HO}_3\cdot C\cdot H_2\cdot C\cdot H_3\cdot C\cdot O\cdot N}. \quad B. \quad \text{Beim Erhitzen von 6-Oxy-3-methyl-benzamidoxim mit Bernsteinsäureanhydrid auf 115° (Goldbeck, B. 24, 3666).} Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 103°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und heißem Wasser, schwerer in Chloroform, unlöslich in Ligroin. Gibt mit Eisenchlorid eine violette Färbung. Silbersalz. Krystalle. Leicht löslich in überschüssigem Ammoniak.$

2. Oxy-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.

- 4-0 x y $\Delta^{2.4}$ 1.2.6 o x diazin dicarbon săure (3.5) $C_{\delta}H_{4}O_{\delta}N_{2} = HO \cdot C < \frac{C(CO_{2}H) = N}{C(CO_{2}H) \cdot NH} > O$ ist desmotrop mit 4-0xo- Δ^{2} -dihydro-1.2.6-oxdiazin-dicarbon-săure-(3.5), S. 721.
- 6 Åthyl 4 äthoxy $\Delta^{2.4}$ 1.2.6 oxdiazin dicarbonsäure (3.5) $C_9H_{12}O_6N_3 = C_9H_5 \cdot O \cdot C \cdot C(CO_2H) N \cdot O$. B. Der Diäthylester entsteht aus dem Silbersalz des 4-Oxo-6-äthyl- Δ^2 -dihydro-1.2.6-oxdiazin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylesters und Äthyljodid (Henry, v. Pechmann, B. 26, 1005). Tafeln (aus Wasser). F: 186,5°. Zerfällt bei der Destillation in 2-Åthyl-4-äthoxy- $\Delta^{2.5}$ -1.2.6-oxdiazin-carbonsäure-(3) (S. 716), 6-Äthyl-4-äthoxy- $\Delta^{2.5}$ -1.2.6-oxdiazin (S. 602) und Kohlendioxyd.
- Diäthylester $C_{13}H_{20}O_6N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C < \frac{C(CO_2 \cdot C_2H_5)}{C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot N(C_2H_5)} > O$. B. Siehe bei der Säure (Henry, v. Pechmann, B. 26, 1005). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 72°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Benzol, schwerer in Äther, unlöslich in Ligroin und Wasser.
- 6-Äthyl-4-benzoyloxy- $\Delta^{2.4}$ -1.2.6-oxdiazin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester $C_{18}H_{80}O_7N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot O\cdot C < \frac{C(CO_2\cdot C_2H_3)}{C(CO_3\cdot C_2H_5)\cdot N(C_2H_5)} NO.$ B. Beim Behandeln von 4-Oxo-6-äthyl- Δ^2 -dihydro-1.2.6-oxdiazin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Henry, v. Pechmann, B. 26, 1005). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 69°. Löslich in den meisten Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser und Alkalilaugen.

3. Oxy-carbonsäuren mit 9 Sauerstoffatomen.

6.6' - Azo - 3.4.3'.4' - tetraoxy - dibenzyläther-dicarbonsäure - (2.2') $C_{16}H_{12}O_9N_2$, s. nebenstehende $CH_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_2$ CO_2H

6.6'-Aso-8.4.8'.4'-tetramethoxy-dibenzyläther-dicarbonsäure-(2.2') $C_{10}H_{20}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel (R = CH₃). B. Beim Kochen einer ammoniakalischen Lösung von Nitrosoopiansäure (Bd. X, S. 996) mit Zinkstaub (KLEEMANN, B. 20, 879). — Schmilzt unter Zersetzung gegen 245°. Löslich in Alkalilauge mit gelber, in konz. Schwefelsäure mit purpurroter Farbe. — $Ag_4C_{20}H_{18}O_2N_3$. Mikroskopische Nadeln (aus Wasser)

Diäthylester $C_{24}H_{26}O_{2}N_{3}=C_{16}H_{16}O_{2}N_{2}(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{3}$. B. Beim Erwärmen des Silbersalzes der Säure mit Athyljodid in Alkohol (Klemann, B. 20, 879). — Gelbe Nadeln. F: 101°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser.

D. Oxo-carbonsäuren.

1. Oxo-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

a) Oxo-carbonsauren C_nH_{2n-4}O₄N₂.

1. Oxo-carbonsauren CaH2O4N2.

1. 4 - Oxo - 1.2.5 - oxdiazolin - carbonedure - (3), 1.2.5 - Oxdiazolon - (4)-carbonedure - (3) bezw. 4 - Oxy - 1.2.5 - oxdiazol - carbonedure - (3), 4 - Oxy - furasan-carbonedure - (3) C₃H₂O₄N₂ = OC - C·CO₂H bezw. HO·C - C·CO₂H ho·C - C·CO₂H bezw. HO·C - C·CO₂H ho·C - C·CO₂H bezw. HO·C - C·CO₂H ho·C - C·CO

- 1.2.5 Oxdiasolon (4) carbonsäure (8) amid bezw. 4 Oxy furasan carbonsäure-(8)-amid, Isofulminursäure C₃H₃O₃N₃ = C₂HO₂N₃(CO·NH₂). Zur Konstitution vgl Nef, A. 280, 327; Ulpiani, G. 42 I [4912], 503; Wieland, Baumann, A. 892 [1912], 196. B. Neben anderen Produkten beim Behandeln von Chlorformaldoxim (Bd. II, 8. 91) in Åther mit einem großen Überschuß von wäßr. Ammoniak (N., A. 280, 323; vgl. Ehrenberg, J. pr. [2] 30, 54). Aus Isonitroso-cyan-acethydroxamsäure (Bd. III, S. 776) durch Behandeln mit überschüssigem wäßrigem Ammoniak oder durch Erhitzen mit Wasser (N., A. 280, 323, 324). Neben Fulminursäure (Bd. II, S. 598) und 4-Imino-1.2.5-oxdiazolincarbonsäure-(3)-amid(?) (s. u.) beim Kochen von Furoxandicarbonsäure-diamid (S. 715) mit konz. Ammoniak (Ulpiani, G. 35 II, 17). Bei längerem Aufbewahren von trockner Metafulminursäure (S. 254) (Schollvien, J. pr. [2] 32, 474). Beim Kochen von 4-Imino-1.2.5-oxdiazolin-carbonsäure-(3)-amid(?) (s. u.) mit Barytwasser (U., G. 35 II, 10, 18). Nadeln (aus Wasser). Schmilzt, bei 100° getrocknet, bei 196° (Sch.). F: 195—196° (U., G. 35 II, 18), 202° (Zers.) (W., B., A. 392 [1912], 210). Löst sich bei 10° in 32 Tln. Wasser und bei 15° in 15,2 Tln. 95°/sigem Alkohol (Sch.). NH₄C₂H₃O₂N₃. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (E.; Sch.). AgC₂H₂O₂N₃. Nadeln (aus Wasser). Löslich in ca. 100 Tln. siedendem Wasser, unlöslich in kaltem Wasser (E.; Sch.). Verpufft beim Erhitzen auf dem Platinblech (E.; Sch.). Ba(C₂H₂O₂N₃). Tafeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol (E.; Sch.).
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-Imino-1.2.5-oxdiasolin-carbons\"{a}ure-(8)-amid (P)} & \text{bezw. 4-Amino-furasancarbons\"{a}ure-(8)-amid (P)} & \text{C}_{2}H_{4}O_{2}N_{4} = & \frac{HN:C--C\cdot CO\cdot NH_{2}}{HN\cdot O\cdot N} \end{array} (?) & \text{bezw.} \end{array}$
- H₂N·C—C·CO·NH₂
 N·O·N
 (?). B. Beim Kochen von Furoxandicarbonsäure-diamid mit konz.

 Ammoniak (Ulfiani, G. 85 II, 14). Prismen (aus Wasser). F: 175°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in organischen Lösungsmitteln. Sehr beständig gegen Mineralsäuren.

 Liefert beim Kochen mit Alkalilaugen Isofulminursäure und Ammoniak.
- 1.2.5-Oxdiasolon (4) carbonsäure (8) amidin bezw. 4-Oxy-furasan carbonsäure (8) amidin $C_2H_4O_2N_4 = \frac{OC-C\cdot C(:NH)\cdot NH_2}{HN\cdot O\cdot N}$ bezw. $\frac{4\cdot Oxy-furasan}{HO\cdot C-C\cdot C(:NH)\cdot NH_2}$

Zur Konstitution vgl. Nef, A. 280, 327; Wieland, Baumann, A. 392 [1912], 198; vgl. dagegen Ulpiani, G. 42 I [1912], 510. — B. Neben anderen Produkten beim Behandeln von Chlorformaldoxim (Bd. II, S. 91) in Ather mit überschtissigem wäßrigem Ammoniak (N., A. 280, 323; vgl. Ehrenberg, J. pr. [2] 30, 48). Aus Oximino-cyan-acethydroxamsäure (Bd. III, S. 776) und überschtissigem Ammoniak, neben anderen Produkten (N., A. 280, 323). — Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich beim Schmelzen (E.). Sehr schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser; leicht löslich in Natronlauge (E.). — Scheint sich

bei längerem Kochen mit Wasser zu zersetzen (E.). Bei längerem Kochen mit Natronlauge tritt Ammoniak-Entwicklung ein (E.). — $2C_2H_4O_2N_4+CuO+2NH_2$. Helblauer Niederschlag. Unlöslich in Wasser (E.). — $2C_2H_4O_2N_4+AgNO_2$. Nadeln. Leicht löslich in siedendem, schwer in kaltem Wasser (E.). Verpufft beim Erhitzen auf dem Platinblech. — $C_2H_4O_2N_4+AgNO_2$. Prismen. Verpufft beim Erhitzen (E.).

- 2. 5-Oxo-1.3.4-oxdiazolin-carbonsäure-(2), 1.3.4-Oxdiazolon-(5)-carbonsäure-(2) $C_3H_2O_4N_2= {HN--N \atop O!} O!CO!CO_3H$.
- 4. Phenyl 1.8.4 oxdiasolon (5) oarbonsäure (2) äthylester $C_{11}H_{10}O_4N_3 = C_6H_5\cdot N$.

 OC O C $C_0 \cdot C_2H_5$.

 B. Aus Oxalsäure-äthylester-phenylhydrazid und Phosgen (FREUND, Thuo, B. 24, 4199). Säulen (aus Alkohol). F: 87°.
- 4 p Tolyi 1.8.4 oxdiazolon (5) oarbonsäure (2) äthylester $C_{12}H_{12}O_4N_2=CH_2\cdot C_2H_4\cdot N$ —N OC·O·C·Co₂·C₂H₃. B. Beim Erhitzen von Oxalsäure-äthylester-p-tolylhydrazid mit Phosgen in Benzol auf 100° (Freund, Thilo, B. 24, 4198). Säulen (aus Alkohol). F: 83°. Sehr leicht löslich in heißem, fast unlöslich in kaltem Alkohol.
- 2. [4-0xo-1.2.5-oxdiazolinyl-(3)]-essigsäure, 1.2.5-0xdiazolon-(4)-essigsäure-(3) bezw. [4-0xy-1.2.5-oxdlazolyl-(3)]-essigsäure, 4-0xy-furazan-essigsäure-(3) $C_4H_4O_4N_2=\frac{OC--C\cdot CH_2\cdot CO_2H}{HN\cdot O\cdot N}$ bezw.
- HO·C—C·CH₂·CO₂H
 N·O·N

 B. Beim Kochen des Ammoniumsalzes des 5-Oxo-isoxazolin-carbonsäure-(3)-hydroxylamids (S. 331) mit überschüssiger Alkalilauge (Hantzsch, Urbahn, B.
 28, 762). Prismen und Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 158°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, kaum in Chloroform und Benzol. Zersetzt sich beim Erhitzen sehr heftig. Gibt bei der Oxydation mit Permanganat in neutraler wäßriger Lösung 4-Oxy-furszan-carbonsäure-(3) (S. 718). Einw. von konz. Salpstersäure bewirkt langsame, aber vollständige Zersetzung. Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 200° nicht zersetzt. Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 140° bilden sich Essigsäure und Blausäure. Gibt mit Ferrichlorid eine gelbe Färbung. (NH₄)₄C₄H₂O₄N₂. Prismen. F: 174° (Zers.). Ag₂C₄H₂O₄N₂. Krystallinischer Niederschlag. Explodiert beim Erhitzen. CaC₄H₂O₄N₃ + H₄O. Prismen. Schwer löslich in Wasser. Explodiert beim Erhitzen.

b) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-10} O_4 N_2$.

2.0 x 0.4 · methyl - 6 · α · furyl - 1.2.3.6 · tetrahydro · pyrimidin · carbon · saure · (5) $C_{10}H_{10}O_4N_2 = HO_2C \cdot C < C(CH_2) - NH > CO$. B. Beim Kochen von Furfurol mit Acetessigsaureester und Harnstoff in Alkohol (BIGINELLI, G. 28 I, 389; B. 24, 1319, 2967). — Prismen oder Schuppen (aus Alkohol). Triklin (Bartalini, G. 28 I, 390; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 832). F: 208—209° (Bi.).

c) Oxo-carbonsauren C_nH_{2n-12}O₄N₂.

- 1. Oxo-carbonsăuren $C_9H_6O_4N_2$.
- 1. 6-Oxo-2-a-furyl-dihydropyrimidin-carbonsäure-(4), 2-a-Furyl-pyrimidin-(6)-carbonsäure-(4) bezw. 6-Oxy-2-a-furyl-pyrimidin-carbonsäure-(4) $C_0H_0O_1$ = $HC < C_0O_1H_0O_1$ bezw. $HC < C_0O_1H_0O_1$ bezw. $HC < C_0O_1H_0O_1$ bezw. weiteredesmotrope Form. B. Neben N-[Äthoxalyl-acetyl]-furfurenylamidin bei längerer Einw. von Oxalessigsäurediäthylester auf Brenzschleimsäure-amidin (Bd. XVIII, S. 279) in Natronlauge (PINNER, B. 25, 1420). Beim Erhitzen von N-[Äthoxalyl-acetyl]-furfurenyl-

amidin (Bd. XVIII, S. 279) mit Natronlauge (P.). — Mikroskopische Prismen (ans verd. Essigsäure). Schmilzt oberhalb 300° unter völliger Zersetzung. Schwer kölich in Alkohol, kaltem Eisessig und Wasser.. — $Ag_{\pi}C_{\bullet}H_{\bullet}O_{\bullet}N_{2}$. Schleimiger Niederschlag.

2. 3-Oxo-3.4-dihydro-chinoxalin-carbonsdure-(2)-1.2-oxyd, Chinoxalon - (3) - carbonsaure - (2) - 1.2 - oxyd C.H.O.N. Formel I.

4-Methyl-chinoxalon-(8)-[carbonsaure-(2)-methylanilid]-1.2-oxyd $C_{17}H_{18}O_{2}N_{2}$, Formel II, s. Bd. XXV, S. 229.

2. $[6-0\times 0-2-\alpha-furyl-dihydropyrimidyi-(4)]-essigsaure, 2-\alpha-Furyl$ pyrimidon-(6)-essigsaure-(4) bezw. [6-0xy-2- α -furyi-pyrimidyi-(4)]-essigsaure $C_{10}H_{10}O_{4}N_{2}=HC< \stackrel{C(CH_{2}\cdot CO_{2}H)\cdot N}{CO} \stackrel{N+}{NH}>C\cdot C_{4}H_{2}O$ bezw.

 $HC < \stackrel{C(CH_3 \cdot CO_3H) \cdot N}{C(OH)} \stackrel{N}{\longrightarrow} C \cdot C_4H_3O \ \ bezw. \ \ weitere \ \ desmotrope \ \ Form.$

Äthylester $C_{19}H_{19}O_4N_9=C_0H_7O_5N_9(CO_9\cdot C_9H_9)$. B. Aus Acetondicarbonsaureester und Furfurenylamidin (Bd. XVIII, S. 279) in verd. Alkohol (PINNER, B. 28, 482). — Rötliche Nadeln. F: 164°. Leicht löslich in Alkohol.

d) Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-14}O₄N₂.

1. Oxo-carbonsaure $C_{11}H_2O_4N_3=C_6H_5\cdot C_{NH,CO,CH}^{N-O-C\cdot CO_3H}$ oder

C₆H₅·C N·O·C:CH·CO₂H bezw. desmotrope Formen. B. Beim Verseifen des Äthylesters (s. u.) mit 1n-Natronlauge (Wolf, B. 31, 2112). — Schwer löslich in Alkohol und anderen Lösungsmitteln; leicht löslich in sehr verd. Alkalilauge. — Die alkal. Lösung entfärbt

Permanganat sofort.

Athylester $C_{12}H_{13}O_4N_1=C_{10}H_{7}O_4N_1(CO_4\cdot C_2H_3)$ oder $C_0H_4O_4N_2(:CH\cdot CO_4\cdot C_2H_3)$. Bei der Einw. von Chlorfumarsäureester auf Benzamidoxim (Bd. IX, S. 304) in Natriumāthylat-Lösung auf dem Wasserbad, neben etwas 3.5-Diphenyl-1.2.4-oxdiazol (Wolf, B. 31, 2110). — Nadeln (aus Alkohol). F: 154°. — AgC₁₈H₁₁O₄N₂. F: ca. 94°.

Methylderivat des Äthylesters C₁₄H₁₄O₄N₃. B. Bei längerem Erhitzen des Silbersalzes der vorhergehenden Verbindung mit Methyljodid in Alkohol auf 100° (WOLF, B. 31, 2111). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 104°.

 $\begin{array}{lll} \textbf{2. 0xo-carbons \"{a}ure} & C_{12}H_{10}O_4N_3 = C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot C & N-O-C \cdot CO_3H \\ C_2H_3 \cdot CH_2 \cdot C & N+O \cdot C \cdot CH \cdot CO_2H \\ NH-CO & \text{bezw. desmotrope Formen.} \end{array}$

Äthylester $C_{14}H_{14}O_4N_5 = C_{11}H_5O_5N_5(CO_2 \cdot C_5H_5)$ oder $C_{10}H_2O_5N_5(:CH \cdot CO_2 \cdot C_5H_5)$. B. Beim Erwärmen von Phenyläthenylamidoxim (Bd. IX, S. 446) mit Chlorfumarsaureester in Natriumäthylat-Lösung auf dem Wasserbad (Wolf, B. 31, 2112). — F: 158².

e) Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-20}O₄N₂.

6-0x0-3-[4-carboxy-phenyl]-[pyrldino-3',2':4.5-(1,2-oxazin)]¹) $C_{14}H_{2}O_{4}N_{2}$, nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 3-[4-Carb-CoH4 CO2H oxy-benzoyl]-picolinsaure mit Hydroxylamin-hydrochlorid und Kalium-hydroxyd in verd. Alkohol (FULDA, M. 21, 986). — Krystalle. F: 300° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Chloroform, Ather, Petrol-Ather und Benzol.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII. S. 1-3.

2. Oxo-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.

a) Oxo-carbonsäuren C_nH_{2n-5}O₅N₂.

4.5-Dioxo-imidazolin-carbonsăure-(2)-2.3-oxyd
$$C_4H_5O_5N_2=0$$
 OC-N-C- CO_2H .

 $\begin{array}{l} \textbf{1-Phenyl-5-oxo-4-oximino-imidasolin-[carbons\"{a}ure-(2)-anilid]-2.3-oxyd} \\ C_{16}H_{12}O_{4}N_{4} = & \begin{array}{c} HO\cdot N:C & N \\ OC\cdot N(C_{6}H_{4}) & C\cdot CO\cdot NH\cdot C_{6}H_{5} \text{ s. Bd. XXV, S. 252.} \end{array} \end{array}$

b) Oxo-carbonsäuren $C_n H_{2n-10} O_5 N_2$.

$$\begin{array}{ll} [Pyrazoi-tricarbons\"{a}ure-(3.4.5)]-4.5 \ (bezw.\ 3.4)-anhydrid\ C_eH_sO_sN_s = \\ HO_sC\cdot C & C\cdot CO \\ N\cdot NH\cdot C\cdot CO & bezw. & HO_sC\cdot C & C\cdot CO \\ N\cdot NH\cdot C\cdot CO & O \end{array})O.$$

B. Beim Erhitzen von Pyrazol-tricarbonsäure-(3.4.5)-trimethylester (Bd. XXV, S. 183) auf 220° und nachfolgenden Destillieren unter 30 mm Druck (Buchner, B. 22, 844; B., Fritsch, A. 273, 225). — Krystalle (aus Äther). F: 70°; Kp₃₀: 202° (B.). Leicht löslich in Wasser (B.).

3. Oxo-carbonsäuren mit 6 Sauerstoffatomen.

a) Oxo-carbonsauren $C_n H_{2n-6} O_6 N_2$.

 $\begin{array}{l} \textbf{4-0}\,\textbf{xo-}\Delta^2\textbf{-dihydro-1.2.6-oxdiazin-dicarbons}\\ \textbf{aure-(3.5)} \ \ \textbf{bezw.} \ \ \textbf{4-0}\,\textbf{xy-}\Delta^2\textbf{-4-1.2.6-oxdiazin-dicarbons}\\ \textbf{aure-(3.5)} \ \ \textbf{C}_8\textbf{H}_4\textbf{O}_6\textbf{N}_2 = \textbf{OC} < & \textbf{C(CO}_2\textbf{H)} & \textbf{N}\\ \textbf{-N} > \textbf{O} \\ \textbf{bezw.} \ \ \textbf{HO} \cdot \textbf{C} < & \textbf{C(CO}_2\textbf{H)} & \textbf{N}\\ \textbf{-N} > \textbf{O}. \end{array}$

 $\begin{array}{lll} \textbf{Diäthylester} & C_{e}H_{12}O_{e}N_{2} = & OC < \overset{C(CO_{2} \cdot C_{2}H_{3})}{\overset{C(CO_{3} \cdot C_{2}H_{3})}{\overset{C(CO_{3} \cdot C_{2}H_{3})}{\overset{C(CO_{3} \cdot C_{2}H_{3})}{\overset{C(CO_{3} \cdot C_{3}H_{3})}{\overset{C(CO_{3} \cdot$

HO·C C(CO₃·C₂H_s) NH O. B. Beim Stehenlassen von 4-Oxo-1.2.6-oxdiazin-[dicarbon-saure-(3.5)-diathylester]-2-oxyd (S. 722) mit Natriumdisulfit-Lösung (Henry, v. Pechmann, B. 26, 1003). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 169°. Sublimierbar. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwerer in Äther und Benzol, schwer in siedendem Wasser. Löslich in verd. Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen; verhält sich bei der Titration gegen Phenolphthalein wie eine einbasische Säure. — Gibt mit Eisenchlorid in verd. Alkohol eine intensive violette Färbung.

6-Äthyl-4-oxo- Δ^2 -dihydro-1.2.6-oxdiasin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester bezw. 6-Äthyl-4-oxy- $\Delta^{2,4}$ -1.2.6-oxdiasin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester $C_{11}H_{16}O_8N_3=OC<\frac{C(CO_2\cdot C_2H_3)}{CH(CO_2\cdot C_2H_3)\cdot N(C_2H_5)}$ O bezw. HO $\cdot C<\frac{C(CO_2\cdot C_2H_3)\cdot N(C_2H_3)}{C(CO_2\cdot C_2H_3)\cdot N(C_2H_3)}$ O. B. Beim Erwärmen des Silbersalzes des 4-Oxo- Δ^2 -dihydro-1.2.6-oxdiazin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylesters mit Äthyljodid in Äther (HENRY, v. PECHMANN, B. 26, 1004). — Krystalle (aus Aceton + Wasser). F: 74°. Destilliert in kleinen Mengen unzersetzt. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Benzol, schwerer in Äther, unlöslich in Wasser und Ligroin. Löslich in Alkalien und Alkalicarbonst-Lösungen. — Gibt mit Eisenchlorid in verd. Alkohol eine rote Färbung.

6 - Acetyl - 4 - oxo - Δ^2 - dihydro - 1.2.6 - oxdiasin - dicarbonsäure - (8.5) - diäthylester bezw. 6 - Acetyl - 4 - oxy - Δ^2 - 4 - 1.2.6 - oxdiasin - dicarbonsäure - (8.5) - diäthylester $C_{11}H_{14}O_7N_2 = OC < \frac{C(CO_2 \cdot C_1H_3)}{CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot N(CO \cdot CH_2)} > O$ bezw. $HO \cdot C < \frac{C(CO_2 \cdot C_2H_3)}{C(CO_3 \cdot C_2H_5) \cdot N(CO \cdot CH_2)} > O$. B. Aus 4-Oxo- Δ^2 -dihydro-1.2.6-oxdiazin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester und Essigsäure-anhydrid (Heney, v. Prohmann, B. 26, 1004). — Nadeln (aus Chloroform + Ligroin). F: 93°, Sublimierbar. Unlöslich in Äther und Ligroin, löslich in Chloroform, Benzol, Wasser und Alkohol. — Gibt mit Eisenchlorid-Lösung eine rote Färbung.

b) Oxo-carbonsăuren $C_n H_{2n-6} O_6 N_2$.

 $\label{eq:constant} \text{4-0xo-1.2.6-oxdiazin-dicarbonsaure-(3.5)} \ \ C_{z}H_{z}O_{z}N_{z} = \text{OC} < \\ C(CO_{z}H):N > 0.$

4-Oxo-12.6-oxdiazin-[dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester]-2-oxyd C₂H₁₀O₇N₂ = OC C(CO₂·C₂H₃):N(:O) O¹). B. Beim Behandeln von Acetondicarbonsäurediäthylester (Bd. III, S. 791) mit roter rauchender Salpetersäure unter Eiskühlung (Hemey, v. Pechann, B. 26, 1001). — Gelbe Blättohen (aus Alkohol). F:117—118°. Unlöslich in Wasser und Ligroin, schwer löslich in kaltem Alkohol, Äther, Eissessig und Benzol. Löslich in konz. Schwefelsäure; wird durch Wasser unverändert gefällt. — Beim Erhitzen mit rauchender Salpetersäure oder bei längerem Kochen mit konz. Salzsäure entsteht Oxalsäure. Bei der Einw. von Natriumdisulfit-Lösung oder anderen Reduktionsmitteln erhält man 4-Oxo-△²-dihydro-1.2.6-oxdiazindicarbonsäure-(3.5)-diäthylester. Gibt beim Behandeln mit sehr verd. Alkalilaugen, Alkalicarbonaten, Ammoniumacetat oder Hydroxylaminhydrochlorid sowie mit organischen Basen, z. B. Anilin oder Pyridin, 4-Oxy-isoxazol-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (S. 330) und salpetrige Säure.

c) Oxo-carbonsauren $C_n H_{2n-16} O_6 N_2$.

Anhydro-triketosantonsäuredioxim, "Triketosantonsäuredioximanhydrid" $C_{18}H_{16}O_6N_8=O(N:C\cdot C(CH_2)\cdot CH\cdot CO\cdot CO)$. B. Bei längerem Erhitzen von Triketosantonsäure (Bd. X, S. 930) a) mit überschüssigem Hydroxylaminhydrochlorid in 80% gigem Alkohol (Francesconi, G. 29 II, 256). — Orangefarbene Masse. Erweicht bei 130°. F: 140° (Zers.). Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

4. Oxo-carbonsäuren mit 7 Sauerstoffatomen.

8.4 - Bis - [α - carbomethoxy - isobutyryl] - furazan - oxyd, Furoxan-bis-[dimethyl-malonylsäuremethylester] $C_{14}H_{18}O_{2}N_{3}=CH_{3}\cdot O_{2}C\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot CO\cdot C-C\cdot CO\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot CO_{2}\cdot CH_{3}^{4}$ Das Molekulargewicht ist kryo-N·O·N·O

skopisch in Eisessig bestimmt (Perkur, Soc. 88, 1232). — B. Beim Erhitzen von $\alpha.\alpha$ -Dimethyl-

¹⁾ Zur Formulierung vgl. Wieland, A. 424 [1921], 112, 113.

³) Diese vou Francesconi, G. 29 II, 222 für Trikeiosantonsäuredioximanhydrid angegebene Konstitution ist nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] durch die Uutersuchungen von Clemo, Haworth, Walton, Soc. 1929, 2368; 1980, 1110; Cl., Ha., Soc. 1980, 2579; Ruzicka, Eichenberger, Hele. 18, 1117; Tschitschibabin, Schtschuseina, B. 68, 2793; Wederind, Tettweiler, B. 64, 387, 1796 (vgl. a. We., Engel, J. pr. [2] 189, 115; We., Jäckh, J. pr. [2] 189, 129) über die Konstitution des Sautonius unhaitbar geworden.

³⁾ Die dieser Verbindung früher gegebene Konstitution ist nach den neueren Untersuchungen über die Konstitution des Santonins (vgl. Anm. 1) nuhaltbar geworden.

⁴⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562.

acetessigsäure-methylester (Bd. III, S. 695) mit Salpetersäure (D: 1,4), neben anderen Produkten (P., Soc. 83, 1232). — Prismen (aus Alkohol). F: 65°. Zersetzt sich oberhalb 150°. Dis: 1,2586; Dis: 1,2544; Dis: 1,2506; Dichte bei höherer Temperatur: P., Soc. 83, 1234. Magnetisches Drehungsvermögen: P. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und Äther, schwer in kaltem Alkohol. — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und siedender alkoholischwäßriger Salzsäure β.β'-Dioxo-γ.γ'-dioximino-α.α.α'.α'-tetramethyl-korksäure-dimethylester (Bd. III, S. 862), eine Verbindung C₁₄H₂₀O₈N₂ (s. u.) und eine Verbindung C₁₃H₁₆O₅N₂ (s. u.) (P., Soc. 83, 1256). Bei der Reduktion mit Zink und siedendem Eisessig entsteht eine Verbindung C₁₂H₁₄O₄N₂ (s. u.) (P., Soc. 83, 1262). Gibt beim Kochen mit verd. Salzsäure Dimethylmalonsäure, wenig Oxalsäure, Blausäure, Kohlendioxyd und Ammoniumchlorid (P., Soc. 83, 1233). Wird beim Erhitzen mit Alkalilaugen unter Bildung von Dimethylmalonsäure, Isobuttersäure, wenig Blausäure, Kohlendioxyd, Methanol und Ammoniak zersetzt (P., Soc. 83, 1236). Gibt beim Schütteln mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak Dimethylmalonsäureamid, bei der Einw. von Ammoniak in äther. Lösung Dimethylmalonsäure methylester-amid (P., Soc. 83, 1241). Beim Behandeln mit Natriumäthylat-Lösung erhält man eine Verbindung C₂H₁₂O₇N₂ (s. u.) und Dimethylmalonsäuremonomethylester (P., Soc. 83, 1237). Gibt bei der Einw. von Semicarbazidhydrochlorid und Natriumacetat in heißem verdünntem Alkohol die Verbindung C₂H₁₅O₆N₅ (s. u.) (P., Soc. 83, 1255). Beim Behandeln mit Anilin in Benzol entsteht daneben eine Verbindung C₁₄H₁₇O₅N₃ (S. 724) (P., Soc. 83, 1242, 1243 Anm., 1245). Reagiert analog mit 4-Chlor-anilin (P., Soc. 83, 1246). Gibt bei der Einw. von Phenylhydrazin in Alkohol und Eisessig Dimethylmalonsäure-methylester-phenylhydrazid (Bd. XV, S. 273) und die Verbindung C₁₄H₁₇O₄N₄ (S. 724) (P., Soc. 83, 1249). Reagiert analog mit 4-Brom-phenylhydrazin (P., Soc. 83, 1252).

bis-[dimethylmalonylsäuremethylester] mit Zinn und alkoholisch-wäßriger Salzsäure (Perkin, Soc. 83, 1256, 1260). — Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 154° (Zers.). Schwer löslich in Wasser. — Gibt beim Kochen mit Kalilauge Dimethylmalonsäure. Bildet ein Semicarbazon C₁₃H₂₃O₈N₅ [Krystalle; F: 170—172°; schwer löslich in kaltem Alkohol].

Verbindung C₁₃H₁₆O₅N₂. B. Beim Kochen von Furoxan-bis-[dimethylmalonylsäuremethylester] mit Zinn und alkoholisch-wäßriger Salzsäure (Perkin, Soc. 83, 1256, 1258). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 177°. — Gibt beim Behandeln mit Alkalilaugen bei gewöhnlicher Temperatur eine Säure C₁₂H₁₁O₅N₃ (s. u.), beim Erwärmen Dimethylmalonsaure, wenig Blausäure, Methanol und Ammoniak. Bildet ein Oxim C₁₃H₁₇O₅N₃ vom Schmelzpunkt 136° und ein Semicarbazon C₁₄H₁₉O₅N₅ [Krystalle; F: ca. 230°]. Liefert beim Kochen mit Phenylhydrazin und Alkohol + Eisessig eine Verbindung vom Schmelzpunkt 270°, mit 4-Brom-phenylhydrazin eine Verbindung vom Schmelzpunkt 196°.

Säure $C_{12}H_{14}O_5N_2$. B. Aus der Verbindung $C_{13}H_{16}O_5N_2$ durch Verseifung mit verd. Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur (Perkin, Soc. 83, 1259). — Nadeln (aus Alkohol). F: 214° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol. — $Ba(C_{12}H_{13}O_5N_2)_2$. Krystallinische Masse. Ziemlich leicht löslich in Wasser.

Verbindung $C_{12}H_{14}O_4N_2$. B. Bei der Reduktion von Furoxan-bis-[dimethylmalonylsäuremethylester] mit Zink und siedendem Eisessig (Perkin, Soc. 83, 1262). — Gelbe Krystalle (aus Methanol). F: 270—275° (Zers.). Sehr schwer löslich in Methanol. In der Kälte unlöslich in verd. Ammoniak und Soda-Lösung; löslich in verd. Alkalilaugen.

Verbindung $C_6H_{12}O_7N_2$. B. Beim Behandeln von Furoxan-bis-[dimethylmalonylsäuremethylester] mit Natriumäthylat-Lösung, neben Dimethylmalonsäuremonomethylester (Perkin, Soc. 83, 1237). — Krystalle (aus Toluol). F: 142—143°. — Liefert beim Umkrystallisieren aus Äther und Benzol eine Verbindung $C_6H_{10}O_5N_2$ [Prismen; F: 169°; schwer löslich in Toluol, leicht in Alkohol und Äther]. Bei der Einw. von Phenylhydrazin in alkoh. Lösung entsteht eine Verbindung $C_{14}H_{16}O_4N_4$ (S. 724).

Verbindung C₉H₁₅O₆N₅. B. Aus Furoxan-bis-[dimethylmalonylsäuremethylester], Semicarbazidhydrochlorid und Natriumacetat in heißem verdünntem Alkohol (Perkin, Soc. 83, 1255). — Krystalle. F: ca. 170° (Zers.). Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol.

Verbindung C₂₀H₂₄O₅N₄. B. Aus Furoxan-bis-[dimethylmalonylsäuremethylester] und Anilin in Benzol in der Kälte, neben Dimethylmalonsäure-methylester-anilid (Perkin, Soc. 83, 1242). — Krystalle. F: ca. 108—110° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol. — Gibt beim Kochen mit Benzol oder bei der Einw. von verd. Salzsäure in der Kälte unter Abspaltung von Anilin eine Verbindung C₁₄H₁₇O₅N₃ (S. 724).

Verbindung $C_{14}H_{17}O_2N_8$. B. Beim Kochen von Furoxan-bis-[dimethylmalony]. säuremethylester mit Anilin in Benzol (Perrin, Soc. 83, 1243 Anm., 1244). Aus der vorangehenden Verbindung $C_{26}H_{24}O_2N_4$ beim Kochen mit Benzol oder bei der Einw. von verd. Salzsäure in der Kälte (P.). — Nadeln (aus Benzol). F: 137—140°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol. — Gibt beim Behandeln mit alkoh. Natronlauge unter Kühlung wenig Isobuttersäure und eine Säure $C_2H_1O_2N_3$ [rote Krystalle; F: 155° (Zers.); leicht löslich in Alkohol und Aceton, ziemlich schwer in ziedendem Wasser, schwer in Äther; Ag $C_2H_4O_2N_3$: orangerote Krystalle, explodiert beim Erhitzen] (P., Soc. 83, 1248). — $C_{14}H_{17}O_2N_3 + HCl$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (P., Soc. 83, 1244).

Verbindung C_{so}H_{ss}O_zN₄Cl₂. B. Aus Furoxan-bis-[dimethylmalonylsäuremethylester] und 4-Chlor-anilin in Benzol in der Kälte, neben Dimethylmalonsäure-methylester-[4-chlor-anilid] (Perkin, Soc. 83, 1246). — Prismen (aus Äther + Petroläther). F: 117—120°. — Geht beim Kochen mit Benzol oder bei Einw. von kalter verdünnter Salzsäure in die Ver-

bindung C14H16O4N6Cl (s. u.) über.

Verbindung C₁₄H₁₈O₂N₃Cl. B. Beim Erhitzen von Furoxan-bis-[dimethylmalonylsäure-methylester] mit 4-Chlor-anilin (Perkin, Soc. 83, 1246). Aus der Verbindung C₂₀H₂₄O₅N₄Cl₂ beim Kochen mit Benzol oder bei Einw. von kalter verdünnter Salzsäure (P.). — Prismen (aus Benzol), Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 140°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Benzol und Petroläther. — Liefert beim Behandeln mit Natronlauge eine Verbindung vom Schmelzpunkt 145° (Zers.) [rote Krystalle]. — C₁₄H₁₆O₂N₃Cl + HCl. Krystalle.

Verbindung C₁₄H₁₆O₄N₄. B. Bei der Einw. von Phenylhydrazin auf Furoxan-bis-[dimethylmalonylsäuremethylester] in Alkohol und Eisessig, neben Dimethylmalonsäuremethylester-phenylhydrazid (Perkin, Soc. 83, 1249). Aus der Verbindung C₈H₁₂O₇N₃ (S. 723) und Phenylhydrazin in alkoh. Lösung (P., Soc. 83, 1238). — Rote Krystalle. Schmilzt, frisch bereitet, bei 154°, nach dem Umkrystallisieren aus Alkohol bei 139°. Schwer löslich in Alkohol. — Beim Behandeln mit Natronlauge erhält man eine Säure C₁₂H₁₈O₂N₄ (s. u.).

Saure C₁₂H₁₂O₂N₄. B. Beim Behandeln der Verbindung C₁₄H₁₆O₄N₄ mit Natronlauge (Perein, Soc. 83, 1253). — Gelbliche Schuppen (aus Benzol). F: 163—164. Wird am Licht braungelb. Unlöslich in Wasser. Leicht löslich in verd. Ammoniak und Soda-Lösung. — Das Natriumsalz gibt beim Erhitzen mit Methyljodid auf 100° einen Methylester C₁₄H₁₆O₄N₄ [Krystalle; F: 88—89°; schwer löslich in kaltem Alkohol]. — Ca(C₁₂H₁₁O₂N₄)₃. Krystalle. Wird beim Trocknen elektrisch. — Ba(C₁₂H₁₁O₂N₄)₃. Blaßgelber, amorpher Niederschlag. Unlöslich in Wasser.

Verbindung C₁₄H₁₅O₄N₄Br. B. Aus Furoxan-bis-[dimethylmalonylsäuremethylester] und 4-Brom-phenylhydrazin in Alkohol und Eisessig, neben Dimethylmalonsäuremethylester-[4-brom-phenylhydrazid] (PERKIN, Soc. 83, 1252). — Orangefarbene Krystalle. F: cs. 159° (beim Umkrystallisieren aus Alkohol sinkt der Schmelzpunkt). — Geht beim Behandeln mit Alkalilaugen in eine Säure C₁₂H₁₁O₃N₄Br (s. u.) über.

Saure $C_{1s}H_{11}O_{s}N_{4}Br$. B. Beim Behandeln der Verbindung $C_{14}H_{15}O_{s}N_{4}Br$ mit Alkaliaugen (Perkin, Soc. 83, 1255). — Heligelbe Prismen mit $1C_{6}H_{6}$ (aus Benzol). Gibt bei 100^{6} das Benzol ab und schmilzt dann bei 154^{6} .

V. Sulfonsäuren.

A. Disulfonsäuren.

 $1.3.4 - 0 \times diazol - disulfons \\ \tilde{\alpha}ure - (2.5) \\ C_2H_2O_7N_2S_3 = \frac{N - N}{HO_2S \cdot C \cdot O \cdot C \cdot SO_2H}.$

1.8.4 - Thiodiasol - disulfonsaure - (2.5) $C_2H_2O_4N_2S_3 = HO_2S \cdot C \cdot S \cdot C \cdot SO_2H$ B. Das Dikaliumsals entsteht bei der Oxydation des Dikaliumsalzes des 2.5-Dimercapto-1.3.4-thiodiasols mit Kaliumpermanganat-Lösung in der Kälte (Busch, Ziegene, J. pr. [2] 60, 45). — Das Dikaliumsalz gibt beim Kochen mit konz. Salzsaure das Kaliumsalz der 2-Oxy-1.3.4-thiodiasol-sulfonsaure-(5) (S. 725). — $K_2C_2O_4N_2S_3$. Säulen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol.

B. Oxy-sulfonsauren.

2-Oxy-1.8.4-thiodianol-sulfonsaure-(5) $C_3H_3O_4N_3S_4 = \frac{N-N}{HO_3S \cdot C \cdot S \cdot C \cdot OH}$ ist desmetrop mit 1.3.4-Thiodianolon-(2)-sulfonsaure-(5), s. u.

\$5.6.Dimethoxy-3-[6.7-dimethoxy-isochinolyl-(1)]-β.γ-bensisoxasol}-sulfon-sāure-(x), \$5.6.Dimethoxy-3-[6.7-dimethoxy-isochinolyl-(1)]-anthranil}-sulfon-sāure-(x) ("Anthranilopapaverinsulfon-sāure-") C₃₋₁₋₁ C_{H3-0} C_{H3-}

C. Oxo-sulfonsäuren.

- 1.3.4 Thiodiasolon (2) sulfonsäure (5) bezw. 2 Oxy 1.3.4 thiodiasol sulfonsäure (6) $C_2H_2O_4N_2S_3 = HO_2S \cdot C \cdot S \cdot C \cdot OH$ bezw. $HO_2S \cdot C \cdot S \cdot C \cdot OH$ B. Das Kaliumsalz entsteht beim Kochen des Dikaliumsalzes der 1.3.4 Thiodiazol-disulfonsäure (2.5) mit kons. Salzsäure (Busch, Ziegele, J. pr. [2] 60, 46). $KC_2HO_4N_2S_3$. Säulen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser.
- 8 Methyl 1.3.4 thiodiasolthion (2) sulfonsäure (5) C₂H₄O₂N₃S₃ = N-N·CH₃.

 B. Das Kaliumsalz bildet sich bei der Oxydation des Kaliumsalzes HO₂S·C·S·CS
 des 3-Methyl-5-mercapto-1.3.4-thiodiazolthions-(2) (S. 678) mit Kaliumpermanganat-Lösung unter Kühlung (Busch, Ziegell, J. pr. [2] 60, 54). Kaliumsalz. Nadeln (aus Wasser).

 S-Phenyl 1.3.4 thiodiasolthion (2) sulfonsäure (5) C₂H₂O₂N₂S₃ =
- N—N·C₆H₅. B. Das Kaliumsalz entsteht aus dem Kaliumsalz des 3-Phenyl-5-HO₅S·C·S·CS mercapto-1.3.4-thiodiazolthions-(2) und 2 Mol Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (Busch, B. 27, 2514).—KC₅H₅O₅N₅S₅. Nadeln (aus Wasser). F: 268°.
- 8-p-Tolyl-1.3.4-thiodiaeolthion (2) sulfonsäure (5) C₉H₈O₃N₈S₃ = N.—N·C₈H₄·CH₈. B. Das Kaliumsalz entsteht bei der Oxydation des Kaliumsalzes HO₃S·C·S·CS des 3-p-Tolyl-5-mercapto-1.3.4-thiodiaeolthions-(2) mit Kaliumpermanganat-Lösung (Визон, v. Ваин-Винтингил, J. pr. [2] 60, 207). Sehr hygroskopische Nadeln (aus Alkohol-Petroläther). KC₂H₇O₃N₈S₃. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Ba(C₂H₇O₃N₈S₃)₃. Blättehen oder Nadeln. Löslich in Wasser.
- 8 β Maphthyl 1.8.4 thiodiasolthion (2) sulfonsäure (5) $C_{12}H_2O_2N_2S_3 = N-N\cdot C_{12}H_1$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Busch, Münker, J. pr. $HO_2S\cdot C\cdot S\cdot OS$ [2] 60, 215). Bräunliche Blättchen. $KC_{12}H_1O_2N_2S_3 + 1^2/3^2I_2O$. Fleischfarbene Nadeln.

VI. Amine.

A. Monoamine.

1. Monoamine C_nH_{2n+1}ON₃.

5-Amino-2-methyl- Δ^4 -1.34-exdiazelin $C_sH_7ON_s = \frac{N-NH}{H_sN\cdot C\cdot O\cdot CH\cdot CH_s}$

8 - Phenyl - 5 - anilino - 2 - methyl - 1.8.4 - thiodiasolin $C_{1t}H_{1t}N_1S = N - N \cdot C_0H_5$ ist desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_1H_1 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ ist desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ ist desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ ist desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, $C_2H_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH \cdot CH_6$ is desmotrop mit 3-Phenyl-2-methyl-1.3.4-thi

2. Monoamine $C_n H_{2n-1} ON_3$.

- 1. Amine C₂H₃ON₃.
 - 1. 5-Amino-1.2.3-oxdiazol $C_2H_3ON_3 = \frac{HC-N}{H_4N \cdot C \cdot O \cdot N}$
- $\textbf{5-Anilino-1.2.3-thiodiasol} \ \, C_6H_7N_2S = \frac{HC-N}{C_6H_5\cdot NH\cdot \overset{||}{C}\cdot S\cdot \overset{||}{N}} \ \, \text{ist desmotrop mit } \varDelta^{\$}\text{-1.2.3-thiodiazolon-(5)-anil, S. 624.}$
- 5-Acetylanilino-1.2.3-thiodiazol $C_{10}H_9ON_3S = \frac{HC-N}{(CH_3 \cdot CO)(C_0H_5)N \cdot C \cdot S \cdot N}$ B. Aus 5-Anilino-1.2.3-thiodiazol (S. 624) beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (v. Pechmann, Nold, B. 29, 2593). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 162°.
- 5-Benzoylanilino-1.2.3-thiodiazol $C_{15}H_{11}ON_3S = \frac{HC-N}{(C_6H_5\cdot CO)(C_6H_5)N\cdot C\cdot S\cdot N}$. B. Aus 5-Anilino-1.2.3-thiodiazol (S. 624) beim Behandeln mit Benzoylchlorid und Natronlauge (v. Pechmann, Nold, B. 29, 2593). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 157°. Bei Einw. von Zinkstaub und Schwefelsäure auf die alkoh. Lösung erhält man Benzanilid. Wird in konz. Schwefelsäure auf Zusatz von Kaliumdichromat violett.
- 5-Phenylnitrosamino -1.2.3 thiodiazol $C_6H_6ON_4S=\frac{HC-N}{(C_6H_5)(NO)N\cdot C\cdot S\cdot N}$. B. Aus 5-Anilino-1.2.3-thiodiazol (S. 624) beim Behandeln der alkoh. Lösung mit Isoamylnitrit und Salzsäure (v. Pechmann, Nold, B. 29, 2593). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 98°.
 - 2. 2-Amino-1.3.4-oxdiazol $C_2H_3ON_3 = \frac{N-N}{H^{\circ}_C \cdot O \cdot C \cdot NH_2}$.
- 2-Amino-1.8.4-thiodiazol $C_2H_3N_2S=\frac{N-N}{H_C^{"}\cdot S\cdot C\cdot NH_2}$ ist desmotrop mit 1.3.4-Thiodiazolon-(2)-imid, S. 624.
- 2. 5-Amino-2-methyl-1.3.4-oxdiazol $C_3H_5ON_8=\frac{N-N}{H_2N\cdot C\cdot O\cdot C\cdot CH_3}$

 $\textbf{5-Amino-2-methyl-1.3.4-thiodiazol} \quad C_3H_5N_3S = \frac{N - N}{H_2N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot CH_3} \text{ ist desmotrop mit 2-Methyl-1.3.4-thiodiazolon-(5)-imid, S. 629}.$

3. Monoamine $C_nH_{2n-7}ON_8$.

- 1. Amine C₆H₅ON₃.
- 1. 6-Amino-[benzo-1.2.3-oxdiazol] C₀H₅ON₃, s. nebenstehende H₂N. N
- 6-Amino-[benzo-1.2.3-thiodiazol] $C_6H_5N_3S=H_2N\cdot C_6H_2 < \frac{N}{S} > N$. B. Aus 6-Nitro-[benzo-1.2.3-thiodiazol] in wäßrig-alkoholischem Ammoniak bei Einw. von Schwefelwasserstoff (Jacobson, Kwaysser, A. 277, 246). Nadeln (aus Benzol). F: 112°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Benzol, fast unlöslich in Ligroin. Löslich in verd. Mineralsäuren. Verkohlt beim Erhitzen auf 150—170°. Gibt bei Einw. von Natriumnitrit in salzsaurer Lösung eine Diazo-Lösung, die mit α -Naphthol eine dunkelviolette, mit Resorcin eine braunrote Färbung gibt.
- 6 Dimethylamino-[benso-1.2.8-thiodiazol] $C_8H_8N_3S = (CH_3)_3N \cdot C_6H_3 < \frac{N}{S} > N$. B. Aus dem Zinksalz des 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenols oder besser aus dem Natriumsalz der S-[2-Amino-5-dimethylamino-phenyl]-thioschwefelsäure (Bd. XIII, S. 557) beim Behandeln mit Natriumnitrit in schwefelsaurer Lösung (Bernythsen, A. 251, 30, 31).

Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 78°. Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin, sehr schwer in Wasser. Löslich in Säuren; wird aus diesen Lösungen durch Zusatz von Alkalilaugen wieder ausgeschieden. — Bei Einw. von Zinkstaub in saurer oder ammoniakalischer Lösung erhält man wieder 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenol. — Hydrochlorid. Nadeln. Leicht löslich in Salzsäure. — Chloroaurat. Gelbe Tafeln. - Chloroplatinat. Gelbe Nadeln.

- 6 Diäthylamino-[benzo-1.2.8-thiodiazol] $C_{10}H_{13}N_2S = (C_2H_5)_2N \cdot C_0H_2 < \frac{N}{S} > N.$ Aus dem Kaliumsalz der S-[2-Amino-5-diäthylamino-phenyl]-thioschwefelsäure (Bd. XIII, S. 559) beim Behandeln mit Natriumnitrit in schwefelsaurer Lösung bei $+3^{\circ}$ bis $+5^{\circ}$ (Bernthsen, A. 251, 56). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 106—107°. Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol, schwer in Petroläther. Sehr leicht löslich in Säuren. - Liefert beim Behandeln mit Zink und Salzsäure 2-Amino-5-diäthylamino-thiophenol.
- 2. 4'-Amino-[benzo-1'.2':3.4-(1.2.5-oxdiazol)] 1), 5-Amino- $^{\text{H}_2N}$ -benzfurazan $C_0H_5ON_2$, s. nebenstehende Formel.

4'-Amino-[benzo-1'.2':3.4-(1.2.5-selenodiazol)] $C_0H_5N_2Se = H_2N \cdot C_0H_3 \stackrel{N}{<} Se$. B. Aus salzsaurem 1.2.4-Triamino-benzol beim Behandeln mit der äquivalenten Menge seleniger Säure und überschüssigem Natriumacetat (Hinsberg, B. 22, 2898). — Braunrote Nädelchen. F: 149—150°. Schwer löslich in Wasser mit gelber Farbe, leichter in Äther und Benzol. Löst sich in Alkohol mit braunroter Farbe. — Wird bei Einw. von Oxydationsmitteln zersetzt. Beim Behandeln mit Zinnchlorur scheidet sich Selen ab. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schwach rötlich und färbt sich auf Zusatz von Wasser intensiv rotbraun. — Hydrochlorid. Rotbraune Nadeln.

2. 5-Amino-2-phenyi- Δ^4 -1.3,4-oxdiazolin $C_8H_8ON_2 = \frac{N-NH}{H_2N \cdot \ddot{C} \cdot O \cdot \dot{C}H \cdot C_8H_5}$ $\textbf{5-Anilino-2.8-diphenyl-1.8.4-thiodias} \\ \text{clin} \quad C_{\textbf{20}}H_{17}N_{\textbf{3}}S = \\ C_{\textbf{6}}H_{\textbf{5}}\cdot NH \cdot \overset{\frown}{C} \cdot S \cdot \overset{\frown}{C}H \cdot C_{\textbf{6}}H_{\textbf{5}}$

ist desmotrop mit 2.3-Diphenyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, S. 640.

3-Phenyl-5-dibensylamino-2-[3-nitro-phenyl]-1.3.4-thiodiazolin $C_{22}H_{24}O_{2}N_{4}S =$ N-N·C.H. . B. Das Hydrochlorid entsteht aus 1-Phenyl-4.4-di- $(C_6H_5\cdot CH_2)_2N\cdot C\cdot S\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht aus 1-Phenyl-4.4-dibenzyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 296) und 3-Nitro-benzaldehyd in alkoh. Salzsäure (Busch, Ridden, B. 30, 855). — Wurde nicht krystallisiert erhalten. Die Lösungen sind gelb bis orange. — $C_{26}H_{24}O_3N_4S+HCl$. Blättchen. F: 108°. Leicht löslich in warmem Alkohol, unlöslich in Wasser.

3. 7 - Amino - 2.5 - dimethyl-benzimidazol - 2.3 - oxyd $\mathrm{C_{b}H_{11}ON_{2}},~\mathrm{s.}$ nebenstehende Formel, s. Bd. XXV, S. 325.

4. Monoamine C_n H_{2n-9} ON₈.

1. Amine CaH₇ON₃.

1. 5-Amino-3-phenyl-1.2.4-oxdiazol $C_8H_7ON_3 = \frac{N - C \cdot C_0H_5}{H_sN \cdot C \cdot O \cdot N}$.

 $\textbf{5-p-Toluidino-8-phenyl-1.2.4-oxdiazol} \quad C_{15}H_{13}ON_2 = \\ CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot \overset{\shortparallel}{C} \cdot O \cdot \overset{\shortparallel}{N}$ ist desmotrop mit 3-Phenyl-1.2.4-oxdiszolon-(5)-p-tolylimid, S. 644.

 $N - C \cdot C_6 H_5$ ist des- $\textbf{5-Anilino-8-phenyl-1.2.4-thiodiaz} \quad C_{14}H_{11}N_{2}S = \frac{1}{C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot C\cdot S\cdot N}$ motrop mit 3-Phenyl-1.2.4-thiodiazolon-(5)-anil, S. 645.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- 2. 3-Amino-5-phenyl-1.2.4-oxdiazol $C_8H_7ON_3 = \frac{N-C\cdot NH_8}{C_8H_8\cdot C\cdot O\cdot N}$ ist des motrop mit 5-Phenyl-1.2.4-oxdiazolon-(3)-imid, S. 646.

4-Amino-3-phenyl-furasan-oxyd $C_3H_7O_2N_3=\frac{H_2N\cdot C-C\cdot C_8H_5}{O:N\cdot O\cdot N}$. Vgl. 4-Imino-3-phenyl-1.2.5-oxdiazolin-oxyd, S. 646.

4. 5-Amino-2-phenyl-1.3.4-oxdiaxol $C_2H_7ON_4 = \frac{N-N}{H_2N \cdot C \cdot O \cdot C \cdot C_2H_4}$

5-Methylamino-2-phenyl-1.3.4-thiodiasol $C_2H_2N_3S = \frac{N-N}{CH_3 \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_2H_5}$ ist desmotrop mit 2-Phenyl-1.3.4-thiodiazolon-(5)-methylimid, S. 647.

5-Acetamino-2-phenyl-1.3.4-thiodiasol $C_{10}H_5ON_8S = \frac{N-N}{CH_8 \cdot CO \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_8H_8}$ ist desmotrop mit 2-Phenyl-1.3.4-thiodiazolon-(5)-acetimid, S. 648.

2. 5-Methyi-3-[2-amine-phenyi]-1.2.4-exdiazol, 2-Amine-0.N-āthenyibenzamidexim $C_8H_9ON_8=\frac{N-C\cdot C_9H_4\cdot NH_9}{CH_8\cdot C\cdot O\cdot N}$. B. Aus 2-Amine-benzamidexim (Bd. XIV, S. 322) beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 130—140° und Kochen des entstandenen Acetylderivats mit Salzsäure (D: 1,12) (Pinnow, Sämann, B. 29, 629). — Nadeln (aus Chloroform oder Ligroin). F: 87°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Liefert beim Diazotieren und Kuppeln mit β -Naphthylamin (Raphthylamin-(2)]-(1 azo 2)-[O.N-āthenyi-benzamidoxim] (S. 733). — $C_8H_9ON_8+HCl.$ F: 178—179° (unkorr.).

5-Methyl-3-[2-acetamino-phenyl]-1.2.4-oxdiasol $C_{11}H_{11}O_8N_8 = N - C \cdot C_2H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_8$.

B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Ligroin).

CH₂·C·O·N

F: 96° (PINNOW, SÄMANN, B. 29, 629). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in heißem Benzol, Chloroform und Essigester.

3. 5-Amino-2-styryl- Δ^4 -1.3.4-oxdlazolin $C_{10}H_{11}ON_8=N-NH$

H_N · C · O · CH · CH · CH · C,H,

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-Phenyl-5-anilino-2-styryl-1.3.4-thiodiasolin} & C_{55}H_{15}N_{5}S = \\ N--N\cdot C_{5}H_{5} & \text{ist desmotrop mit 3-Phenyl-2-styryl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil, S. 650.} \end{array}$

5. Monoamine C_n H_{2n-15} ON₃.

4'-Amino-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-lmidazol]-1.2-oxyd $C_{1s}H_{11}ON_{2s}$, s. nebenstehende Formel, s. Bd. XXV, S. 330.

6. Monoamine Cn H_{2n-15} ON₃.

1. Amine $C_{14}H_{12}ON_8$.

1. S-Amino-3.5-diphenyl-1.2.4-oxdiaxolin $C_{14}H_{12}ON_3=H_2N$ C_0H_3 C_0H_3

Schütteln mit Benzoldiazoniumchlorid-Lösung oder beim Behandeln mit p-diazobenzolsulfonsaurem Natrium in wäßr. Lösung (STIEGLITZ, B. 22, 3148, 3149). Bildet sich in geringer Menge aus 2 Mol Benzamidoxim und 1 Mol Natriumnitrit in wäßr. Lösung bei allmählichem Zusatz von Salzsäure (ST.). Entsteht auch aus Benzamidoxim bei Einw. von Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (ST.). Das Hydrochlorid erhält man aus Benzamidoxim in Eisessig beim Einleiten von trocknem Chlor (Krümmel, B. 28, 2231). Das Hydrochomid entsteht aus Benzamidoxim in Eisessig beim Zufügen von Brom (K., B. 28, 2228). — Tafeln (aus Benzol). F: 124—125° (Zers.) (ST.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, leichter in neißem Alkohol, Benzol und Chloroform (ST.). — Zerfällt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit Alkalilaugen in Benzamidoxim und Benzonitril (ST.). Wird beim Kochen mit Wasser zersetzt (K.). Ist gegen verd. Säuren und Alkalilaugen in der Kälte beständig (ST.). Das Hydrochlorid liefert beim Erhitzen für sich auf 145—150° oder beim Kochen in Alkohol 3.5-Diphenyl-1.2.4-oxdiazol (ST.); analog verhalten sich Hydrobromid und Perbromid (K.). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100° erhält man 3.5-Diphenyl-1.2.4-oxdiazol, Benzamidoxim, Benzoesäure und Ammoniak (ST.). Gibt beim Erhitzen mit Eisessig oder alkoh. Salzsäure 3.5-Diphenyl-1.2.4-oxdiazol (ST.). Beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 100° entsteht 3-Phenyl-1.2.4-thiodizzolthion-(5) (S. 646) (ST.). Das Hydrobromid gibt beim Behandeln mit überschüszigem Brom in Alkohol ein Perbromid (s. u.) (K.). — C₁₄H₁₂ON₃ + HBr. F: 132° (K.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol (K.). — Perbromid (s. u.) (K.). — Chellgelber Niederschlag. F: 125,5° (ST.). Unlöslich in Wasser und Alkohol (ST.). Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser oder beim Erhitzen für sich auf 130—140° (ST.).

6-Amino-3.5-bis -[3-nitro-phenyl]-1.2.4-oxdiasolin $C_{14}H_{11}O_{8}N_{8} = HN$ — $C\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{3}$. N= $C\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{3}$. N= $C\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{3}$. B. Aus 3-Nitro-O₂N·C₆H₄· NO₂ . B. Aus 3-Nitro-Denzamidoxim (Bd. IX, S. 387) beim Behandeln mit p-diazobenzolsulfonsaurem Natrium (STIEGLITZ, B. 22, 3157). Das Hydrobromid entsteht aus 3-Nitro-benzamidoxim bei Einw. von Brom in Eisessig (KEÜMMEL, B. 28, 2230). — Gelbliche Flocken. F: 150—151° (ST.), 151° (K.), 1 Tl. löst sich in 2000 Tln. Alkohol; ist noch schwerer löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Ather und Wasser; unlöslich in Säuren und Alkalilaugen (ST.). — Gibt beim Kochen mit Alkalilaugen 3-Nitro-benzamidoxim, 3-Nitro-benzoesäure, Ammoniak und in geringer Menge 3.5-Bis-[3-nitro-phenyl]-1.2.4-oxdiazol (ST.). Liefert beim Lösen in konz. Schwefelsäure, beim Kochen mit Eisessig (ST.) oder beim Erhitzen des Hydrobromids mit Alkohol (K.) 3.5-Bis-[3-nitro-phenyl]-1.2.4-oxdiazol (S. 589). — $C_{14}H_{11}O_{4}N_{5} + HBr$. Pulver. F: 158° (K.). Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol (K.). — Perbromid $C_{14}H_{11}O_{4}N_{5}$ + HBr + 2Br. Gelbes Pulver. F: 142° (K.). Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln (K.).

2. 5-Methyl-2-[2-amino-phenyl]-benzimidazol-CH₂-NOO 2.3-oxyd C₁₄H₁₂ON₂, s. nebenstehendè Formel, s. Bd. XXV, NH₂-C-C₆H₄-NH₂S. 343.

2. Amine C₁₆H₁₇ON₈.

1. 5 - Amino - 3.5 - di - o - tolyl - 1.2.4 - oxdiazolin C₁₀H₁₇ON₈ =

HN — C·C₆H₄·CH₈ bezw.

H₂N — C·C₄H₄·CH₈

H₂N — C·O·N B. Aus o-TolamidCH₃·C₄H₄ C·O·N B. Aus o-Tolamidoxim (Bd. IX, S. 467) bei Einw. von p-diazobenzolsulfonsaurem Natrium (STIEGLITZ, B.
22, 3155). — Prismen (aus Chloroform + Ligroin). F: 109—110°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Alkohol und Benzol, schwerer in Ather, unlöslich in Ligroin und Wasser.
Unlöslich in Alkalilaugen und Säuren. — Zersetzt sich bei erhöhter Raumtemperatur allmählich, beim Behandeln mit Freilingsscher Lösung räsch in o-Tolamidoxim und o-Tolunitril.
Wird beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 100° in o-Tolamidoxim, o-Toluylsäure und
o-Tolunitril gespalten.

2. δ - Amino - 3.5 - di - p - tolyi - 1.2.4 - oxdiazolin $C_{14}H_{17}ON_8 = HN - C \cdot C_4H_4 \cdot CH_8$ $N = C \cdot C_4H_4 \cdot CH_8$ $H_2N - C \cdot O \cdot N$ $CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot C \cdot O \cdot NH$ B. Das Hydrobromid entsteht aus p-Tolamidoxim bei Einw. von Brom in Eisessig (Krömmer, B. 28, 2229). — Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). F: 125°. Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.

— Liefert beim Kochen mit Alkohol oder Mineralsäuren 3.5-Di-p-tolyl-1.2.4-oxdiazol. — C₁₆H₁₇ON₃ + HBr. Krystallpulver. F: 178°. Kaum löslich in Wasser und Alkohol. — Perbromid C₁₆H₁₇ON₃ + HBr + 2Br. Orangegelbes Krystallpulver. F: 135°. Leicht löslich in Alkohol.

7. Monoamine $C_n H_{2n-17} ON_3$.

1. 5-Phenyl-3-[3-amino-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, 3-Amino-0.N-benzenyl-benzamidoxim $C_{1}H_{1}ON_{2}=100$ $N-C\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH_{2}$ B. Aus 3-Nitro-O.N-benzenyl-

benzamidoxim $C_{14}H_{11}ON_3 = \frac{1}{C_0H_0 \cdot C \cdot O \cdot N}$

benzamidoxim (S. 588) beim Erhitzen mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung im Rohr auf 100° (Schöfff, B. 18, 2473). — Nadeln (aus Alkohol). F: 143°. Ist sublimierbar. Unlöslich in Wasser und Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Unlöslich in Alkalilaugen, sehr schwer löslich in Mineralsäuren, leicht in Essigsäure. — Liefert beim Diazotieren in salzsaurer Lösung das entsprechende Diazoniumchlorid [ziemlich beständige Krystalle, die beim Erhitzen verbrennen], das beim Verkochen in 3-Oxy-O.N-benzenylbenzamidoxim (S. 613) übergeht. — C₁₄H₁₁ON₃ + HCl. Sehr schwer löslich in heißem Wasser. — 2C₁₄H₁₁ON₃ + 2 HCl + PtCl₄. Schwer löslich in Alkohol.

5 - Phenyl - 3 - [3 - bensamino - phenyl] - 1.2.4 - oxdiazol $C_{21}H_{16}O_{2}N_{3} = N_{--}C \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}$ Aug. 5. Phenyl 3. [3. smino. phenyl] 4.2.4.0x

B. Aus 5-Phenyl-3-[3-amino-phenyl]-1.2.4-oxdiazol beim Erhitzen mit einem geringen Überschuß von Benzoylchlorid (Schöpff, B. 18, 2474). -Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 213°. Unlöslich in Wasser und Ligroin, löslich in siedendem Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol. Unlöslich in Alkalilaugen und Säuren.

2. 7-Amino-3.N²-trimethylen-phenoxazim-(2) $C_{16}H_{12}ON_2$, Formel I.

7-Dimethylamino- $3.N^2$ -trimethylen-phenthiasim-(2) (P) $C_{17}H_{17}N_3S$, Formel II. B. Aus Tetrahydrochinolindimethylanilinthiosulfonsaureindamin (Bd. XX, S. 264) bei der

Reduktion mit Zink und Salzsäure in der Wärme und nachfolgender Oxydation mit Ferrichlorid oder Luft (Lellmann, Boye, B. 23, 1379). — $2C_1,H_{17}N_3S + ZnCl_2 + H_2O(?)$. Tiefblaues Krystallpulver. Verblaßt allmählich auf der Faser.

B. Diamine.

1. Diamine C_n H_{2n} ON₄.

Diamine C.H.ON.

1. 3.5-Diamino-1.2.4-oxdiazol $C_2H_4ON_4 = \frac{N-C \cdot NH_2}{H_4N \cdot C \cdot O \cdot N}$

3.5 - Bis - methylanilino - 1.2.4 - thiodiazol $C_{16}H_{16}N_4S =$ $N--\tilde{C}\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_6$

B. Beim Kochen von N-Methyl-N-phenyl-thioharn-(C₈H_s)(CH_s)N·C·S·N
stoff mit Wasserstoffperoxyd und Salzsäure (A. W. Hofmann, Gabriel, B. 25, 1589). —
Krystallkörner (aus Alkohol). F: 94—95°. Löslich in warmer 15% iger Salzsäure. — Beim Reduzieren mit Zink und alkoh. Salzsäure entsteht Methylanilin.

2. 3.4 - Diamino - 1.2.5 - oxdiazol, 3.4 - Diamino - furazan $C_2H_4ON_4 =$ H,N·C---C·NH,

 $\mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$

8.4 - Bis - diäthylamino - furasan - oxyd, Bis - diäthylamino - furoxan $C_{10}H_{20}O_2N_4=$ $(C_2H_5)_2N\cdot C$ $C\cdot N(C_2H_5)_2^{-1}$ B. Entsteht neben Oxalsäure-bis-diäthylamidoxim durch

 $\mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N} : \mathbf{O}$ 10—14-tägige Einw. von Diäthylamin auf Dibromfuroxan in absol. Äther (Wieland, B. 42, 4196). — Nach Campher und Pyridin riechendes Öl. Zersetzt sich bei 115°. Ist mit Wasserdampf unter geringer Zersetzung flüchtig. Ist schwerer als Wasser. Löslich in Äther.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562.

- 3. 2.5-Diamino-1.3.4-oxdiazol $C_2H_4ON_4 = \frac{N-N}{H_2N \cdot C \cdot O \cdot C \cdot NH_2}$
- H₂N·C·S·C·NH, ist desmotrop mit 2.5 - Diamino - 1.3.4 - thiodiasol $C_2H_4N_4S =$ 2.5-Diimino-1.3.4-thiodiazolidin, S. 667.

2. Diamine $C_n H_{2n-16} ON_4$.

1. Diamine C₁₄H₁₂ON₄.

1. 3.5 - Bis - [2 - amino - phenyl] - 1.2.4 - oxdiazol $C_{14}H_{13}ON_4 = N - C \cdot C_4H_4 \cdot NH_3$

 $\mathbf{H_aN \cdot C_6H_4 \cdot C \cdot O \cdot N}$

3.5 - Bis - [2 - amino - phenyl] - 1.2.4 - thiodiazol. C₁₄H₁₂N₄S = N—C·C₄H₄·NH₂. Zur Konstitution vgl. A. W. Hofmann, Gabriel, B. 25,

 $\mathbf{H_2N \cdot C_4H_4 \cdot C \cdot S \cdot N}$ 1578, 1586. — B. Aus 2-Amino-thiobenzamid durch Einw. von alkoh. Jod-Lösung (Reissert, GRUBE, B. 42, 3718). — Fast farblose Nadeln (aus Benzol). F: 170° (R., Gr.). Schwer löslich in Chloroform und Petroläther, leichter in Benzol, sehr leicht in Alkohol, Aceton und Äther in Chloroform und Petroläther, leichter in Benzol, sehr leicht in Alkohol, Aceton und Ather (R., Gr.). — Liefert beim Kochen mit Wasser oder Alkali 2-Amino-benzonitril und Schwefel (R., Gr.). — C₁₄H₁₂N₄S+2HCl. Nadeln. F: 118° (R., Gr.). — C₁₄H₁₂N₄S+2HI. Spieße (aus Wasser). F: 197—198° (Zers.) (R., Gr.). Unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Alkohol und kaltem Wasser. Ist gegen kaltes Alkali sehr beständig; liefert beim Erwärmen mit Alkalien 2-Amino-benzonitril, Schwefel und Jodwasserstoffsäure. — C₁₄H₁₂N₄S+H₂SO₄. Nadeln. F: 210° (R., Gr.). — C₁₄H₁₂N₄S+2HNO₃. Nadeln. Zersetzt sich bei 175° (R., Gr.). — Quecksilberchlorid-Verbindung. Nädelchen. Zersetzt sich bei 223° unter Rotfärbung (R., Gr.). — C₁₄H₁₂N₄S+2HCl+PtCl₄. Goldgelbe Nadeln. Färbt sich bei 260° dunkler, ohne zu schmelzen (R., Gr.).

3.5 - Bis - [3 - amino - phenyl] - 1.2.4 - oxdiazol $C_{14}H_{12}ON_4 = N_1 - C_1 \cdot C_4H_4 \cdot NH_2$

 $\mathbf{H_2N \cdot C_6H_4 \cdot C \cdot O \cdot N}$

8.5 - Bis - [8 - amino - phenyl] - 1.2.4 - thiodiazol $C_{14}H_{12}N_4S =$

N-C·C₆H₄·NH₃. Zur Konstitution vgl. A. W. Hofmann, Gabriel, B. 25,

H.N.C.H. C.S.N.
1578. — B. Beim Versetzen von 3-Amino-thiobenzamid mit alkoh. Jod-Lösung (WANSTRAT, B. 6, 333). — Nadeln (aus Wasser). F: 128—129° (W.). Löslich in Chloroform, Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff und Benzol (W.). — C₁₄H₁₂N₄S +2HCl+PtCl₄. Gelblich (W.).

 $\mathbf{H_4N} \cdot \mathbf{C_6H_4} \cdot \overset{\text{\tiny{!}}}{\mathbf{C}} \cdot \mathbf{O} \cdot \overset{\text{\tiny{!}}}{\mathbf{C}} \cdot \mathbf{C_6H_4} \cdot \mathbf{NH_3}.$

2.5 - Bis - [3 - amino - phonyl] - 1.3.4 - thiodiazol $C_{14}H_{13}N_4S=N-N$

B. Neben 3.6-Bis-[3-amino-phenyl]-1.2-dihydro-1.2.4.5-H₂N·C₆H₄·C·S·C·C₆H₄·NH₂

tetrazin (Bd. XXVI, S. 584) beim Kochen von 3-Amino-thiobenzamid mit Hydrazinhydrat und Alkohol (Junghahn, Bunimowicz, B. 35, 3935). — Hellgelbe Nadeln (aus Pyridin). F. 239° bis 240°. Leicht löslich in Pyridin, löslich in Isosmylalkohol, schwer löslich in heißem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — $C_{14}H_{12}N_4S+2$ HCl. Nadeln. Unlöslich in Alkohol.

2. 2.5-Bis-[4-amino-benzyi]-1.3.4-oxdiazol $C_{16}H_{14}ON_4 =$

H.N.C.H.CH.C.O.C.CH.C.H.NH.

2.5 - Bis - [4 - amino - bensyl] - 1.3.4 - thiodiazol $C_{18}H_{14}N_4S =$

H₂N·C₆H₄·CH₂·C·S·C·CH₂·C₆H₄·NH₂

1.2.4.5-tetrazin (Bd. XXVI, S. 584) beim Kochen von 4-Amino-phenylthioessigsäureamid mit Hydrazinhydrat in Alkohol (Junghahn, Bunmowicz, B. 35, 3940). — Hellgelbe Säulen (aus Alkohol). F: 148°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. B. Neben 3,6-Bis-[4-amino-benzyl]-1.2-dihydro-

3. Diamine C_nH_{2n-34}ON₄.

- 3.3' 0 x i d o 3.3' bis [4 a m i n o ph e n y i] diindolinyliden (2.2') $C_{28}H_{12}ON_4$, s. nebenstehende Formel (R = H).
- 8.8'-Oxido-8.8'-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-diindolinyliden-(2.2') $C_{32}H_{30}ON_4$, s. obenstehende Formel (R = CH₃). Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XXIV, S. 424.

C. Oxy-amine.

 $\textbf{5-Amino-2-oxy-1.8.4-thiodiazol} \begin{array}{l} C_2H_3ON_3S \ = \ \frac{N--N}{H_2N\cdot C\cdot S\cdot C\cdot OH} \end{array} \ \text{ist desmotrop mit} \\ \textbf{5-Oxo-2-imino-1.3.4-thiodiazolidin, S. 667.} \end{array}$

 $\begin{array}{ll} \textbf{5-Amino-2-mercapto-1.3.4-thiodias}ol & C_sH_sN_sS_s = \frac{N--N}{H_sN\cdot\dot{C}\cdot S\cdot\dot{C}\cdot SH} & ist & desmotrop \\ mit & \textbf{5-Imino-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin}, & \textbf{S.} & \textbf{674}. \end{array}$

D. Oxo-amine.

Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen.

- a) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-2}O₂N₂.
- 1. Aminoderivate des 1.3.4-Oxdiazoions-(2) $C_2H_2O_2N_2$
- 3-Phenyl-5-amino-1.3.4-oxdiazolon-(2) $C_8H_7O_8N_3 = N N \cdot C_6H_5$ ist desmotrop mit 3-Phenyl-2-oxo-5-imino-1.3.4-oxdiazolidin, S. 666.
- $\textbf{3-}\alpha\textbf{-Naphthyl-5-amino-1.8.4-oxdiasolthion-(2)} \quad C_{12}H_{9}ON_{9}S = \frac{N---N\cdot C_{10}H_{7}}{H_{2}N\cdot C\cdot O\cdot CS}$ ist desmotrop mit 3-\$\alpha\$-Naphthyl-5-imino-2-thion-1.3.4-oxdiazolidin, S. 666.
- 5-Amino-1.3.4-thiodiazolon-(2) $C_2H_2ON_2S = \frac{N-NH}{H_2N\cdot C\cdot S\cdot CO}$ ist desmotrop mit 5-Oxo-2-imino-1.3.4-thiodiazolidin, S. 667.
- $8 \cdot Phenyl \cdot 5 \cdot anilino \cdot 1.3.4 \cdot thiodiazolon \cdot (2) \cdot anil \ C_{20}H_{16}N_4S = N N \cdot C_0H_5$ ist desmotrop mit 3-Phenyl-2.5-bis-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin, S. 671.
- 5-Amino-1.3.4-thiodiasolthion-(2) $C_8H_8N_2S_2 = \frac{N-NH}{H_8N\cdot C\cdot S\cdot CS}$ ist desmotrop mit 5-Imino-2-thion-1.3.4-thiodiasolidin, S. 674.
- 2. Aminoderivat des 5-0x0-dihydro-1.3.4-oxdiazins $C_3H_4O_2N_2$. 4-Phenyl-2-amino-5-ox0-dihydro-1.3.4-thiodiasin $C_2H_2ON_3S$ =
- $C_8H_8 \cdot N < \frac{N : C(NH_8)}{CO CH_2} > S$ bezw. desmotrope Formen. Die so formulierte Verbindung wurde als 3-Anilino-pseudothiohydantoin (S. 242) erkannt.

b) Aminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-12} O_2 N_2$.

5-Antlino-3-bensoyl-1.2.4-oxdiasol $C_{16}H_{11}O_7N_8 = \frac{N - C \cdot CO \cdot C_6H_5}{C_6H_5 \cdot NH \cdot C \cdot O \cdot N}$ ist descripe mit 3-Reprovid 4.2.4 ordinals (5) motrop mit 3-Benzovl-1,2,4-oxdiazolon-(5)-anil, S. 681.

4-Amino-8-benzoyl-1.2.5-oxdiazol, 4-Amino-3-benzoyl-furazan $C_2H_7O_4N_8=$ $H_5N \cdot C - C \cdot CO \cdot C_6H_5$ ist desmotrop mit 3-Benzoyl-1.2.5-oxdiazolon-(4)-imid, S. 682.

E. Oxy-oxo-amine.

5-Anilino-8-anisoyl-1.2.4-oxdiasol $C_{16}H_{12}O_2N_2 = \frac{N}{C_6H_5 \cdot NH \cdot C \cdot O \cdot N}$ ist desmotrop mit 3-Anisoyl-1.2.4-oxdiazolon-(5)-anil, S. 703.

 $\textbf{4-Amino-8-anisoyl-1.2.5-oxdiasol} \quad C_{10}H_{9}O_{8}N_{9} = \frac{H_{8}N \cdot C - C \cdot CO \cdot C_{9}H_{4} \cdot O \cdot CH_{8}}{N \cdot O \cdot N} \quad \text{ist}$ desmotrop mit 3-Anisovl-1.2.5-oxdiazolon-(4)-imid, S. 703.

VII. Hydrazine.

3 - Phenyl - 5 - phenylhydrasino - 1.3.4 - oxdiazolon - (2) $C_{14}H_{12}O_2N_4 =$ N-N·C,H, ist desmotrop mit 3-Phenyl-2-oxo-5-phenylhydrazono-1.3.4-C.H. NH NH COCO oxdiazolidin, S. 666.

3 - Phenyl - 5 - phenylhydrasino - 1.3.4 - thiodiasolon - (2) $C_{14}H_{12}ON_4S =$ $N - N \cdot C_6 H_5$ ist desmotrop mit 3-Phenyl-2-oxo-5-phenylhydrazono-1.3.4-C.H. NH NH C S CO thiodiazolidin, S. 671.

3 - Phenyl - 5 - phenylhydrasino - 1.3.4 - thiodiasolthion - (2) $C_{14}H_{12}N_4S_2 =$ N-N·C₆H₅ ist desmotrop mit 3-Phenyl-5-phenylhydrazono-2-thion-1.3.4-CaHa · NH · NH · C · S · CS thiodiazolidin, S. 677.

VIII. Azo-Verbindungen.

(Verbindungen, die sich vom Typus R.N:NH ableiten lassen; vgl. dazu "Leitsätze", Bd. I, S. 10-11, § 12a.)

Zur Nomenklatur vgl. Bd. XVI, S. 1-6.

A. Azoderivate der Stammkerne.

carbazid, Bd. XV, S. 296.

[1-[5-Methyl-1.3.4-oxdiazolyl-(3)]-benzol}-(2 azo 1)naphthylamin-(2), [Naphthylamin-(2)]-(1 azo 2)-[O.Näthenyl-benzamidoxim] C₁₈H₁₈ON₅, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Diazotieren von 5-Methyl-3-[2-amino-phenyl]-1.2.4CH₃·C·O·N
oxdiazol (8. 728) und Kuppeln mit β-Naphthylamin (PINNOW,
SYMANY R 90 699) — Scharlachweig grünlich glängande Riettschen (cur. 1) Ŋ--C.C6H4·N:N SEMANN, B. 29, 629). — Scharlachrote, grünlich glänzende Blättchen (aus Benzol). F: 153° bis 1540 (Zers.).

B. Azoderivate der Oxo-Verbindungen.

Azoderivate des 1.3.4-0xdiazolons-(2) $C_2H_2O_2N_2$.

5-Bensolaso-3-phenyl-1.3.4-oxdiazolon-(2) $C_{14}H_{10}O_{2}N_{4} = C_{8}H_{5}\cdot N : N \cdot C \cdot O \cdot CO$

B. Beim Versetzen von 3-Phenyl-5-phenylhydrazino-1.3.4-oxdiazolon-(2) (S. 666) in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid unter schwachem Erwärmen (Freund, Kuh, B. 23, 2832).—Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 198—200°. Fast unlöslich in heißem Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in Äther und Chloroform.

5 - Benzolazo - 3 - phenyl - 1.3.4 - oxdiazolthion - (2) $C_{14}H_{10}ON_4S =$ $N-N\cdot C_6H_5$

B. Aus äquimolekularen Mengen 1.5-Diphenyl-carbohydrazid $C_6H_5\cdot N:N\cdot\overset{\circ}{C}\cdot O\cdot\overset{\circ}{C}S$. B. Aus aquimolekularen mengen 1.5-Diphenyi-carbonydrazid und Thiophosgen in Benzol bei 45° (Freund, Kuh, B. 23, 2833). — Gelbrote Krystalle (aus Eisessig). F: 170° (Zers.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwerer in Eisessig und Aceton.

in siedendem Benzol (FREUND, B. 24, 4197). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 2150. Sehr schwer löslich in Alkohol, leicht in heißem Benzol.

 $N-N\cdot C_6H_5$

5-Benzolazo-3-phenyl-1.3.4-thiodiazolon-(2) $C_{14}H_{16}ON_4S = \frac{N - N \cdot C_6H_5}{C_6H_5 \cdot N : N \cdot C \cdot S \cdot CO}$.

B. Beim Behandeln von 1.5-Diphenyl-thiocarbohydrazid oder Diphenylthiocarbazon (Bd. XVI, S. 26) mit Phosgen in Benzol + Toluol bei Zimmertemperatur (Freund, Kuh, B. 23, 2826, 2829). — Goldgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 140°. Leicht löslich in heißem Chloroform, Ather und Benzol, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser. — Liefert beim Reduzieren mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung 3-Phenyl-5-phenylhydrazino-1.3.4-thiodiazolon-(2) (S. 671).

5 - Benzolazo - 3 - phenyl - 1.3.4 - thiodiazolon - (2) - anil, 5 - Benzolazo - 3 - phenyl - $N - N \cdot C_6H_5$

2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolin $C_{20}H_{15}N_5S = \frac{N-N \cdot C_6H_5}{C_6H_5 \cdot N \cdot N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot N \cdot C_6H_5}$. B. Beim Erwärmen von Diphenylthiocarbazon (Bd. XVI, S. 26) mit Kohlensäure-dichlorid-anil in Chloroform (Freund, König, B. 26, 2874). — Ziegelrote Nädelchen (aus Benzol + Alkohol). F: 180-181°. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther, Chloroform, Eisessig und Benzol. — Liefert beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Schwefelammonium-Lösung eine Verbindung vom Schmelzpunkt 150°.

5 - o - Toluolazo - 3 - o - tolyl - 1.3.4 - thiodiazolon - (2) $C_{16}H_{14}ON_4S = N - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus Di-o-tolyl-thiocarbazon und Phosgen in Benzol

CH₃·C₆H₄·N:N·C·S·CO + Toluol (Freund, B. 24, 4202). — Rotbraune Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 144. Leicht löslich in Äther, Schwefelkohlenstoff, Aceton und Benzol, schwerer in kaltem verdünntem Alkohol. — Liefert bei der Reduktion mit Schwefelammonium in kaltem Alkohol 3-o-Tolyl-5-o-tolylhydrazino-1.3.4-thiodiazolon-(2) (S. 672).

5 - p - Toluolazo - 3 - p - tolyl - 1.3.4 - thiodiazolon - (2) $C_{16}H_{14}ON_4S =$

N-N·C₆H₄·CH₃

B. Analog der vorangehenden Verbindung (FREUND, CH₃·C₆H₄·N:N·C·S·CO

B. Alleriog and volume and volume and support of the s

löslich in Aceton, Eisessig und Benzol. — Gibt bei der Reduktion mit Schwefelammonium in Alkohol 3-p-Tolyl-5-p-tolylhydrazino-1.3.4-thiodiazolon-(2) (S. 672).

5 - Benzolazo - 3 - phenyl - 1.3.4 - thiodiazolthion - (2) $C_{14}H_{10}N_4S_2 = N - N \cdot C_6H_5$

B. Bei vorsichtigem Behandeln von Diphenylthiocarbazon

C₆H₅·N:N·C·S·CS

B. Bei vorsientigem benaudem von Lipiton, Allendi, S. B. 28, 2829).

B. Bei vorsientigem benaudem von Lipiton, Allendi, S. Bei vorsientigem benaudem von Lipiton, Kuh, B. 23, 2829).

Dunkelrote Krystalle (aus Benzol). F: 160—165° (Zers.). Löslich in Chloroform, Alkohol, Äther und Eisessig, schwerer löslich in Ligroin und Benzol. — Liefert beim Reduzieren mit Schwefelammonium in Alkohol 3-Phenyl-5-phenylhydrazino-1.3.4-thiodiazolthion-(2) (S. 677).

5 - o - Toluolazo - 8 - o - tolyl - 1.3.4 - thiodiazolthion - (2) $C_{16}H_{14}N_4S_2 = N - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Freund, CH₃·C₆H₄·N:N· $\overset{\circ}{\mathbb{C}}$ ·S· $\overset{\circ}{\mathbb{C}}$ S B. Analog der vorangehenden Verbindung (Freund, B. 24, 4204). — Gelbrote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 155°. Löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol.

5 - p - Toluolago - 3 - p - tolyl - 1.8.4 - thiodiagolthion - (2) $C_{15}H_{14}N_4S_3 = N - N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Analog den vorangehenden Verbindungen (FREUND, $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C \cdot S \cdot CS$ B. 24, 4196). — Rote Nadeln (aus Benzol). F: 237—238°. Schwer löslich in kaltem Aceton und Benzol, unlöslich in Wasser.

C. Azoderivate der Amine.

3'-Benzolazo-4'-amino-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol]-1.2-oxyd $C_{19}H_{15}\mathrm{ON}_5$, s. nebenstehende Formel, s. Bd. XXV, S. 561.

22. Verbindungen mit 2 cyclisch gebundenen Sauerstoffatomen und 2 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 2 0, 2 N)¹).

I. Stammkerne.

A. Stammkerne C_nH_{2n}O₂N₂.

- 1. Stammkerne C₂H₄O₂N₂.
 - 1. 4-Methyl- Λ^2 -1.2.3.5-dioxdiazol $C_2H_4O_2N_2 = \frac{CH_2 \cdot C_2}{HN \cdot 0 \cdot 0}$.

5-Oxy-4-methy1- A^8 -1.2.8.5-dioxdiasol $C_8H_4O_8N_8=\frac{CH_8\cdot C-N}{HO\cdot N\cdot O\cdot O}$. Diese Konstitution kommt vielleicht den isonitrolsauren Salzen (Bd. II, S. 190) zu.

2. Glyoxaldiisoxim $C_2H_4O_2N_3 = HN_{\bigcirc \bigcirc}CH \cdot HC_{\bigcirc \bigcirc}NH$.

N.N'- Diphenyl - glyoxaldiisoxim, N.N'- Diphenyl - glyoxim C₁₄H₁₂O₂N₃ == [C₆H₅·N·—OCH—]₂ bezw. [C₄H₅·N(:0):CH—]₃. Zur Konstitution vgl. S. 1. — Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (Bamberger, B. 33, 950). — B. Aus Nitrosobenzol und Diazomethan in eisgekühlter ätherischer Löung (v. Pechmann, B. 30, 2461, 2875). Aus Phenylhydroxylamin und Glyoxal in verd. Alkohol (v. P., B. 30, 2462, 2872, 2875). Bei längerer Einw. von Formaldehyd auf Phenylhydroxylamin in verd. Alkohol (Bamberger, B. 33, 949). Aus N.N'-Methylen-bis-[N-phenyl-hydroxylamin] beim Kochen mit Wasser, bei der Einw. von Formaldehyd in siedendem Wasser, in Alkohol oder Aceton (B., B. 33, 949) oder (neben anderen Verbindungen) beim Eintragen in gekühltes Acetanhydrid (B., Destraz, B. 35, 1883). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol), die sich am Licht unter Entwicklung eines isonitrilartigen Geruches braun färben (v. P., B. 30, 2875; B., B. 33, 949). F. 182—183° (Zers.) (v. P.; B.; B., D.). Mit Ausnahme von Petroläther und Ligroin leicht löslich in den üblichen Löungsmitteln in der Wärme, sehr schwer in siedendem Wasser (B., B. 33, 949). Unlöslich in Säuren und Alkalien (v. P., B. 30, 2875). — Wird durch Chromsäure, Eisenchlorid und Fehllnügehe Lösung zu Nitrosobensol oxydiert (B., B. 38, 949). Mineralsäuren und Alkaliaugen spalten N.N'-Diphenyl-glyoxaldiisoxim in Glyoxal und Phenylhydroxylsmin bezw. Umwandlungsprodukte des letzteren (v. P., B. 30, 2876, 2877; B., B. 33, 949). Gibt beim Erwärmen mit Acetanhydrid + Eisessig Oxanilid (v. P., B. 30, 2878). Liefert bei kurzem Kochen mit Acetanhydrid + Eisessig Oxanilid (v. P., B. 30, 2463, 2878). Liefert bei kurzem Kochen mit Acetanhydrid erhält man N.N'-[a-Oxy-šthyliden]-oxanilid (Bd. XXV, S. 51) (v. P., Ansel, B. 38, 1299). Bei kurzem Erhitzen mit Acetanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad entsteht N.N'-Vinyliden-oxanilid (Bd. XXIV, S. 339) (v. P., B. 30, 2878). Beim Aufkochen mit Propionsäureanhydrid und Natriumpropionat erhält man [N.N'-β-Methyl-vinyliden]-oxanil

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

N.W'-Bis-[4-chlor-phenyl]-glyoxaldiisoxim, N.N'-Bis-[4-chlor-phenyl]-glyoxim $C_{14}H_{16}O_9N_9Cl_2=[C_6H_4Cl\cdot N_{\odot}CH_{\odot}]_2$ bezw. $[C_6H_4Cl\cdot N(:0):CH_{\odot}]_2$. Zur Konstitution vgl. S. 1.— B. Bei gelindem Erwärmen von N.N'-Methylen-bis-[N-(4-chlor-phenyl)-hydroxylamin] (Bd. XV, S. 11) mit Formaldehyd-Lösung (Bamberger, B. 33, 952).— Goldgelbe Blättchen (aus Benzol). F: 239—240°. Löslich in Alkohol, ziemlich schwer löslich in siedendem Benzol, schwer in Petroläther und Ligroin.

N.W'-Bis-[4-brom-phenyl]-glyoxaldiisoxim, N.N'-Bis-[4-brom-phenyl]-glyoxim $C_{14}H_{19}O_2N_2Br_3 = [C_4H_4Br\cdot N_{\bigcirc}CH_{-}]_2$ bezw. $[C_4H_4Br\cdot N(:0):CH_{-}]_3$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Phenol bestimmt (v. Prohame, B. 30, 2463). — B. Aus 4-Brom-1-nitroso-benzol und Diazomethan in Äther (v. P., B. 30, 2876). Bei allmählichem Eintragen von Brom in eine Lösung von Nitrosobenzol und Diazomethan in Äther; man läßt das in roten Nadeln abgeschiedene Reaktionsprodukt an der Luft liegen oder befeuchtet es mit Alkohol oder Soda-Lösung (v. P., B. 30, 2876). Bei der Einw. von Formaldehyd auf N.N'-Methylen-bis-[N-(4-brom-phenyl)-hydroxylamin] (Bd. XV, S. 11) in alkoh. Lösung (BAMBERGER, B. 33, 952). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 278° (v. P., B. 30, 2876), 230° (B.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in kaltem Benzol, Aceton und Ligroin (B.). — Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge 4.4'-Dibrom-azoxybenzol (v. P., B. 30, 2876). Beim Kochen mit Eisessig erhält man 4.4'-Dibrom-azoxybenzol und 4-Brom-anilin, beim Kochen mit verd. Schwefelsäure entsteht daneben 2.4-Dibrom-anilin (B.).

N.N'-Bis - [2.4.6 - tribrom - phenyl] -glyoxaldiisoxim, N.N'-Bis - [2.4.6 - tribrom-phenyl]-glyoxim C₁₄H₂O₂N₂Br₆ = [C₆H₂Br₂·N₋OCH-]₂ bezw. [C₆H₂Br₃·N:(O):CH-]₆. Zur Konstitution vgl. S. 1. — Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Phenol bestimmt (v. Prohimani, Nold, B. 31, 563). — B. Bei der Einw. von Diazomethan auf 2.4.6-Tribrom-1-nitroso-benzol in äther. Lösung (v. P., N., B. 31, 563). — Hellgelbe Nädelchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 249,5° (Zers.). Löslich in heißem Benzol, Chloroform und Eisessig. — Wird beim Kochen mit Frhlingscher Lösung oder mit Acetanhydrid und Natriumaoetat nicht verändert. Liefert beim Erhitzen mit starken Säuren 2.4.6-Tribrom-anilin. Beim Behandeln mit heißer alkoholischer Kalilauge erhält man eine rote Lösung. Liefert beim Erhitzen mit Phenylhydrazin in Alkohol auf dem Wasserbad Glyoxal - bis - phenylhydrazon und N-[2.4.6-Tribrom-phenyl]-hydroxylamin bezw. 2.4.6-Tribrom-anilin.

N.N'-Di-o-tolyl-glyoxaldiisoxim, N.N'-Di-o-tolyl-glyoxim $C_{10}H_{10}O_8N_8=[CH_2\cdot C_0H_4\cdot N_{\odot}CH-]_2$ bezw. $[CH_2\cdot C_0H_4\cdot N_{\odot}(0):CH-]_3$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus c-Nitroso-tolucl und Diazomethan in äther. Lösung (v. Pechmann, Nold, B. 81, 559). — Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 188°. — Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge o.o'-Azoxy-tolucl (F: 59—60°).

M.N'-Di-p-tolyl-glyoxaldisoxim, N.N'-Di-p-tolyl-glyoxim $C_{16}H_{16}O_2N_2 = [CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N_{10}]$ bezw. $[CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N_{10}]$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus p-Nitroso-toluol und Diazomethan in åther. Lösung (v. Pechmann, Nold, B. S1, 559). Bei der Einw. von Formaldehyd auf p-Tolylhydroxylamin in kaltem Alkohol oder auf N.N'-Methylen-bis-[N-p-tolyl-hydroxylamin] in siedendem Wasser (Bamberger, B. S3, 950). — Goldgelbe Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol), die sich am Licht unter Entwicklung eines isonitrilähnlichen Geruchs bräunlich färben (B.). F: 218° (v. P., N.), cs. 208° (B.). Leicht löslich in Chloroform, siedendem Benzol und Pyridin, schwer in kaltem Alkohol, Ather und Aceton, sehr schwer in Petroläther und Ligroin (B.). — Liefert beim Behandeln mit Chromschwefelsäure, Eisenchlorid oder anderen Oxydationsmitteln p-Nitroso-toluol (B.). Kocht man die mit Eisensig befeuchteten Krystalle mit verd. Schwefelsäure, so erhält man Toluhydrochinon (Bd. VI, S. 874) (B.). Beim Kochen mit Salzsäure entstehen p-Toludurund 3-Chlor-4-amino-toluol (B.). Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge p.p'-Azoxytoluol (v. P., N.). Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat bis zum beginnenden Sieden erhält man 1:3-Di-p-tolyl-4.5-dioxo-2-methylen-imidazolidin (Bd. XXIV, S. 339) (v. P., Axser, B. 83, 618).

N.N'-Bis-[2.6-dimethyl-phenyl]-glyoxaldiisoxim, N.N'-Bis-[2.6-dimethyl-phenyl]-glyoxim $C_{18}H_{28}O_8N_8=\left\{(CH_e)_2C_6H_3\cdot N_{\bigcirc}CH_{-}\right\}_{s}$ besw. $\left[(CH_e)_2C_6H_3\cdot N(:0):CH_{-}\right]_{s}.$ Zur Konstitution vgl. S. 1.—B. Aus N-[2.6-Dimethyl-phenyl]-hydroxylamin und Glyoxal in essignaurer Lösung (v. PECHMANN, SCHMITZ, B. 81, 561).—Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 263,5° (Zers.).— Liefert mit Phenylhydrazin Glyoxal-bis-phenylhydrazon.

N.N'- Bis - [2.4 - dimethyl-phenyl] - glyoxaldiisoxim, N.N'- Bis - [2.4 - dimethyl-phenyl]-glyoxim $C_{18}H_{20}O_2N_3 = [(CH_3)_3C_6H_3 \cdot N - CH_1]_2$ bezw. $[(CH_3)_3C_6H_3 \cdot N (:0):CH_1]_3$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Bei der Einw. von Diazomethan auf 4-Nitroso-1.3-dimethylbenzol in äther. Lösung (v. Pechmann, Nold, B. 31, 560). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 198°. — Liefert beim Kochen mit Acetanhydrid und wenig Natriumacetat N.N'-Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-oxamid (Bd. XII, S. 1119) (v. P., Ansel, B. 33, 619).

N.N'-Bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-glyoxaldisoxim, N.N'-Bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-glyoxim $C_{18}H_{20}O_2N_3=[(CH_3)_2C_6H_3\cdot N\cdot CH_-]_2$ bezw. $[(CH_3)_2C_0H_3\cdot N\cdot (:0):CH_-]_2$. Zur Konstitution vgl. S. 1.— B. Neben 2-Amino-1.4-dimethyl-benzol und 2.5.2'.5'-Tetramethyl-azoxybenzol beim Erhitzen von N.N'-Methylen-bis-[N-(2.5-dimethyl-phenyl)-hydroxylamin] (Bd. XV, S. 30) auf dem Wasserbad (Bamberger, Destraz, B. 35, 1881).—Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 204—205°. Leicht löslich in siedendem, schwer in kaltem Benzol, sehr schwer in kaltem Alkohol.— Liefert beim Behandeln mit Phenyl-hydrazin und Essigsäure Glyoxal-bis-phenylhydrazon.

N.N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-glyoxaldiisoxim, N.N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-glyoxim $C_{14}H_{12}O_4N_3=[HO\cdot C_6H_4\cdot N\cdot O]$ bezw. $[HO\cdot C_6H_4\cdot N(:0):CH-]_2$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus p-Nitroso-phenol (Bd. VII, S. 622) beim Behandeln mit Diazomethan in Äther oder Methyljodid in Kalilauge (v. Pechmann, Seel, B. 31, 297, 298; vgl. Ter Meer, B. 8, 625; Brider, A. 277, 87). — Rote Nädelchen (aus Phenol durch Alkohol oder Äther). Färbt sich bei 210° dunkel und zersetzt sich bei 250° (v. P., S.). Unlöslich in Wasser und den üblichen organischen Lösungsmitteln (v. P., S.; B.). Unlöslich in verd. Säuren, löslich in Natronlauge und Ammoniak mit roter Farbe (v. P., S.; Ter M.; B.). — Beim Kochen mit Chromschwefelsäure tritt Chinongeruch auf (v. P., S.). Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure erhält man 4-Amino-phenol (v. P., S.). Liefert beim Kochen mit verd. Säuren Glyoxal und Spuren von Ameisensäure und Formaldehyd (v. P., S.). Wird von warmer konzentrierter Salpetersäure unter Bildung von 2.4-Dinitro-phenol gelöst (v. P., S.; B.). Gibt beim Kochen mit Phenylhydrazin in Alkohol und etwas Essigsäure Glyoxal-bis-phenylhydrazon (v. P., S.).

N.N'-Bis-[4-amino-phenyl]-glyoxaldiisoxim, N.N'-Bis-[4-amino-phenyl]-glyoxim $C_{14}H_{14}O_2N_4=\begin{bmatrix} H_2N\cdot C_6H_4\cdot N & C_0-CH_1 \\ 0 & CH_2 \end{bmatrix}$ bezw. $[H_2N\cdot C_6H_4\cdot N(:0):CH_2]_2$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Aus p-Nitroso-anilin (Bd. VII, S. 625) und Diazomethan in äther. Lösung (v. Pechmann, Schmitz, B. 31, 295). — Rotes, mikrokrystallinisches Pulver. F: 208°. Etwas löslich in Wasser, schwer oder unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

N.N'-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-glyoxaldiisoxim, <math>N.N'-Bis-[4-dimethyl-phenyl]amino-phenyl]-glyoxim $C_{16}H_{33}O_3N_4 = [(CH_3)_2N \cdot C_8H_4 \cdot N - C_7]$ bezw. $[(CH_2)_2N\cdot C_8H_4\cdot N(:O):CH-]_2$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — B. Beim Erhitzen von p-Nitrosodimethylanilin mit überschüssigem Äthylenbromid auf 80-90° (Torrey, Am. 28, 112; 34, 475). Neben einer Verbindung vom Schmelzpunkt 224—2250 bei allmählichem Eintragen von p-Nitroso-dimethylanilin in eine äther. Lösung von Diazomethan (v. Pechmann, Schmitz, B. 31, 293). — Rote Nadeln (aus Isoamylalkohol oder Chloroform). F: 245° (Zers.) (v. P., Sch.; T., Am. 28, 114; 34, 477). Zersetzt sich bei 230-240° (T., Am. 28, 114; 34, 477). Löslich in Chloroform und Eisessig, sehr schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (T. Am. 28, 114). Die Lösungen in Chloroform und Alkohol sind rot, die Lösung in Eisessig ist violett (v. P., Sch.). — Bei der Reduktion mit Zink und Eisessig in der Kälte erhält man 4-Amino-dimethylanilin (v. P., Sch.). Zerfällt beim Lösen in verd. Mineralsäuren in p-Nitrosodimethylanilin, Glyoxal und 4-Amino-dimethylanilin (v. P., Sch.). Beim Behandeln mit Natriumisoamylat-Lösung (T., Am. 28, 114) oder bei längerem Kochen mit alkoh. Kalilauge (v. P., Sch.) erhält man p.p'-Azoxydimethylanilin. Beim Kochen mit Phenylhydrazin und etwas Alkohol entsteht Glyoxal-bis-phenylhydrazon (v. P., Sch.). — Pikrat C₁₈H₂₂O₂N₄ + 2C₈H₂O₇N₈. Gelbe Krystalle, die bei längerem Aufbewahren hellgrün werden (T., Am. 28, 118). F: ca. 155° (Zers.). Etwas löslich in kaltem Chloroform mit gelber Farbe, sehr schwer in Äther; zerfällt beim Lösen in heißem Alkohol sowie beim Erwärmen mit Wasser in die Komponenten.

N.N'-Bis-[4-diäthylamino-phenyl]-glyoxaldiisoxim, N.N'-Bis-[4-diäthylamino-phenyl]-glyoxim $C_{22}H_{20}O_2N_4 = [(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot N]$ bezw. $[(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot N]$. Zur Konstitution vgl. S. 1. — Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Phenol bestimmt (v. Produann, Schmitz, B. 31, 295). — B. P. i allmählichem Eintragen von p-Nitroso-diäthylanilin in eine äther. Lösung von Diazomethan (v. P., Sch.). Bei 1—2-tägigem Aufbewahren von p-Nitroso-diäthylanilin mit 4 Tln. Äthylenbromid

bei gewöhnlicher Temperatur (Torrey, Am. 34, 480). — Rote Nädelchen (aus phenolhaltigem Benzol + Äther oder aus Chloroform + Äther) (v. P., Sch.), Krystalle (aus Isoamylalkohol + Alkohol) (T.). F: 204° (v. P., Sch.), 207° (Zers.) (T.).

N.N'-Bis-[2-oxy-4-diäthylamino-phenyl]-glyoxaldiisoxim, N.N'-Bis-[2-oxy-4-diäthylamino-phenyl]-glyoxim $C_{22}H_{30}O_4N_4=\begin{bmatrix}HO\\(C_2H_5)_2N\end{pmatrix}C_2H_2\cdot N\underbrace{O}CH-\end{bmatrix}_2$ bezw. bezw. bei der Einw. von Diazomethan auf 6-Nitroso-3-diäthylamino-phenol (Bd. XIV, S. 132) in äther. Lösung (v. Pechmann, Schmitz, B. 31, 296). — Dunkelgrüne Nädelchen (aus Beuzol). F: 168°. Leicht löslich in Benzol mit roter Farbe. Löst sich in Alkalien mit blauroter Farbe und wird durch Zusatz von Essigsäure wieder gefällt.

2. Stammkern
$$C_8H_{10}O_2N_2 = N \xrightarrow{CH_2 \cdot O \cdot CH_2} N$$
.

"Pentamethylendiamindisulfin" $C_5H_{10}N_2S_2 = N \xrightarrow{CH_2 \cdot S \cdot CH_2} N$. Zur Konstion vgl. Machado, C. 1930 I. 2421; C. G. Le Fryre, R. J. W. Le Fryre, Soc. 1932.

tution vgl. Machado, C. 1930 I, 2421; C. G. Le Fèvre, R. J. W. Le Fèvre, Soc. 1932, 1143, 2087. — Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt (Delépine, A. ch. [7] 15, 572). — B. Bei der Einw. von Schwefelammonium auf Formaldehyd in wäßr. Lösung (Delépine, A. ch. [7] 15, 570; Bl. [3] 19, 435; vgl. Todtenhaupt, Ch. Z. 32, 1045; D., Ch. Z. 32, 1204). — Krystalle (aus Chloroform). F: 198° (D., A. ch. [7] 15, 571; Bl. [3] 19, 435). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1110,15 kcal/Mol (D., A. ch. [7] 15, 572; C. r. 136, 452). Ziemlich leicht löslich in Benzol und Xylol in der Siedehitze, kaum löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (D., A. ch. [7] 15, 571). — Löst sich in schwach verd. Mineralsäuren unter Spaltung in Formaldehyd, Trithioformaldehyd (Bd. XIX, S. 382) und Ammoniak (D., A. ch. [7] 15, 572). Liefert beim Aufkochen seiner Lösung in Chloroform mit Essigsäure eine Verbindung vom Schmelzpunkt 176° (D., A. ch. [7] 15, 573; Bl. [3] 19, 435; vgl. Le F., Le F.).

B. Stammkerne $C_n H_{2n-2} O_2 N_2$.

1. 2.5-Endoxy-
$$\Delta^2$$
-1.3.4-oxdiazolin $C_2H_2O_2N_2=\frac{HN--N}{HC}<0>^{\circ}C$.

4-Phenyl-2.5-endothio-
$$\Delta^2$$
-1.3.4-thiodiazolin $C_8H_8N_2S_2=\frac{C_6H_5\cdot N---N}{HC<\frac{S}{S}>\overset{||}{C}}$. B. Beim

Behandeln des Kaliumsalzes der ω-Phenyl-dithiocarbazinsäure (Bd. XV, S. 299) mit salzsaurem Formiminoäthyläther in Alkohol (Busch, Schneider, J. pr. [2] 67, 246). Aus Bis-[4-phenyl-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (S. 600) bei längerem Aufbewahren in Chloroform oder beim Erhitzen für sich auf 130°, neben 4-Phenyl-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin (S. 621) (B., B. 28, 2640). — Gelblichgrüne Blättchen (aus Alkohol oder Alkohol + Chloroform). F: 190° (Zers.) (B.). Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln; unlöslich in kalten Säuren und Alkaliaugen (B.). — Beim Erwärmen mit Alkaliauge entsteht ω-Phenyl-dithiocarbazinsäure (B.). Liefert beim Erwärmen mit Methyljodid in Methanol auf dem Wasserbad 4-Phenyl-5-jod-2-methylmercapto-1.3.4-thiodiazolin (S. 601) (B., Sch.). Beim Erhitzen mit Anilin auf 140° entsteht 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid (B., Sch.)

4-p-Tolyl-2.5-endothio-
$$\Delta^2$$
-1.3.4-thiodiasolin $C_2H_2N_2S_2 = CH_3 \cdot C_2H_2 \cdot N - N + C_2S > C$

Aus Bis-[4-p-tolyl-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (s. im Artikel 4-p-Tolyl-2-thion-1.3.4-thiodiazolidin, S. 621) beim Aufbewahren in Chloroform oder beim Erhitzen für sich auf den Schmelzpunkt (Busch, J. pr. [2] 60, 222). — Gelbe Nadeln. F: 198° (B., J. pr. [2] 60, 222). Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (B., J. pr. [2] 60, 222). — Gibt beim Kochen mit Methyljodid in Methanol 4-p-Tolyl-5-jod-2-methylmercapto-1.3.4-thiodiazolin (S. 601) (B., J. pr. [2] 60, 222; 67, 205).

47*

2. 2-Methyl-2.5-endoxy-
$$\Delta^4$$
-1.3.4-oxdiazolin $C_2H_4O_2N_2 = {N - NH \choose C} C_2C_1CH_3$:

3-Phenyl-2-methyl-2.5-endothio-1.3.4-thiodiazolin $C_2H_4O_2N_3 = {C \choose S} C_1CH_3$:

B. Aus ω -phenyl-dithiocarbazinsaurem Kalium und Acetylchlorid in siedendem Äther (Busch, Schneider, J. pr. [2] 67, 250). Beim Erhitzen von Bis-[4-phenyl-5-methyl-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (S. 601) mit Chloroform im Rohr auf dem Wasserbad (B., B. 28, 2642). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol oder Chloroform-Alkohol). F: 2160 (unter Bräunung) (B.). Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Chloroform (B.). — Gibt beim Erwärmen mit verd. Natronlauge ω-Phenyl-dithiocarbazinsäure und Essigsäure (B.). Bleibt beim Erhitzen mit verd. Mineralsäuren unverändert (B.). Liefert beim Kochen mit Methyljodid in Methanol 3-Phenyl-2-jod-5-methylmercapto-2-methyl-1.3.4-thiodiazolin (S. 602)

(B.; B., Sch.). Beim Erhitzen mit Anilin auf 140-150° entsteht 1.4-Diphenyl-5-methyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin (Syst. No. 4671) (B., Sch.). B. Neben 3-p-Tolyl-5-thion-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidin beim Er-

hitzen von Bis-[4-p-tolyl-5-methyl-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (s. im Artikel 3-p-Tolyl-5-thion-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidin, S. 622) mit Chloroform im Rohr auf 100° (Busch, J. pr. [2] 60, 223; 67, 201). — Graue Blättchen (aus Chloroform-Alkohol). F: 216°.

C. Stammkerne C_n H_{2n-4} O₂ N₂.

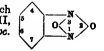
- 2. Stammkern $C_8H_{12}O_2N_2 = \frac{H_2C CH H_2C CH_2}{H_2C \cdot O \cdot C \cdot N \cdot NH \cdot C \cdot O \cdot CH_2}$ Verbindung $C_8H_{12}N_2S_2 = \frac{H_2C CH H_2C CH_2}{H_2C CH CH_2}$. Vgl. α -[Tetrahydrothieny-lider (20) thicknesses by $C_8 \cdot C \cdot N \cdot NH \cdot C \cdot S \cdot CH_2$. liden-(2)]-thiobutyrolacton-hydrazon, Bd. XIX, S.

D. Stammkerne $C_n H_{2n-8} O_2 N_2$.

1. 3.4-Benzo-1.2.5-oxdiazol-2.5-oxyd1), Benzfurazan-1.3-oxyd, Benz-

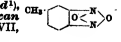
furoxan, Benzisooxdiazoloxyd $C_6H_4O_2N_2 = C_6H_4 \bigcirc O$ O. Die vom Namen

"Benzfuroxan" abgeleiteten Namen werden in diesem Handbuch nach nebenstehendem Schema beziffert. Vgl. "o-Dinitroso-benzol", Bd. VII, 5 S. 601. Zur Konstitution vgl. a. Hammick, Edwardes, Steiner, Soc. 1931, 3308.



2. Stammkerne C₇H₆O₂N₂.

1. 3'-Methyl-[benzo-1'.2': 3.4-(1.2.5-oxdiazol)]-2.5-oxyd¹), 4 - Methyl - benzfurazan - 1.3 - oxyd, 4 - Methyl - benzfuroxan C₇H₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel. Vgl. "2.3-Dinitroso-toluol", Bd. VII,



CHa

2. 4'-Methyl-[benzo-1'.2': 3.4-(1.2.5-oxdiazol)]-2.5-oxyd1), CH3. 5-Methyl-benzfurazan-1.3-oxyd, 5-Methyl-benzfuroxan $C_7H_6O_2N_8$, s. nebenstehende Formel. Vgl. "3.4-Dinitroso-toluol", Bd. VII, 8. 655.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII. S. 1-3.

3. Stammkerne C₈H₈O₂N₂.

1.
$$4-p$$
 - $Tolyl$ - Δ^2 - 1.2.3.5 - $dioxdiazol$ $C_8H_8O_2N_2 = {CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C = N \atop HN \cdot O \cdot O}$.

Anhydro - [p - tolamidoxim - bensolsulfonat] $C_{14}H_{12}O_5N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C = N$
 $N \cdot O \cdot S(:O) \cdot C_6H_5$ s. Bd. XI, S. 51.

2. 3'.5' - Dimethyl - [benzo - 1'.2': 3.4 - (1.2.5 - oxdiazol)] - 2.5 - oxyd \(^1), 4.6 - Dimethyl - benzfuraxan - 1.3 - oxyd, 4.6 - Dimethyl - benzfuroxan $C_8H_8O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. Vgl. ,4.5-Dinitroso-1.3-dimethyl-benzol'', Bd. VII, S. 657.

$$CH_3 \cdot \underbrace{O \leq_N^N}_{O} \circ$$

4. Bis-[3.5-dimethyl-isoxazolyl-(4)]-methan, 4.4'-Methylen-bis-[3.5-dimethyl-isoxazol] $C_{11}H_{14}O_2N_2= \begin{array}{c} CH_3 \cdot C - C - CH_2 - C - C \cdot CH_3 \\ N \cdot O \cdot C \cdot CH_3 - CH_3 \cdot C \cdot O \cdot N \end{array}$. B. Aus Methylen-bis-acetylaceton und Hydroxylamin-hydrochlorid in verd. Alkohol (RABE)

Aus Methylen-bis-acetylaceton und Hydroxylamin-hydrochlorid in verd. Alkohol (Rabe, Elze, A. 332, 21). Beim Kochen von Methylol-[methylen-bis-acetylaceton] oder 4-Methyl-1-methylol-1.3-diåthylon-cyclohexen-(4)-on-(6) (Bd. VIII, S. 401) mit Hydroxylamin-hydrochlorid in wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Knoevenagel, B. 36, 2167, 2168). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 141—142° (K.; R., E.). Leicht löslich in heißem Alkohol, in Chloroform, Aceton, Benzol und Eisessig, schwer in Äther, kaum in Ligroin und Wasser; löslich in konz. Säuren (K.).

E. Stammkerne $C_n H_{2n-10} O_2 N_2$.

1. 2-Phenyl-2.5-endoxy- Δ^4 -1.3.4-oxdiazolin $C_8H_6O_2N_2= {\begin{array}{c} N--NH \\ -C<0> \\ C\cdot C_6H_8 \end{array}}$

 $\textbf{2.3-Diphenyl-2.5-endothio-1.8.4-thiodiazolin} \quad C_{14}H_{10}N_{2}S_{2} = \overset{N----N\cdot C_{6}H_{5}}{C<\underset{S}{S}>\overset{I}{C}\cdot C_{4}H_{6}}. \quad B. \text{ Bei }$

längerer Einw. von Benzoylchlorid auf das Kaliumsalz der ω -Phenyl-dithiocarbazinsäure (Bd. XV, S. 299) in Wasser, neben $\alpha.\beta$ -Dibenzoyl-phenylhydrazin (Busch, J. pr. [2] 60, 218; 67, 201). Neben 5-Thion-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolidin (S. 641) bei 2-stdg. Erhitzen von Bis-[4.5-diphenyl-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-disulfid (S. 605) mit Chloroform im Rohr auf $110-120^{\circ}$ (B., B. 28, 2646). — Orangefarbene Krystalle (aus Alkohol). F: 223-224° (B., B. 28, 2646). Schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol, löslich in Chloroform; unlöslich in Alkalilaugen (B., B. 28, 2646). — Gibt beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge ω -Phenyl-dithiocarbazinsäure und Benzoesäure (B., B. 28, 2646). Gibt bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure oder mit Permanganat Benzanliid (B., Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67, 216). Bei längerem Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf dem Wasserbad entsteht 1-Phenyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 294) (B., K., Sch.). Längeres Erhitzen mit Anilin auf 150-160° bewirkt Bildung von 1.4.5-Triphenyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin (S. 774) (B., K., Sch.). Mit Benzylamin auf dem Wasserbad erhält man 1-Phenyl-4-benzyl-thiosemicarbazid und 4-Benzyl-1.5-diphenyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin (S. 776); dieses entsteht fast ausschließlich beim Kochen mit Benzylamin in Alkohol bei Gegenwart von Bleioxyd (B., K., Sch.). Gibt beim Erwärmen mit Methyljodid in Alkohol auf dem Wasserbad 2-Jod-5-methylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin (S. 606) (B., K., Sch.). — Perjodid C14H16Ns2+21. B. Aus 2.3-Diphenyl-2.5-endothio-1.3.4-thiodiazolin und Jod in Chloroform (B., K., Sch., J. pr. [2] 67, 221). Ziegelrote Krystalle (aus Chloroform). F: 145°.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-p-Tolyl-2-phenyl-2.5-endothio-1.8.4-thiodiazolin} & \textbf{C}_{15}\textbf{H}_{12}\textbf{N}_{2}\textbf{S}_{3} = \\ \textbf{N-C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{CH}_{2} & \textbf{B.} & \textbf{Aus} & \textbf{\omega-p-tolyl-dithiocarbazinsaurem} & \textbf{Kalium} & \textbf{(Bd. XV, S. 521)} \\ \textbf{C} < & \textbf{S} > \textbf{C} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} & \textbf{B.} & \textbf{Aus} & \textbf{\omega-p-tolyl-dithiocarbazinsaurem} & \textbf{Kalium} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{S} > \textbf{C} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{15} \\ \textbf{C} < & \textbf{C}_{15} & \textbf{C}_{1$

und Benzoylchlorid in Wasser (Busch, Blume, J. pr. [2] 67, 257). — Orangefarbene Blättchen (aus Chloroform-Alkohol). F: 205—206° (Zers.). Schwer löslich in heißem Alkohol und Benzol, unföslich in Åther und Ligroin. — Gibt beim Erhitzen mit Anilin auf 150—160° 1-p-Tolyl-4.5-diphenyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin (S. 775). Liefert mit Benzylamin auf dem Wasserbad 1-p-Tolyl-4-benzyl-thiosemicarbazid. Beim Erhitzen mit Methyljodid in Alkohol unter Druck entsteht 3-p-Tolyl-2-jod-5-methylmercapto-2-phenyl-1.3.4-thiodiazolin (S. 607).

3 - α - Naphthyl - 2 - phenyl - 2.5 - endothio - 1.3.4 - thiodiasolin $C_{18}H_{18}N_2S_2 = N - N \cdot C_{10}H_7$ $C < \frac{S}{S} > C \cdot C_8H_6$. B. Aus ω -[α -naphthyl]-dithiocarbazinsaurem Kalium (Bd. XV, S. 566)

und Benzoylchlorid in der Kälte (Busch, Best, J. pr. [2] 60, 228; Busch, J. pr. [2] 67, 202). — Goldgelbe Nadeln (aus Chloroform-Alkohol). F: 207° (Busch, Best). Nur in Chloroform leicht löslich (Busch, Best). — Wird durch Alkalilauge in ω -[α -Naphthyl]-dithiocarbazinsäure und Benzoesäure gespalten (Busch, Best).

3- β -Naphthyl-2-phenyl-2.5-endothio-1.3.4-thiodiazolin $C_{18}H_{12}N_2S_2=N-C_{10}H_7$ $C_{18}S_2$ $C_{18}S_3$ $C_{18}S_4$ $C_{18}S_5$ $C_{18}S_5$

2. 5 - [3.4 - Methylendiexy-phenyl] - Δ^2 - pyrazolin $^{\text{H}_2\text{C}}$ - $^{\text{CH}_2}$ $^{\text{C}}$ $^{\text{CH}_2}$ $^{\text{C}}$ $^{\text{$

5-[3.4-Methylendioxy-phenyl]- Δ^2 -pyrasolin-carbonsäure-(1)-amid $C_{11}H_{11}O_3N_3 = H_2C$ —CH— C_6H_2 $\stackrel{O}{O}$ > CH_2 B. Beim Erhitzen von Piperonylacrolein-semicarbazon $HC:N\cdot N\cdot CO\cdot NH_2$ (Bd. XIX, S. 136) auf 227—230° (SCHOLTZ, KIPKE, B. 37, 1701). — $C_{11}H_{11}O_3N_3 + 2UCl_4$. Braune Krystalle. Zersetzt sich bei 168—170°.

F. Stammkerne $C_n H_{2n-12} O_2 N_2$.

2'.2''-Dimethyl-[bis-oxazolo-4'.5':1.2;4''.5'':4.5-benzol]¹), Diäthenyl-[2.5-diamino-hydrochinon] $C_{10}H_{8}O_{2}N_{2}$, s. nebenstehende Formel.

2'.2" - Dimethyl - [bis - thiazolo - 4'.5':1.2; 4".5":4.5 - benzol], Diäthenyl - [2.5-diamino-dithiohydrochinon] $C_{10}H_3N_3S_2 = CH_2 \cdot C \cdot S > C_0H_2 \cdot S > C \cdot CH_2$. B. Aus Phenylendiamin-(1.4)-bis-thiosulfonsäure-(2.5) beim Erhitzen mit Acetanhydrid und etwas Schwefelsäure (Green, Perkin, Soc. 83, 1206). — Nadeln (aus Alkohol). F: 98—100°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol.

G. Stammkerne $C_n H_{2n-14} O_2 N_3$.

[Naphtho-1'.2':3.4-(1.2.5-exdlazel)]-2.5-exyd¹), [Naphtho-1'.2':3.4-furazan]-2.5-exyd¹), Naphthofuroxan $C_{10}H_{\bullet}O_{2}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. Vgl. 1.2-Dinitroso-naphthalin, Bd. VII, S. 719.

$$\bigcup_{0\leq N} > 0$$

H. Stammkerne $C_n H_{2n-16} O_2 N_2$.

1. 2-Phenyl-5- α -furyl-1.3.4-exdiazol $C_{12}H_{8}O_{2}N_{2}=\frac{HC-CH}{HC\cdot O\cdot C}\frac{N-N}{C\cdot O\cdot C\cdot C_{6}H_{5}}$. B. Aus der Silberverbindung des Furfurylidenbenzhydrazids (Bd. XVII, S. 283) und Jod in Äther (Stollé, Münch, J. pr. [2] 70, 418). — Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt bei 105° unter Braunfärbung. — $C_{12}H_{6}O_{2}N_{2}+AgNO_{3}$. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 215° unter Lichterscheinung. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

2. Di-benzoxazolin-spiran-(2.2') $C_{13}H_{10}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel.

3.3'- Dimethyl - [di - bensthiasolin - spiran - (2.2')] ("I somethyl benzthiazol") $C_{15}H_{14}N_2S_2 = C_6H_4 - N(CH_8) - C_8H_4$. Zur Konstitution vgl. Mills, Clark, Aeschlimann, Soc. 123 [1923], 2362. — B. Man behandelt 3-Methyl-benzthiazolium-sulfat mit 2 Mol alkoh. Kali und verdunstet das Filtrat (Möhlau, Kloffer, B. 31, 3166). — Platten (aus Alkohol). F: 202° (Mö., Kl.). Ziemlich leicht löslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln (Mö., Kl.); Rassow, Döhle, Reim, J. pr. [2] 93 [1916], 192 Anm. 2). Sehr leicht löslich in Säuren (Mö., Kl.). — Liefert beim Erhitzen mit Schwefel Benzthiazol, Schwefelkohlenstoff und Schwefelwasserstoff (Mö., Kl.).

3. Benzildiisoxim $C_{16}H_{12}O_2N_2 = HN C(C_0H_5) \cdot (C_0H_6)C NH$.

N.N'- Dimethyl - benzil - α - diisoxim und N.N'- Dimethyl - benzil - β - diisoxim $C_{16}H_{16}O_2N_3 = \left[CH_3 \cdot N \underbrace{C(C_6H_6)}_{O}\right]_3$ bezw. $\left[CH_3 \cdot N(:O) : C(C_6H_6) - \right]_3$ s. Bd. VII, S. 761 und 762.

$$\label{eq:N.N'-Dibensyl-bensil-a-disoxim C28} \begin{split} \mathbf{N.N'-Dibensyl-bensil-a-disoxim} & \mathbf{C_{28}H_{24}O_{2}N_{2}} = \begin{bmatrix} \mathbf{C_{6}H_{6}\cdot CH_{2}\cdot N_{\frown O} - C(C_{6}H_{6}) - \end{bmatrix}_{2} \text{ bezw.} \\ & [\mathbf{C_{6}H_{6}\cdot CH_{2}\cdot N(:O):C(C_{6}H_{6}) - \end{bmatrix}_{2} \text{ s. Bd. VII, S. 761.} \end{split}$$

J. Stammkerne $C_n H_{2n-18} O_2 N_2$.

- 1. Stammkerne $C_{14}H_{10}O_2N_2$.
 - 1. 4.6-Diphenyl-1.2.3.5-dioxdiazin $C_{14}H_{10}O_{2}N_{2} = N < \frac{C(C_{6}H_{6}):N}{C(C_{6}H_{6}):O} > 0$.

4.6-Diphenyl-1.2.3.5-oxthiodiaxin-2-dioxyd, Anhydro-{N-[α -oxy-benzal]-benzamidin-N'-sulfonsäure} $C_{14}H_{10}O_3N_2S=N < C(C_6H_6):N > SO_2$. B. Beim Einleiten von SO_2 -Dampf in Benzonitril bei 0° (Eitner, B. 25, 461), — Prismen (aus Benzol). F: 157° bis 158° (Zers.). Unlöslich in Wasser und Äther, sehr schwer löslich in Ligroin und Schwefelkohlenstoff, leicht in Chloroform. 100 Tle. Benzol lösen bei 60° 18,6 Tle., bei 18,5° 3,5 Tle. Unlöslich in Alkalilaugen. — Liefert beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf ca. 120° Benzoesäure und Ammoniumsulfat. Beim Eingießen der Lösung in konz. Schwefelsäure in Wasser entsteht N-Benzoyl-benzamidin (Bd. IX, S. 284). Beim kurzen Erwärmen der Lösung in Benzol mit $^1/_2$ —1 Vol. Alkohol und einigen Tropfen Wasser erhält man Benzamidin-N-sulfonsäure (Bd. IX, S. 286) und Benzoesäureäthylester.

2. 2-[3.4-Methylendioxy-phenyl]-benzimidazol C₁₄H₁₀O₂N₂, Formel 1.

1-Piperonyl-2-[3.4-methylendioxy-phenyl]-benzimidazol $C_{21}H_{16}O_4N_2$, Formel II. B. Aus 2 Mol Piperonal und 1 Mol o-Phenylendiamin in alkoh. Lösung (Scholtz, Kiper,

I.
$$C_0H_4 < \frac{N}{N} > C \cdot C_0H_3 < \frac{0}{0} > CH_2$$

$$C_0H_4 < \frac{N}{N} > C \cdot C_0H_3 < \frac{0}{0} > CH_2$$

B. 37, 1703). — Hellgelbe Körner mit 1C_2H_6O (aus Alkohol). — F: 115—116°. — Hydrochlorid. F: 277°.

2. 4.6-Di-p-toiyl-1.2.3.5-dioxdiazin $C_{10}H_{14}O_2N_2 = N < \frac{C(C_0H_4 \cdot CH_2): N}{C(C_0H_4 \cdot CH_2): O} > 0$.

4.6 - Di - p - tolyl - 1.2.8.5 - oxthiodiazin - 2 - dioxyd, Anhydro - $\{N-\{a-oxy-4-methyl-bensal\}-p-tolamidin-N'-sulfonsäure\}$ $C_{16}H_{14}O_{5}N_{18}S=N < \frac{C(C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}):N}{C(C_{6}H_{4}\cdot CH_{6})\cdot O} > SO_{1}$. Bei der Einw. von Schwefeltrioxyd auf p-Tolunitril bei 45° (EITNER, B. 26, 2837). — Prismen mit $^{1}/_{2}C_{6}H_{6}$ (aus Benzol). Schmilt bei 161,5—162° unter Braunfärbung. — Liefert beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure N-p-Toluyl-p-tolamidin. Beim Digerieren der Lösung in Benzol mit Alkohol und etwas Wasser entstehen p-Tolamidin-N-sulfonsäure (Bd. IX, S. 491) und p-Toluylsäure-äthylester.

K. Stammkerne $C_n H_{2n-20} O_2 N_2$.

1. Di-benzoxazolyi-(2.2') $C_{14}H_8O_2N_2$, s. nebenstehende Formel.

Di-bensthiazolyl-(2.2') $C_{14}H_4N_2S_2 = C_6H_4 < \sum_{S}^{N} > C \cdot C < \sum_{S}^{N} > C_6H_4$. B. Beim Kochen von Anilin mit Glycerin und Schwefel und Destillieren des entstandenen braunen Harzes (LANG, B. 25, 1902). Aus Äthylanilin und Schwefel bei 200-300° (L., B. 25, 1903). Beim Kochen von Acetanilid mit Schwefel (A. W. HOFMANN, B. 13, 1226). Bei der Einw. von Oxalsaure auf 2-Amino-thiophenol in Gegenwart von etwas Phosphortrichlorid (H., B. 13, 1228). Beim Erhitzen von Oxalsäurediäthylester mit 2-Amino-thiophenol auf 250° (H., B. 13, 1228). Beim Einleiten von Dicyan in eine erwärmte alkoholische Lösung von 2-Aminothiophenol (H., B. 18, 1228; 20, 2252). Beim Erhitzen von Benzthiazol mit Acetylchlorid oder Benzoylchlorid im Rohr auf 150° (H., B. 18, 1229). Beim Erhitzen von 2-Chlor-benzthiazol mit Zink (H., B. 13, 1229). Beim Erhitzen von Benzthiazol mit 2-Chlor-benzthiazol (H., B. 18, 1229). Beim Erwärmen von Benzthiazol-carbonsäure-(2)-amidin (S. 321) mit 2-Amino-thiophenol in Alkohol (H., B. 20, 2256). — Nadeln oder Prismen (aus Toluol). F: ca. 304° (LANG), ca. 306° (LAUTH, Bl. [3] 15, 83). Destilliert fast unzersetzt (H., B. 13, 1226). Sehr schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln (H., B. 13, 1226). Leicht löslich in konz. Schwefelsäure, Salpetersäure und rauchender Salzsäure (LANG). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbgrün (H., B. 13, 1227). — Liefert beim Erhitzen mit Jodwasser-stoffsäure und rotem Phosphor Anilin, Schwefelwasserstoff und 2-Methyl-benzthiazol (H., B. 13, 1227). Beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure entstehen zwei Dinitroderivate [F: ca. 210° und 290°] (LAUTH). Zerfällt beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd in Ozalsäure und 2-Amino-thiophenol (H., B. 13, 1227, 1230). — Die sehr verdünnte, alkoholische Lösung schmeckt intensiv bitter (H., B. 13, 1227).

2. [Benzoxazolyl-(2)]-[benzoxazolinyliden-(2)]methan C18H10O2N2, s. nebenstehende Formel.

Bis - [3 - isoamyl - bensthiasol - (2)] - methincyaninhydroxyd $C_{23}H_{22}ON_2S_2 = C_6H_4 \underbrace{N(C_5H_{11})(OH)}_{S}C \cdot CH : C\underbrace{N(C_5H_{11})}_{S}C_6H_4$. Zur Konstitution vgl. Mills, Soc. 121 [1922], 455. — Jodid $C_{ss}H_{s1}S_{s}N_{s}\cdot I$. B. Beim Kochen der wäßr. Lösung eines Gemisches der (nicht analysierten) Jodisoamylate von Benzthiazol und 2-Methyl-benzthiazol mit Ammoniak (A. W. HOFMANN, B. 20, 2264). Violettrote Krystalle mit grünem Metallglanz. Unlöslich in Wasser. Löslich in siedendem Alkohol mit tief carmoisinroter Farbe, die auf Zusatz von Säuren verschwindet.

- 3. Stammkerne C₁₆H₁₈O₂N₂.
 - 1. Stammkern $C_{16}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot HC < \stackrel{N}{\cap} > C \cdot C < \stackrel{N}{\cap} > CH \cdot C_6H_5$.

 $\textbf{8.N;8'.N'-Dibenzal-dithiooxamid} \ \ C_{16}H_{18}N_{2}S_{3} = C_{6}H_{5} \cdot HC < \\ \begin{array}{c} N \\ \end{array} > C \cdot C < \\ \begin{array}{c} N \\ \end{array} > CH \cdot C_{6}H_{6}.$ B. Beim Kochen von Benzaldehyd mit Dithiooxamid (EPHRAIM, B. 24, 1027). - Nadeln (aus Benzol oder Eisessig). F: 2096. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Eisessig. Unlöslich in Natronlauge. — Bei der Oxydation mit Permanganat oder Chromschwefelsäure entstehen Benzoesäure, Schwefelsäure und Ammoniak. Bleibt beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr unverändert. Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor im Rohr auf ca. 190º Benzoesaure.

 $\begin{array}{lll} \textbf{S.N}; \textbf{S'.N'-Bis-} \textbf{\{4-nitro-bensal\}-dithiooxamid} & C_{16}H_{10}O_4N_4S_2 = \\ O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC < & N > C \cdot C < & N > CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2. & B. & Beim Erwärmen von S.N; S'.N'-Dibenzal-benzal$ dithiooxamid mit Salpetersaure (D: 1,50) (EPHRAIM, B. 24, 1028). — Citronengelbe Krystalle (aus Anilin). F: 2690. — Bei der Oxydation mit Chromschwefelsaure entstehen 4-Nitrobenzoesäure, Schwefelsäure und Ammoniak. Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor im Rohr auf ca. 190º 4-Amino-benzylamin,

2. a. \(\begin{align*} \text{Di-[benzo\timesazolyl-(2)]-athan,} & \text{N} &



α.β-Di-[bengthiagolyl-(2)]-äthan, 2.2'-Äthylen-di-bengthiagol $C_{16}H_{18}N_{8}S_{8}=C_{6}H_{4} < \frac{N}{8} > C \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot C < \frac{N}{8} > C_{6}H_{4}$. B. Beim Erwärmen von 2-Amino-thiophenol mit Succinamid (A. W. Hofmann, B. 13, 1231). Aus β-[Benzthiazolyl-(2)]-thiopropionsäure-anilid (S. 323) bei der Oxydation mit alkal. Kaliumferricyanid-Lösung (Reissert, Moré, B. 39, 3307). — Nadeln (aus Alkohol). F: 137° (H.). — Wird beim Behandeln mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor bei 250° nur schwierig angegriffen (H.). Liefert beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd 2-Amino-thiophenol (H.). — Hydrochlorid. Gelbe Nadeln. Leicht zersetzlich (H.). — $C_{16}H_{18}N_{2}S_{2} + HCl + AuCl_{3}$. Gelbe Nadeln. Schwer löslich (H.).

- 3. 2.2'-Dimethyl-dibenzoxazolyl-(7.7'), Diathenyl-[3.3'-diamino-2.2'-dioxy-diphenyl]

 Cle H₁₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der trocknen Destillation von 3.3'-Bis-acetamino-2.2'-diacetoxy-diphenyl (Bd. XIII, S. 807)

 CDIELS, BIBERGEIL, B. 35, 309). Tafeln (aus Alkohol). F: 150° (korr.). Leicht löslich in heißem Benzol und Alkohol. Wird aus der Lösung in Salzsäure auf Zusatz von Wasser unverändert wieder ausgeschieden.
- 4. 2.2'-Dimethyl-dibenzoxazolyl-(5.5'), Diathenyl-[3.3'-diamino-4.4'-dioxy-diphenyl]
 Cle H19O2A's, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-diphenyl beim Erhitzen mit Acetylchlorid auf 150° (SCHÜTZ, B. 21, 3532). Beim Erhitzen von 3.3'-Bis-acetamino-4.4'-diacetoxy-diphenyl über den Schmelzpunkt (Kunze, B. 21, 3332). Nadeln oder Prismen. F: 193° (K.), 195° (SCH.). Löslich in Säuren, unlöslich in Alkalilaugen (SCH.).

L. Stammkerne C_nH_{2n-22}O₂N₂.

1. Dianhydro-[1.5-dioxy-anthrachinon-dioxim] (,,Anthra-di-isoxazol") $C_{14}H_4O_2N_3$, Formel I.

Dianhydro - [1.5 - dimercapto - anthrachinon-dioxim] ("1.5-Anthradithiazol") C₁₄H₂N₂S₂, Formel II. B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der Anthrachinon-disulfonsäure-(1.5) (Bd. XI, S. 340) mit Schwefel, Schwefelnatrium und 20% gem wäßrigem Ammoniak im Autoklaven auf 100% (BAYER & Co., D. R. P. 216 306; Frdl. 9, 743; C. 1910 I, 69). — Hellgelbe Nadeln (aus Pyridin). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grünlichgelber Farbe und intensiv grüner Fluorescenz.

- 2. 2.3 Di α furyl chinoxalin $C_{16}H_{10}O_3N_5$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1 Mol Furoin (Bd. XIX, S. 204) mit 1 Mol o-Phenylendiamin im Rohr auf 150° (O. FISCHER, B. 25, 2843). Nadeln (aus Alkohol). F: 134°. Leicht löslich in Benzol, Äther und Chloroform, sehr schwer in Ligroin.
- N CO CH N CO CH N CO CH
- 3. 6-Methyi-2.3-di-α-furyi-chinoxalin C₁₇H₁₂O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Analog der vorhergehenden Verbindung aus Furoin und 3.4-Diamino-toluol (O. FISCHER, B. 25, 2844).

 Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 176°. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwer in Ligroin; die Lösungen fluorescieren grüngelb.

M. Stammkerne $C_n H_{2n-24} O_2 N_2$.

O*.N*-o-Phenylen-[2-amino-3-oxy-phenoxazin],
Dihydro-triphendloxazin C₁₈H₁₃O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Triphendioxazin
mit Phenylhydrazin in Gegenwart von Xylol auf 120° (Seidel, B. 28, 186). — Krystalle
(aus Pyridin + wenig Phenylhydrazin). Schwer löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, leicht in Pyridin. — Gibt beim Erhitzen für sich oder in Nitrobenzol, Anilin und
Pyridin Triphendioxazin.

Diacetylderivat $C_{22}H_{16}O_{4}N_{2} = C_{6}H_{4} \underbrace{N(CO \cdot CH_{2})}_{O}C_{6}H_{2} \underbrace{N(CO \cdot CH_{4})}_{N(CO \cdot CH_{4})}C_{6}H_{4}$. B. Aus Dihydro-triphendioxazin beim Kochen mit Acetanhydrid (Seider, B. 23, 187). — Blättchen. F: 295°. — Beständig gegen wäßr. Kalilauge; wird beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge verseift.

N. Stammkerne C_nH_{2n-26}O₂N₂.

1. Stammkerne C₁₈H₁₀O₂N₂.

1. O. N. - o - Phenylen - [3 - oxy - phenoxazim - (2)],
Triphendioxazin C₁₈H₁₀O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus
2-Nitro-phenol beim Verschmelzen mit Kaliumhydroxyd unter
Zusatz von etwas Wasser (Willstatter, Benz, B. 39, 3501). Beim Kochen von 2-Aminophenol mit salzsaurem 4-Amino-azobenzol in 75% iger Essigsäure (O. Fischer, Hepp, B.
28, 2789). Beim Einleiten von Luft in eine wäßr. Lösung von salzsaurem 2-Amino-phenol
auf dem Wasserbad (Seidel, B. 28, 183). Beim Erwärmen einer wäßr. Lösung von salzsaurem
2-Amino-phenol mit Kaliumferricyanid (G. Fischer, J. pr. [2] 19, 319; vgl. S., B. 23, 182)
oder mit Natriumperoxyd in Gegenwart von Salzsäure (O. F., Trost, B. 26, 3084). Durch
Behandeln von 2-Amino-phenol mit Nitrosobenzol in Eisessig (Krause, B. 32, 126). Bei
vorsichtigem Schmelzen eines Gemisches aus 1 Mol schwefelsaurem 4.6-Diamino-resorcin und
2 Mol 2-Amino-phenol (S., B. 23, 188). Aus 3-Oxy-phenoxazon-(2) (S. 127) und 2-Aminodiphenylamin-hydrochlorid beim Erhitzen in Alkohol im Rohr auf 100° (Diefolder, B. 35,
2821). Neben anderen Produkten bei der Einw. von 2 Mol 2-Amino-phenol auf 1 Mol
10-Methyl-phenoxazinchinon-(2.3) (S. 278) in Eisessig auf dem Wasserbad (D., B. 32, 3525).
Beim Erhitzen von 3-Amino-phenoxazon-(2) (S. 412) mit salzsaurem 2-Amino-phenol auf
150—180° (O. F., H., B. 28, 298).
Granatrote Nadeln (durch Sublimation), stahlblaue bis dunkelviolette Nadeln (aus Xylol).

Granatrote Nadeln (durch Sublimation), stahlblaue bis dunkelviolette Nadeln (aus Xylol). Sublimiert bei 241° (G. Fischer, J. pr. [2] 19, 320), bei ca. 250° (Seidel, B. 23, 185). Der Dampf ist grün (S.). Löst sich in ca. 100 Tln. Nitrobenzol bei 200° und in ca. 1000 Tln. Xylol bei 140° (S.). Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Benzol und Pyridin mit rosa Farbe und grüner Fluorescenz, unlöslich in kaltem Wasser (G. F.; S.). Löst sich in konz. Säuren mit tiefblauer Farbe unter Bildung von Salzen, die durch Wasser hydrolysiert werden (G. F.; S.). — Gibt beim Erhitzen mit Phenylhydrazin in Xylol auf 120° Dihydro-triphendioxazin (S.). Beim Erhitzen mit konz. Jodwasserstoffsäure auf 170° erhält man 2-Amino-phenol (S.). Eine Suspension von Triphendioxazin in Eisessig gibt beim Versetzen mit konz. Salpetersäure eine blaue Lösung, die beim Erhitzen violett wird und nach dem Erkalten ein braunrotes, krystallinisches Nitrierungsprodukt absetzt (S.; O. Fischer, Heff, B. 28, 298). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure erfolgt Sulfurierung (S.). — C12 H10 O2 N2 + 2 HCl. Grüne, goldglänzende Nadeln (G. F.; S.). Die alkoh. Lösung scheidet beim Stehenlassen, rascher beim Verdünnen mit Wasser Triphendioxazin ab (G. F.).

Dinitro-triphendio xazin C₁₈H₂O₂N₄, s. nebenstehende Formel. B. Neben 2-Benzolazo-4-nitro-phenol beim Stehenlassen von 4-Nitro-2-amino-phenol mit 1 Mol Nitrosobenzol in Eisessig (Auwers, Röhrig, B. 30, 995, 996).—Rotbraune, kupferglänzende Blättchen. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe.

2. Di - [chinolylen - (6.7)] - dioxyd, [Dichinolino - 6'.7': 2.3; 7''.6'': 5.6 - (1.4 - dioxin)] 1), [Dipyridino - 2'.3': 2.3; 3''.2'': 6.7 - diphenylendioxyd] 1) $C_{12}H_{10}O_{2}N_{2}$, s. nebenstehende Formel.

$$(\bigcup_{0} \bigcup_{0} \bigcup_{1} \bigcup_{1} \bigcup_{0} \bigcup_{1} \bigcup_$$

Di-[chinolylen-(6.7)]-disulfid, [Dichinolino-6'.7':2.3;7".6":5.6-(1.4-dithiin)]^1), [Dipyridino-2'.3':2.3;3".2":6.7-thianthren]^1), Thiochinanthren C1.4I1.0N.2S1, s. nebenstehende Formel. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Naphthalin bestimmt (Edinger, B. 30, 2418).—B. Beim Erhitzen von Chinolin mit Schwefel auf 180° (Ed., B. 33, 3769), mit Schwefel-knut 180° (Ed., B. 29, 2459; Ed., Lubberger, J. pr. [2] 54, 341) oder Schwefeldichlorid SCl. auf 160° (Ed., B. 29, 2456; Ed., L., J. pr. [2] 54, 353).

— Nadeln (aus Eisessig). F: 306° (Ed., B. 29, 2457; Ed., L.). Im Vakium sublimierbar (Ed., L.). Fast unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln außer siedendem Eisessig und Xylol (Ed., L.). Schwache Base; die Salze zerfallen beim Lösen in Wasser in die Komponenten (Ed., L.). — Sehr beständig gegen Oxydations- und Reduktionsmittel (Ed.,

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII. S. 1-3.

L.; Ed., B. 30, 2418; J. pr. [2] 56, 273). Einw. von Salpetersäure (D: 1,4): Ed., B. 29, 2456. Bei der Einw. von Brom in Eisessig erhält man ein Perbromid, das beim Erhitzen auf 115° unter Abgabe von Brom in das Dihydrobromid (s. u.) übergeht (Ed., Ekeley, J. pr. [2] 66, 224). Gibt mit Acetylchlorid eine Verbindung, die beim Erwärmen mit Wasser wieder zerfällt (Ed., Ek., B. 35, 97; J. pr. [2] 66, 214). — Physiologisch unwirksam (Treupel, B. 30, 2418; J. pr. [2] 56, 274). — C₁₂H₁₀N₂S₂ + 2HCl. Gelbe Nadeln (Ed., Ek., J. pr. [2] 66, 221). — C₁₂H₁₀N₂S₂ + 2HBr. Gelbe Nadeln (Ed., Ek.). — C₁₂H₁₀N₂S₃ + 2H₂SO₄. Rotbraune Nadeln (Ed., Ek.). — C₁₂H₁₀N₂S₃ + H₂SO₄ + 2H₃O. Gelbe Krystalle (Ed., B. 29, 2457; Ed., L.). — C₁₂H₁₀N₂S₃ + 4HNO₃ + 2H₂O. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich teilweise beim Erhitzen auf 80—100° (Ed., Ek.). — Pikrat. Goldgelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 281° (Ed., L.).

Bis-hydroxymethylat $C_{20}H_{18}O_2N_2S_2 = [C_{18}H_{10}N_2S_2](CH_2)_2(OH)_2$. B. Das Dijodid entsteht aus Thiochinanthren beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid im Rohr auf 150° (EDINGER, B. 29, 2457; ED., LUBBERGER, J. pr. [2] 54, 343). — Dichlorid. Nadeln (aus Wasser). F: 284—285° (Zers.) (ED., L.). Leicht löslich in Eisessig, sehr schwer in Alkohol. — Dijodid $C_{20}H_{16}N_2S_2I_2 + 2H_2O$. Dunkelrote Krystalle (ED.; ED., L.). Schmilzt oberhalb 360° (ED.). — Chloroplatinat $C_{20}H_{16}N_2S_2Cl_2 + PtCl_4$ (ED., L.).

3. Di-schinolylen-(7.8)]-dioxyd, [Dichinolino-7.8':2.3;7''.8'':5.6-(1.4-dioxin)] 1), [Dipyridino-2'.3':1.2;2''.3'':5.6-diphenylendioxyd] 1) $\mathrm{C_{18}H_{10}O_2N_2}$, Formel I.

Di-[chinolylen-(7.8)]-disulfid, [Di-chinolino - 7'.8':2.3; 7''.8'':5.6 - (1.4 - di-thiin)]^1), [Dipyridino - 2'.3':1.2; 2''.3'': 5.6-thianthren]^1) $C_{18}H_{10}N_{8}^{3}$, Formel II. B. Man versetzt 8-Methyl-chinolin mit Schwefelchlortir bezw. Schwefeldichlorid

SCl₂ unter starker Kühlung und erhitzt das Gemisch auf 160—170° bezw. 140—150° (Edinger, B. 30, 2419; J. pr. [2] 56, 276, 279). — Blättchen (aus Eisessig). Schmilzt oberhalb 360° (Ed.). Im Vakuum sublimierbar (Ed.). Unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln außer siedendem Eisessig und Xylol (Ed.). — Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,13) Nicotinsäure (Ed.). Bleibt beim Kochen mit Zinkstaub und Eisessig unverändert (Ed.). Bei der Einw. von Brom in Eisessig erhält man ein orangerotes Perbromid das bei 100° Brom und Bromwasserstoff abgibt (Ed., Ekeley, J. pr. [2] 66, 224). Reagiert nicht mit Methyljodid (Ed.). Gibt mit Acetylchlorid eine Verbindung, die beim Erwärmen mit Wasser wieder zerfällt (Ed., Ek., B. 35, 97; J. pr. [2] 66, 214). — Salze: Ed., Ek., J. pr. [2] 66, 222. — C₁₈H₁₀N₂S₂ + 2HCl. Scharlachrote Nadeln. Nimmt an der Luft 2 Mol Wasser auf. — C₁₈H₁₀N₂S₂ + 2HCl + 2H₃O. Gelbe Krystalle. — C₁₈H₁₀N₂S₃ + 2HBr. Dunkelrote Krystalle. — C₁₈H₁₀N₂S₃ + 2HCl + 2H₃O. Rotbraune Nadeln. — C₁₈H₁₀N₂S₃ + 4HNO₃ + 2H₃O. Gelbe Säulen. Zersetzt sich teilweise beim Erhitzen auf 80—100°.

2. 03.N2-0-Phenylen-[3-0xy-1-methyl-phenoxazim-(2)], Methyl-triphendioxazin C₁₀H₁₂O₂N₂, s.
nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 3-Oxy-1(oder 4)methyl-phenoxazon-(2) (S. 131) mit salzsaurem 2-Amino-phenol
und Benzoesäure (Kehrmann, Bürgin, B. 29, 2077). — Dunkelrote Krystalle mit grünem
Metallglanz (aus Toluol). Ziemlich leicht löslich in Benzol, Nitrobenzol und Eisessig.
Löst sich in Benzol mit gelblichroter Farbe und grüner Fluorescenz, in Eisessig mit braunvioletter, in konz. Schwefelsäure mit kornblumenblauer Farbe.

3. Stammkerne $C_{20}H_{14}O_2N_2$.

1. 6'.6" - Dimethyl - [dichinolino - 7'.8':2.3; 7".8": 5.6 - (1.4 - dioxin)] \(^1\)\, 4.8 - Dimethyl - [dipyridino - 2'.3': 1.2; 2".3": 5.6 - diphenylendioxyd] \(^1\)\, $C_{10}H_{14}O_{1}N_{1}$, Formel III.

6'.6"-Dimethyl-[dichinolino-7'.8': 2.8; 7".8":5.6-(1.4-dithin)] 1, 4.8-Dimethyl-[dipyridino-2'.3':1.2; 2".3":5.6-thianthren] 1) C₂₀H₁₄N₂S₂, Formel. IV.

B. Man versetzt 6-Methyl-chinolin mit Schwefelchlorid bezw. Schwefeldichlorid

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

SCl₂ unter Kühlung und erhitzt das Gemisch auf 150° bezw. 120° (EDINGER, EKELEY, J. pr. [2] 66, 215, 225). — Nadeln (aus Eisessig). F: 316° (ED., EK.). Löslich in siedendem Eisessig, Xylol und starken Mineralsäuren (ED., EK.). Schwache Base; die Salze zerfallen beim Erhitzen mit Wasser in die Komponenten (ED., EK., J. pr. [2] 66, 217). — Liefert bei der Einw. von Brom in Eisessig ein Perbromid (rote Nadeln), das bei 100° allmählich Brom und Bromwasserstoff verliert (ED., EK., J. pr. [2] 66, 223). Gibt mit Acetylchlorid eine Verbindung, die beim Erwärmen mit Wasser wieder zerfällt (ED., EK., B. 35, 97; J. pr. [2] 66, 214). — Salze: ED., EK., J. pr. [2] 66, 217. — C₂₀H₁₄N₂S₂ + 2HCl. Gelbe Nadeln. — C₂₀H₁₄N₂S₂ + 2HBr. Gelbe Krystalle. — C₂₀H₁₄N₂S₂ + 2H₂SO₄. Gelbe Nadeln. Nimmt en der Luft 2 Mol Wasser auf. — C₂₀H₁₄N₂S₃ + 2H₂SO₄. Gelbe Nadeln. — C₂₀H₁₄N₂S₂ + 4HNO₃. Goldgelbe Nadeln. — Pikrat C₂₀H₁₄N₂S₂ + 2C₃H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln. — Bis hydroxymmethylet C. H. O. N. S. — (CH.) (CH.) (CH.) (CH.). — Dijodid

Bis-hydroxymethylat $C_{22}H_{23}O_2N_2S_2 = [(CH_3)_2C_{18}H_8N_2S_2](CH_2)_2(OH)_2$. — Dijodid $C_{23}H_{20}S_2N_2I_2$. B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° (Edinger, Ekeley, J. pr. [2] 66, 220). Rote Nadeln (aus Wasser).

2. 2.3-Di- α -furyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin $C_{20}H_{14}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel (R = H).

7-Phenyl-2.3-di-α-furyl-1.2-dihydro - 5.6-benzo-chinoxalin $C_{26}H_{16}O_8N_8$, s. nebenstehende Formel ($R=C_6H_5$). B. Beini Erhitzen vor N^2 -Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 197) mit Furoin auf 180° (O. FISCHER, B. 25, 2845). — Gelbe Nadeln (aus

Furoin auf 180° (O. FISCHER, B. 25, 2845). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 176°. Die Lösung in Benzol oder Äther zeigt grüngelbe Fluorescenz. — Die siedende alkoholische Lösung gibt bei der Einw. von Ferrichlorid in Gegenwart von wenig Salzsäure 2.3-Di-a-furyl-5.6-benzo-chinoxalin-chlorphenylat-(1) (S. 749). — C26H18O2N2+HCl. Bordeauxrote Nadeln. Zerfällt bei Einw. von Wasser in die Komponenten. — 2C26H18O2N2+2HCl+PtCl4. Brauner Niederschlag.

1-p-Tolyl-2.8-di- α -furyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin C_2 , $H_{20}O_4N_2$, s. obenstehende Formel (R = $C_6H_4 \cdot CH_3$). B. Beim Erhitzen von N²-p-Tolyl-naphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 198) mit Furoin auf 180° (O. FISCHER, B. 25, 2846). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol), F: 186°. Die Lösung in Benzol oder Äther zeigt grüngelbe Fluorescenz.

O. Stammkerne $C_n H_{2n-28} O_2 N_2$.

Stammkerne $C_{20}H_{12}O_2N_2$.

1.2-Di-[benzthiazolyl-(2)]-benzol, 2.2'-o-Phenylen-di-benzthiazol $C_{80}H_{18}N_{2}S_{8}=C_{8}H_{4}<\frac{N}{S}$ -C'- $C_{8}H_{4}$ -C'- $\frac{N}{S}$ -C'_{8}H_{4}. B. Beim Erhitzen von salzsaurem 2-Amino-thiophenol mit Phthalylchlorid (A. W. Hofmann, B. 13, 1233). — Prismen (aus Alkohol). F: 112°. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser und Natronlauge. Löst sich in Salzsäure mit hellgelber Farbe. — Hydrochlorid. Ziemlich schwer löslich. Zerfällt in Wasser in die Komponenten.

2. 2'.2''-Diphenyl-[bis-oxazolo-4'.5': 1.2; 4''.5'': 4.5-benzol] 1), Dibenzenyl-[2.5-diamino-hydro-C₆H₅·CN C·C₆H chinon] C₁₀H₁₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel.

2'.2''- Diphenyl - [bis-thiasolo-4'.5':1.2; 4''.5'':4.5-ben-sol] 1), Dibensenyl - [2.5 - diamino - dithiohydrochinon]

C₂₀H₁₂N₂S₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von

Benzaldehyd auf das Kaliumsalz der Phenylendiamin-(1.4)-bis-thiosulfonsäure-(2.5) (Bd. XIII,

Benzaldenyd auf das Kaliumsalz der Phenylendiamin-(1.4)-bis-thiosulfonsäure-(2.5) (Bd. XIII, S. 792) in siedender verdünnter Essigsäure und Erhitzen des Reaktionsprodukts auf 230—240° (Green, Perkin, Soc. 83, 1207). — Gelbliche Nadeln (aus Amylakohol). F: 232—234°.

3. 2.3-Di-α-furyi-5.6-benzo-chinoxalin C₂₀H₁₂O₂N₂,
s. nebenstehende Formel. B. Aus Naphthylendiamin-(1.2) beim Erhitzen mit Furoin oder Furil im Rohr auf 200° (O. FISCHER, B. 25,
2844). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 147°.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2.3-Di-a-furyl-5.6-benzo-chinoxalin-hydroxyphenylat-(1) bezw. 1-Phenyl-2-oxy-2.8-di- α -furyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin $C_{16}H_{19}O_3N_2$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der

Formel II, die der Salze der Formel I (KEHRMANN, WOULFSON, B. 32, 1042; I. HANTZSCH, KALB, B. 32, 3127). - B. Das Chlorid entsteht bei der Einw. von Ferrichlorid auf eine siedende alkoho-

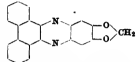
C4H3O C4H3O CaH

 $N \approx_{\mathbf{C} \cdot \mathbf{C_4 H_3 O}}$ N C(OH) · C4H3O

lische Lösung von 1-Phenyl-2.3-di-α-furyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin (S. 748) in Gegenwart von wenig Salzsäure; es liefert mit Alkali die freie Base (O. Fischer, B. 25, 2845). — Grüngelbe Prismen (aus Alkohol). F: 160° (O. F.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin (O. F.).

P. Stammkerne C_n H_{2n-30} O₂ N₂.

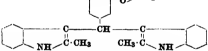
1. 6.7-Methylendioxy-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin, 6.7 - Methylendioxy - [phenanthreno - 9'.10': 2.3 chinoxalin (, Methylendioxy-phenanthrophenazin") C₂₁H₁₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Man reduziert [5-Nitro-4-amino-brenzcatechin]-methylenather (Frgw.



Bd. XVII/XIX, S. 764) mit Zinkstaub und Eisessig in Gegenwart von Alkohol und behandelt darauf mit Phenanthrenchinon (HERZ, B. 38, 2859; MAMELI, G. 39 II, 184). — Goldgelbe Blättchen und orangerote Nadeln (aus Benzol) oder goldgelbe Nadeln (durch Sublimation). F: 3050 (M.), 3090 (H.). Leicht löslich in Eisessig, löslich in Alkohol, etwas löslich in siedendem Benzol, unlöslich in Wasser (H.; M.). Die Lösungen in Eisessig und Benzol zeigen violette Fluorescenz (H.; M.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit retvioletter Farbe (H.; M.).

 [3.4 - Methylendioxy-phenyl]-bis-[2-methyl-indolyl-(3)]-methan, 3.3'-Piperonyliden-bis-[2-methyl-indol], Piperonyliden-bis-methyl-

ketol $C_{26}H_{22}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1 Mol Piperonal und 2 Mol 2-Methyl-indol beim Erhitzen im Rohr auf 1000 (Renz, Loew, B. 36, 4329) oder beim Behandeln mit Alkohol + wenig Salzsäure (FREUND, LEBACH, B. 38, 2651). — Blättchen (aus wäßr. Aceton) oder Nadeln



(aus Alkohol + Aceton). F: 206-2120 (Zers.) (Fr., Le.), 2130 (R., L.; Fr., B. 37, 323). Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Eisessig und Aceton, schwer in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (R., L.; FR., LE.). - Gibt bei der Oxydation mit Chloranil einen roten Farbstoff (FR., LE.). Beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure erhält man 2-Methyl-indol und 2-Methyl-3-piperonyliden-indolenin (FR., LE.).

[3.4 - Methylendioxy - phenyl] - bis - [1 - äthyl - 2 - methyl - indolyl - (3)] - methan, 3.3' - Piperonyliden - bis - [1 - \ddot{a} thyl - 2 - \ddot{a} thyl - indol] $C_{30}H_{30}O_{2}N_{2} =$

 $C_8H_4\underbrace{C}_{N(C_2H_5)}\underbrace{C\cdot CH_3}CH\Big(C_6H_8<\underset{O}{O}>CH_2\Big)\underbrace{CH_3\cdot C}_{N(C_2H_5)}\underbrace{C}_{C_6H_4}.\ \textit{B. Aus 1 Mol Pipero-}$ nal und 2 Mol 1-Athyl-2-methyl-indol (nicht beschrieben) beim Behandeln mit Alkohol + wenig Salzsäure (Freund, Lebach, B. 38, 2652). — Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: 175° (Fr., LE.; FR., B. 37, 323). Leicht löslich in Aceton, Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol (Fr., Le.; Fr., B. 37, 323), — Der bei der Oxydation mit Chloranil entstehende Farbstoff färbt braunrot (Fr., LE.).

Q. Stammkerne $C_n H_{2n-32} O_2 N_2$.

Stammkerne $C_{22}H_{12}O_2N_2$.

1. Bis-[naphtho-2'.1':4.5-oxazolyl-(2)]1) C22H12O2N2, Formel III.

Bis-[naphtho-2'.1':4.5-thiasoly1-(2)] 1) 1 C $_{23}$ H₁₂N₂S₂, Formel IV. B. Beim Erhitzen von β -Acetnaphthalid (Bd. XII, S. 1284) mit Schwefel (A. W. Hofmann, B. 20, 1804). —

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Gelbe Blättchen (durch Sublimation). Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln. Gibt beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd nicht näher beschriebenes 2-Amino-thionaphthol-(1), das sich rasch zu Bis-[2-amino-naphthyl-(1)]-disulfid oxydiert.

2. Bis-fnaphtho-1'.2': 4.5-oxazolyl-(2)] $C_{22}H_{12}O_{2}N_{2}$, Formel I.

Bis-[naphtho-1'.2':4.5-thiasolyl-(2)] 1) $C_{22}H_{12}N_2S_2$, Formel II. B. Beim Kochen eines Gemisches aus α -Naphthylamin, Glycerin und Schwefel (Lang, B. 25, 1903). Entsteht



auch beim Erhitzen von α-Acetnaphthalid (Bd. XII, S. 1230) mit Schwefel (A. W. Hofmann, B. 20, 1800). — Goldgelbe Blättchen (durch Sublimation). — Schmilzt und zersetzt sich weit oberhalb 300° (H.). Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol, ziemlich leicht löslich in warmem Nitrobenzol (H.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe und braunroter Fluorescenz (H.; L.). — Liefert beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd 1-Amino-thionaphthol-(2) (Bd. XIII, S. 681) (H.).

R. Stammkerne C_n H_{2n-40} O₂ N₂.

Phenyl-bis-[2-
$$\alpha$$
-furyl-indolyl-(3)]-methan, 3.3'-Benzal-bis-[2- α -furyl-indol] $C_{31}H_{32}O_{2}N_{2}$, s. nebenst. Formel.

Phenyl-bis-[2- α -thienyl-indolyl-(3)]-methan, 8.3'-Benzal-bis-[2- α -thienyl-indol] $C_{21}H_{22}N_2S_2 = \begin{bmatrix} C_6H_4 & C & C \\ NH & C \cdot C_4H_3S \end{bmatrix}_2^{C} CH \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 2 Mol 2- α -Thienyl-indol (S. 69) mit 1 Mol Benzaldehyd auf dem Wasserbad (Brunck, A. 272, 203). — Gelbe Blättchen (au³ Alkohol + Aceton). F: 245° (Zers.). Leicht löslich in Aceton, schwer in Alkohol, Äther, Ligroin und Benzol. — Beim Kochen mit konz. Salzsäure wird Benzaldehyd abgespalten.

II. Oxy-Verbindungen.

A. Monooxy-Verbindungen.

1. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-26} O_3 N_2$.

2-0xy-2.3-di- α -furyi-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin $C_{20}H_{14}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel (R = H).

1-Phenyi-2-oxy-2.8-di- α -furyi-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin $C_{30}H_{14}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel (R = C_6H_5).

Vgl. 2.3-Di- α -furyi-5.6-benzo-chinoxalin-hydroxyphenylat-(1), S. 749.

2. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-28} O_3 N_2$.

3-0 x y - 2'.2" - dip he n y l - [bis - o x a z o lo - 4'.5':1.2; 5".4":4.5-ben z o l] l)
$$C_{20}H_{12}O_{2}N_{2}$$
, s. nebenstehende Formel $C_{4}I_{5} \cdot C_{0}N_{0} \cdot C_{4}I_{1}$ $C_{5}I_{5} \cdot C_{5}N_{0} \cdot C_{5}I_{5} \cdot C_{6}I_{5}$

3-Bensoyloxy-2'.2''-diphenyl-[bis-oxasolo-4'.5':1.2;5''.4'':4.5-bensol] $C_{27}H_{16}O_{4}N_{2}$, s. nebenstehende Formel ($R=CO\cdot C_{6}H_{5}$). B. Beim Erhitzen von salzsaurem 4.6-Diamino-pyrogallol mit Benzoylchlorid (Einhorn, Cobliner, Periffer, B. 37; 122). — Nadeln (aus Benzol). F: 291°. Schwer löslich in absol. Alkohol und Benzol, unlöslich in kalter verdünnter Alkalilauge.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

B. Dioxy-Verbindungen.

1. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-12} O_4 N_2$.

5.8 - Dioxy-6.7 - methylendioxy-2.3 - dimethyl-chin-exalin $C_{11}H_{10}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel (R = H).

5.8 - Dimethoxy-6.7 - methylendioxy-2.3 - dimethyl-chin-exalin $C_{13}H_{14}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel (R = CH₃). B. Beim Kochen von Diaminoapion (Bd. XIX, S. 337) mit Diacetyl in Alkohol (CTAMICIAN, SILBER, B. 23, 2290; G. 21 I, 161; R. A. L. [4] 6 II, 91). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 176°.

2. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-20} O_4 N_2$.

S.N; S'.N'-Disalicylal-dithicoxamid $C_{16}H_{18}O_3N_2S_3 = HO \cdot C_6H_6 \cdot HC < N > C \cdot C < N > CH \cdot C_6H_6 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von Salicylaldehyd mit Dithicoxamid (Ephram, B. 24, 1028). — Gelbe Krystalle (aus Chloroform). Löslich in Natronlauge mit roter Farbe.

Dibensoylderivat $C_{30}H_{30}O_4N_3S_3 = C_6H_6 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_6 \cdot HC < N > C \cdot C < N > CH \cdot C_6H_6 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus S.N; S'.N'-Disalicylal-dithiooxamid und Benzoylchlorid in Natronlauge (EPHRAIM, B. 24, 1028). — Gelblich. F: 156°.

3. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-28} O_4 N_2$.

5.8 - Dioxy - 6.7 - methylendioxy - 2.3 - diphenyl-chin-oxalin C₂₁H₁₄O₆N₂, s. nebenstehende Formel (R = H).

5.8 - Dimethoxy - 6.7 - methylendioxy - 2.3 - diphenyl-chin-oxalin C₂₂H₁₆O₄N₂, s. nebenstehende Formel (R = CH₂). B. Aus
Diaminoapion (Bd. XIX, S. 337) und Benzil in Eisessig (CIAMI-CIAN, SILBER, B. 23, 2291; G. 21 I, 162; R. A. L. [4] 6 II, 91). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 222°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist intensiv rotviolett.

C. Tetraoxy-Verbindungen.

Tetraoxy-Verbindungen C_n H_{2n-32} O₆ N₂.
 Dehydromorphin C₂₄H₂₆O₆N₂ s. bei Morphin, Syst. No. 4785.

2. Tetraoxy-Verbindungen C_nH_{2n-84}O₆N₂.

Bebeerin $C_{26}H_{28}O_6N_2$ s. Syst. No. 4782. Berbamin $C_{27}H_{60}O_6N_2$ s. Syst. No. 4782. Oxyscanthin $C_{27}H_{40}O_6N_2$ s. Syst. No. 4782.

III. Oxo-Verbindungen.

A. Monooxo-Verbindungen.

1. Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n}O₃N₂.

5 - 0×0 - 1.2.3.4 - dioxdiazolidin, 1.2.3.4 - Dioxdiazolidon - (5) $CH_2O_3N_2 = HN$ —NH $OC \cdot O \cdot O$

3-Phenyl-5-phenylhydrazono-1.2.3.4-dithiodiazolidin-2-oxyd bezw. 8-Phenyl-5-phenylhydrazino-1.2.3.4-dithiodiazol-2-oxyd $C_{13}H_{19}ON_4S_3=$

HN—N·C₆H₅ bezw.

C₆H₅·NH·N·C·S·S·S·O

C₅H₅·NH·NH·C·S·S·S·O

sulfocarbizin"). B. Durch vorsichtige Reduktion von 5-Benzolazo-3-phenyl-1.2.3.4-dithiodiazol-2-oxyd (S. 760) mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung (FREUND, WISCHEWIANSKY, B. 26, 2495). — Krystalle. F: 162°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Benzol.

— Ist sehr leicht oxydierbar.

2. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-4} O_8 N_2$.

2'-0xo-2.3.2'.5'-tetrahydro-[furano-3'.4':4.5-(1.2.3-oxdiazol)] 1), Lacton der 5-0xymethyl- Δ^4 -1.2.3-oxdiazolin-carbonsäure-(4) oder 2.4-Dioxo-3-hydrazi-tetrahydrofuran, α -Hydrazi-tetronsäure, Dihydrodiazo-

des Natriumsalzes der Tetronsäurediazosulfonsäure (Bd. XVII, S. 553) mit konz. Salzsäure bei Zimmertemperatur (Wolff, Lüttringhaus, A. 312, 154). — Gelbliche Blättohen (aus Wasser oder Alkohol). Wird bei 180° braun und zersetzt sich bei 190°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Äther, sehr schwer in kaltem Wasser und Chloroform; löslich in 30 Tln. siedendem Wasser; leicht löslich in konz. Salzsäure. Die wäßt. Lösung reagiert neutral. — Wird beim Kochen mit Alkohol und Tierkohle unter Luftzutritt, beim Behandeln mit 2 Atomen Jod in heißer wäßriger Lösung oder bei der Einw. von Quecksilberchlorid + Quecksilberoxyd zu Diazotetronsäureauhydrid (S. 753) oxydiert. Wird durch Bromwasser zersetzt. Löst sich in Ammoniak, Soda-Lösung oder Natronlauge mit gelbroter Farbe unter Entwicklung von Stickstoff und Bildung von Tetronsäure. — Gibt beim Versetzen mit Ferrichlorid-Lösung und einer geringen Menge Alkalicarbonat eine unbeständige, blauviolette Färbung.

Verbindung C₄H₅O₅N₅, vielleicht OC C NH Oder HO·N:C C NH
O·CH₃·C·N(OH)·NH Oder H₂C·O·CO

B. Beim Erwärmen von Dihydrodiazotetronsäure (s. o.) mit salzsaurem Hydroxylamin in Wasser bei Gegenwart einer sehr geringen Menge Salzsäure auf dem Wasserbad (WOLFF, LÜTTRINGHAUS, A. 312, 153). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser). Wird bei 220° braun und zersetzt sich bei 250°. Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Wasser, fast unlöslich in Chloroform und Benzol. — Liefert beim Behandeln mit Quecksilberchlorid in Wasser oder mit Quecksilberoxyd in Essigsäure das Oxim der Tetronsäure (Bd. XVII, S. 405).

¹⁾ Zur Steilungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

²) Zur Formulierung vgl. den Artikel Hydrasicssigsäure, Bd. XXV, S. 108.

3. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-6} O_3 N_2$.

2'-0xo-2'.5'-dihydro-[furano-3'.4':4.5-(1.2.3-oxdlazol)] ^1), Lacton der 5-0xymethyl-1.2.3-oxdlazol-carbonsäure-(4) oder 2.4-Dioxo-3-dlazotetrahydrofuran, α -Diazo-tetronsäure, "Anhydrid der Diazotetronsäure", "Diazotetronsäureanhydrid" $C_4H_1O_3N_2=\frac{OC-C-N}{O\cdot CH_1\cdot C\cdot O\cdot N}$ oder

Natriumnitrit und Salzsäure unter Kühlung (WOLFF, LÜTTRINGHAUS, A. 312, 144). — Tafeln (aus Chloroform + Ligroin), F: 93°; Prismen (aus Benzol), die an der Luft verwittern (W.. L.). Leicht löslich in Chloroform, siedendem Benzol und Wasser, ziemlich schwer in Alkohol und Äther; löslich in ca. 15 Tln. Wasser bei Zimmertemperatur (W., L.). Die wäßr. Lösung reagiert neutral (W., L.). — Bei der Einw. von Ammoniumhydrosulfid erhält man Tetronsäure neben geringen Mengen $\alpha.\alpha'$ -Di-tetronsäure (vgl. Bd. XIX, S. 194) und anderen Produkten (W., A. 325, 177). Liefert beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure α-Amino-tetronsäure (W., L.). Bei der Einw. von 1 Mol Natriumsulfit- oder Natriumdisulfit-Lösung entsteht das Dinatriumsalz der Tetronsäurediazosulfonsäure (Bd. XVII, S. 553) (W., L.). Ğibt beim Behandeln mit ½ Mol Barytwasser bei 0° und Ansäuern mit der berechneten Menge Schweft lsäure Glykoloyl-glykolsäure (Bd. III, S. 239); beim Kochen mit überschüssigem Barytwasser entsteht Glykolsaure (W., L.). Beim Behandeln von a-Diazo-tetronsaure mit Acetessigester und Kaliumacetat in heißem Alkohol entsteht Tetronsäure-azo-acetessigsäure äthylester (Bd. XVII, S. 553) (W., A. 325, 179). Liefert beim Erwärmen mit Phenylhydrazin $\alpha.\beta$ -Bisphenylhydrazono-butyrolacton (Bd. XVII, S. 554) und andere Produkte (W., A. 325, 156, 160). — Löst sich in Natriumacetat-, Kaliumcyanid- und Natriumsulfit-Lösung mit roter Farbe (W., L.). Gibt in wäßr. Lösung mit α-Naphthol-natrium eine braunrote Färbung; beim Ansäuern fällt ein brauner Farbstoff aus, der in essigsaurer Lösung Seide und Wolle kupferrot färbt (W., L.).

4. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-10} O_3 N_2$.

Anhydro-[2.6-dimethyl-3.5-bis-(α -oximino-äthyl)pyron] $C_{11}H_{12}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen
von 1 Mol 2.6-Dimethyl-3.5-diacetyl-pyron mit 2 Mol Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumcarbonat in Wasser auf dem Wasserbad (Palazzo, Onorato,
C. 1905 I, 1259; G. 35 II, 486). — Krystalle (aus Petroläther). F: 68°.

5. Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-14}O₃N₂.

5-0xo-3-methyl-4-piperonyliden - pyrazolin, 3-Methyl-4-piperonyliden - pyrazolon - (5) $C_{1s}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel (R = H).

1-Phenyl-3-methyl-4-piperonyliden-pyrazolon-(5) C₁₈H₁₈O₃N₂, s. obenstehende Formel (R=C₆H₅). B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von Piperonal und 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) auf 130—140° (Тамвов, B. 33, 869). — Ziegelrote Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 166—167°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

²⁾ Zur Formulierung vgl. a. die Anm. bei Diszomethan, Bd. XXIII, S. 25.

B. Dioxo-Verbindungen.

1. Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-6}O₄N₂.

3.6-Diacetyl-1.4.2.5-dioxdiazin
$$C_8H_2O_4N_3 = \frac{CH_3 \cdot CO \cdot C : N \cdot O}{O \cdot N : C \cdot CO \cdot CH_3}$$

 $\begin{array}{ll} \textbf{Dioxim, 3.6-Bis-[α-oximino-$athyl]-1.4.2.5-dioxdiamin} & \text{(,,Schmitzscher K\"{o}rper'') C}_6H_8O_4N_4 = & \overset{CH_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C:N\cdot O}{\circ \cdot N\cdot \dot{C}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3} \end{array} \\ \begin{array}{ll} \text{(?) s. Bd. III, S. 622.} \end{array}$

2. Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-8}O₄N₂.

- 1. 5.5'-Dloxo-3.3'-dimethyl-dilsoxazolinyl-(4.4'), "Bis-methyllsox-azolon" $C_8H_2O_4N_2=\frac{CH_3\cdot C-CH-HC-C\cdot CH_3}{N\cdot O\cdot CO}$ bezw. desmotrope Formen. B. Neben 1-Oxy-2.5-dimethyl-pyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester bei der Einw. von Hydroxylamin-hydrochlorid und Natriumacetat auf Diacetbernsteinsäureester (Bd. III, S. 841) in Eisessig (KNORR, A. 236, 298; MÜNCHMEYER, B. 19, 1849; V. MEYER, B. 21, 1361 Anm.; vgl. K., B. 22, 162). Beim Erwärmen von Isocarbonyrotritarsäureäthylester (Bd. XVIII, S. 465).
- hydrochlorid und Natriumacetat auf Diacetbernsteinsäureester (Bd. III, S. 841) in Eisessig (Knorr, A. 236, 298; Münchmeyer, B. 19, 1849; V. Meyer, B. 21, 1361 Anm.; vgl. K., B. 22, 162). Beim Erwärmen von Isocarbopyrotritarsäureäthylester (Bd. XVIII, S. 465) mit Hydroxylamin in essigsaurer Lösung (K., B. 22, 161). Nadeln (aus Alkohol). Verpufft bei ca. 190°, ohne zu schmelzen; schwer löslich in kaltem Alkohol; reagiert sauer (K., A. 236, 298; B. 22, 162).
- 2. Bis-[5-0x0-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-methan, 4.4'-Methylenbis-[3-methyl-isoxazolon-(5)] $C_0H_{10}O_4N_2= \begin{array}{c} CH_3\cdot C --CH\cdot CH_2\cdot HC --C\cdot CH_3 \\ N\cdot O\cdot CO & OC\cdot O\cdot N \end{array}$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Methylen-bis-acetessigester (Bd. III, S. 844) und salzsaurem Hydroxylamin in verd. Alkohol (RABE, A. 332, 12). Nadeln (aus Alkohol).

Zersetzt sich bei 180-183°. Leicht löslich in Alkalien, schwerer in Säuren.

3. $\alpha.\alpha$ - Bis - [5 - oxo - 3 - methyl-lsoxazolinyl-(4)] - äthan, 4.4' - Äthylidenbis - [3 - methyl-isoxazolon - (5)] $C_{10}H_{12}O_4N_2=CH\cdot CH(CH_2)\cdot HC - C\cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Äthyliden-bis-

N·O·CO OC·O·N destroyle Former. B. Aus Advinder-bisacetessigsäure-diäthylester (Bd. III, S. 845) und salzsaurem Hydroxylamin in verd. Alkohol (RABE, A. 832, 20). — Nadeln (aus Alkohol). F: 157° (Zers.). Löslich in Alkohol und Essigester, unlöslich in Wasser, Äther, Chloroform und Ligroin. Löslich in Säuren und Alkalien.

4. 5.5'-Dioxo-4.4'-dimethyl-3.3'-dläthyl-dilsoxazolinyl-(4.4') $C_{12}H_{12}O_4N_2 = C_2H_5\cdot C$ — $C(CH_2)\cdot (CH_3)C$ — $C\cdot C_2H_5$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei 4-Brom-4-methyl-3-äthyl-isoxazolon-(5), S. 163.

3. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-10} O_4 N_2$.

Benzfurazanchinon-(4.7)-1.3-oxyd, Benzfuroxanchinon-(4.7) C₂H₂O₄N₂, Formel I.

Dioxim des Bensfuroxanchinons - (4.7) $C_6H_4O_4N_4$, Formel II. Vgl. ,,2.3 - Dinitroso - benzo - chinon-(1.4)-dioxim", Bd. VII, S. 886.

I.
$$0 \times N$$
 o II. $0 \times N$ o N

4. Dioxo-Verbindungen C_n H_{2n-12} O₄ N₂.

2'.2"-Dloxo-[bls-oxazolino-4'.5':1.2;5".4":4.5-benzol]¹) oc $\stackrel{\text{NH}}{\circ}$ Co $\stackrel{\text{C}_8}{\circ}$ Ris-phenylimino-[bis-oxazolino-4'.5':1.2;5".4":4.5-benzol] $\stackrel{\text{NH}}{\circ}$ Co $\stackrel{\text{C}_8}{\circ}$ Ris-phenylimino-[bis-oxazolino-4'.5':1.2;5".4":4.5-benzol] $\stackrel{\text{C}_8}{\circ}$ Co. N·C₆H₅ bezw. desmotrope Formen. B. Neben 2'.2"-Dithion-[bis-oxazolino-4'.5':1.2;5".4":4.5-benzol] (s. u.) beim Erhitzen von 4.6-Bis-benzolazoresorcin (Bd. XVI, S. 186) mit Schwefelkohlenstoff im Rohr auf 150—155° (Jacobson, Schenke, B. 22, 3239). Beim Erhitzen von 2'.2"-Dithion-[bis-oxazolino-4'.5':1.2;5".4":4.5-benzol] mit Anilin und Alkohol auf 180° (J., Sch., B. 22, 3240). — Amorphes Pulver. Zersetzt sich von ca. 240° an, schmilzt unter Zersetzung oberhalb 270°. — Pikrat C₂₀H₁₄O₂N₄ + 2C₅H₂O₇N₃. Hellgelb, amorph. Zersetzt sich oberhalb 240°. Schwer löslich in Alkohol.

2'.2"- Dithion - [bis - oxasolino - 4'.5':1.2; 5".4":4.5 - benzol] $C_8H_4O_2N_2S_8 = SC < NH > C_6H_2 < NH > CS$ bezw. desmotrope Formen. B. s. im vorangehenden Artikel. — Gelbliches, amorphes Pulver. Färbt sich von 250° an dunkel, schmilzt unter Zersetzung gegen 270° (JACOBSON, SCHENKE, B. 22, 3240). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

5. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-16} O_4 N_2$.

1. 1'.4' - Dio xo - 1'.4' - dihydro - [naphtho - 2'.3': 3.4 - (1.2.5 - oxdiazol)] - 2.5 - oxyd ¹), 3.4 - Phthalyl - furazan - 2.5 - oxyd, 3.4 - Phthalyl - furo xan $C_{10}H_4O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. Vgl. ,2.3-Dinitroso-naphthochinon-(1.4)", Bd. VII, S. 891.

2. Dioxo-Verbindungen $C_{12}H_8O_4N_2$.

1. 6'.6"-Dioxo-2'.2"-dimethyl-[di-(1.3-oxazino)-4'.5':1.2; 5".4":4.5-benzol]¹¹, Dianhydro-[4.6-bis-acetamino-isophthalsaure] (,,m-Bisacetanthranil'') C₁₃H₈O₄N₈, s. nebenstehende Formel. Zur OCOOO COOO Konstitution vgl. die bei Benzoylanthranil (S. 221) zitierte Literatur. — B. Beim Kochen von 4.6-Diamino-isophthalsaure mit Acetanhydrid (Bogert, Kropff, Am. Soc. 31, 845). — Nadeln (aus Acetanhydrid oder Äthylacetat). F: 282° (korr.). — Gibt beim Kochen mit Wasser oder Alkohol 4.6-Bis-acetamino-isophthalsaure. Liefert beim Kochen mit verd. Ammoniak 6'.6"-Dioxo-2'.2"-dimethyl-1'.6'.1".6"-tetrahydro-[dipyrimidino-4'.5':1.2; 5".4":4.5-benzol] (Bd. XXVI, S. 501); reagiert analog mit Methylamin, Propylamin und Anilin. Beim Erhitzen mit Isoamylamin entsteht 4.6-Bis-acetamino-isophthalsaure-bis-isoamylamid.

2. 6'.6"-Dioxo-2'.2"-dimethyl-[di-(1.3-oxazino)-4'.5':1.2; 4".5":4.5-benzol] 1, Dianhydro-[2.5-bis-acetamino-terephthalsdure] ("Diacetanthranil") C₁₂H₂O₄N₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. die bei Benzoylanthranil (S. 221) zitierte Literatur.

— B. Beim Kochen von 2.5-Diamino-terephthalsäure mit

— B. Beim Kochen von 2.5-Diamino-terephthalsäure mit

— COO N=C-CH₃

Acetanhydrid (Bogert, Nelson, Am. Soc. 29, 735).

— Schuppen (aus Acetanhydrid).

— Gibt beim Erhitzen mit Anilin 1'.1"-Diphenyl-6'.6"-dioxo-2'.2"-dimethyl-1'.6'.1".6"-tetrahydro-[dipyrimidino-4'.5':1.2;4".5":4.5-benzol] (Bd. XXVI, S. 501).

3. Phenyl-bis-[5-oxo-3-methyl-isoxazolinyl-(4)]-methan, 4.4'-Benzal-bis-[3-methyl-isoxazolon-(5)] $C_{16}H_{14}O_4N_3=CH_{12}CH_{13}CH_{14}CH_{14}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH_{15}CH$

CH_s·C—CH·CH<sub>(C₆H₈)·HC—C·CH₈
bezw. desmotrope Formen. B. Bei langem Kochen
N·O·CO
OC·O·N
bezw. desmotrope Formen. B. Bei langem Kochen
von 3-Methyl-4-benzal-isoxazolon-(5) (S. 213) mit 3 Mol verd. Natronlauge (Schiff, Betti,
B. 30, 1338; G. 27 II, 208). — Gelbliche Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 145°. Ziemlich
leicht löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Äther und Benzol.</sub>

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

6. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_4N_2$.

Dilactam der [4.4'-Diamino-diphenylen-(3.3')]- oc NH co di-glykolsäure C₁₆H₁₂O₄N₂, s. nebenstehende Formel. H₂O CH₂
B. Aus o.o'.Hydrazophenoxyessigsäure (Bd. XV, S. 593) beim Erwärmen mit starker Salzsäure (BASF, D. R. P. 55506; Frdl. 2, 456). — Krystallinisches Pulver. Schmilzt nicht bis 300°. Fast unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Löst sich in Natronlauge bei kurzem Erwärmen unverändert; bei längerem Erwärmen entsteht das Natriumsalz der 4.4'-Diamino-diphenylen-(3.3')-di-glykolsäure (krystallinisch; sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol), das beim Erwärmen mit verd. Säuren wieder in das Dilactam übergeht.

7. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-22} O_4 N_2$.

 $\begin{array}{c} \textbf{Dioxo-Verbindung} \ \ C_{32}H_{32}O_4N_3 = \\ \hline CH_3 \cdot C : N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N : C \cdot CH_3 \\ \hline CH_3 \cdot C : N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N : C \cdot CH_3 \\ \hline CH_3 \cdot C : N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N : C \cdot CH_3 \\ \hline \end{array}$

8. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-24} O_4 N_2$.

1. Dioxo-Verbindungen $C_{16}H_8O_4N_2$.

1. 6.6' - Dioxo - 4.5; 4'.5' - dibenzo - di - [1.2-oxazi-nyl] - (3.3'), Dianhydro - [benzildioxim - dicarbon-sdure - (2.2')] C₁₀H₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim

Erhitzen von Diphthalylsäure (Bd. X, S. 910) mit Hydroxylaminhydrochlorid und verd. Alkohol im Rohr auf 180—190° (Graebe, Juillard, A. 242, 230). Aus der Verbindung C₁₀H₈O₅ (Bd. X, S. 911) beim Erhitzen mit Hydroxylaminhydrochlorid und Alkohol im Rohr auf 100° (G., J., A. 242, 232). — Nadeln. F: 285—286°. Fast unlöslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Wasser, löslich in siedendem Eisessig und in warmem Phenol. Löst sich in Alkalilaugen, bei längerem Kochen auch in Alkalicarbonat-Lösungen; wird aus den alkal. Lösungen durch Säuren unverändert gefällt.

2. Dehydroindigo - 1.2; 1'.2' - dioxyd (Diisatogen) C₁₆H₂O₄N₂, s. nebenstehende Formel, s. Bd. XXIV, S. 435.

2. $\alpha.\beta$ - Bis - [6 - 0x 0 - 4.5 - benzo - 1.2 - 0xazinyi - (3)] - āthan, 3.3' - Āthylenbis - [6 - 0x 0 - 4.5 - benzo - 1.2 - 0xazin], Dianhydro - [diphenacyldioxim-dicarbonsāure - (2.2')] $C_{18}H_{12}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Diphenacyldicarbonsäure - (2.2') (Bd. X, S. 915) mit Hydroxylamin-hydrochlorid, Alkohol und etwas Salzsäure im Rohr auf 100° (Baumann, B. 20, 1492). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: ca. 270° (unter Braunfärbung). Fast unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, löslich in Nitrobenzol. Löst sich in alkoh. Alkalilaugen bei längerem Kochen.

9. Dioxo-Verbindungen C_n H_{2n-84} O₄ N₂.

Verbindung C₂₄H₁₄O₄N₂, Formel I.

Verbindung $C_{24}H_{14}O_2N_4S_3$, Formel II. Diese Konstitution wird von STEINKOFF, HEMPEL (A. 495 [1932], 151, 153) dem Indophenin (Bd. XXI, S. 438) zugeschrieben.

10. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n\to 0} O_4 N_2$.

Dianhydro-[4.4'-bis-benzamino-diphenylmethan-dicarbonsäure-(3.3')] (,, Dibenzoyldianthranilmethan") $C_{29}H_{18}O_4N_3$, s. untenstehende Formel. B. Durch Behandeln von salzsaurer 4.4'-Diamino-diphenylmethan-dicarbonsäure-(3.3') mit Benzoylchlorid und Pyridin in der Kälte (Heller, Fiessell-Cahs.) C_{6H_5} . $C_{6H_$

C. Oxy-oxo-Verbindungen.

1. Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.

5.6 - Dioxy - 4 - oxo - 1 - [4.5 - methylendioxy - 2 - vinyl - benzyl] - 3.4 - dihydro-phthalazin, 5.6 - Dioxy - 1 - [6 - vinyl - piperonyl] - phthalazon - (4) $C_{18}H_{14}O_5N_3$, Formel I.

8-Phenyl-5.6-dimethoxy-1-[6-vinyl-piperonyl]-phthalason-(4), Anhydro-[hydrastonsäure-phenylhydrason] $C_{16}H_{12}O_5N_2$, Formel II. B. Beim Eintragen von

gepulvertem Kaliumhydroxyd in eine durch Eindampfen konzentrierte, siedende wäßrige Lösung von Anhydro-[methylhydrastein-phenylhydrazon]-jodmethylat (S. 759) (Freund, A. 271, 358, 397). — Strohgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 162—164°.

2. Oxy-oxo-Verbindungen mit 6 Sauerstoffatomen.

5.6-Dioxy-4-oxo-1-[6-oxy-4.5-methylendioxy-2-vinyl-benzyl]-3.4-dihydro-phthalazin, 5.6-Dioxy-1-[2-oxy-6-vinyl-piperonyl]-phthalazon-(4) $C_{18}H_{14}O_{e}N_{2}$, Formel III.

3-Phenyl-5.6-dimethoxy-1-[2-methoxy-6-vinyl-piperonyl]-phthalazon-(4), Anhydro-[narceonsäure-phenylhydrazon] $C_{27}H_{24}O_6N_2$, Formel IV. B. Beim Kochen

einer alkoh. Lösung von Narceonsäure (Bd. XIX, S. 322) mit 1 Mol Phenylhydrazin (Freund, Michaels, A. 286, 253). — Säulen (aus Alkohol + Eisessig). F: 181—182°. Leicht löslich in Chloroform und Eisessig, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser.

IV. Carbonsäuren.

A. Monocarbonsäuren.

2.3 - Di - α - furyi - chinoxaiin - carbonsäure - (6)

C₁₇H₁₀O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.4-Diaminobenzoesäure und Furil (Bd. XIX, S. 166) in heißem Eisessig
(Zehra, B. 23, 3626). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 245°
(Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in siedendem
Äther, unlöslich in Wasser und Benzol. Die alkoh. Lösung fluoresciert grün. Sehr leicht löslich in kalter konzentrierter Salzsäure mit gelbroter Farbe; scheidet sich aus dieser Lösung auf Zusatz von Wasser wieder ab. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist kirschrot. Sehr leicht löslich in verd. Ammoniak und in Alkalicarbonaten. — Ba(C₁₇H₉O₄N₂)₂ (im Exsiccator getrocknet). Hellgelbe Nädelchen. Schwer löslich in Wasser mit hellgrüner Fluorescenz.

B. Dicarbonsäuren.

1. Dicarbonsauren C_nH_{2n-6}O₆N₂.

Dimeres Oxaisäuremononitriioxyd $C_4H_2O_6N_2=HO_2C\cdot C \underbrace{N}_{N}C\cdot CO_2H(?)$ s. Bd. XXV, S. 160.

2. Dicarbonsäuren C_nH_{2n-22}O₆N₂.

4.4'-Piperonyiiden-bis- $\{2.5$ -dimethyi-pyrroi-carbonsäure- $\{3\}$ $C_{22}H_{22}O_6N_3$ s. nebenstehende Formel.

3. Dicarbonsäuren C_nH_{2n-30}O₆N₂.

Dimethylester $C_{22}H_{14}O_6N_3 = CH_3 \cdot O_2C \cdot C_6H_3 < \frac{N}{O} > C_6H_3 \cdot O_3 \cdot CH_3$. Analog dem Diäthylester (s. u.) (Auwers, Röhrig, B. 30, 989, 995). — Rotbraune, kupferglänzende Blättchen (aus Nitrobenzol). Zeigt gleiche Eigenschaften wie der Diäthylester.

Diäthylester $C_{84}H_{18}O_6N_8 = C_9H_6\cdot O_8C\cdot C_6H_9 < \stackrel{N}{O} > C_9H_9 < \stackrel{N}{O} > C_9H_8\cdot CO_8\cdot C_9H_8$. Neben 3-Benzolazo-4-oxy-benzoesäure-äthylester (Bd. XVI, S. 256) bei der Einw. von Nitrosobenzol auf 3-Amino-4-oxy-benzoesäure-äthylester in wenig Eisessig (Auwers, Röhrig, B. 30, 989, 994). — Dunkelrote, kupferglänzende Blättchen und Prismen (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300°. Löslich in siedendem Nitrobenzol, Anilin und Phenol mit gelbgrüner Fluorescenz. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit intensiv blauer Farbe. — Beim Kochen mit wenig Phenylhydrazin in Xylol erhält man gelbliche Nädelchen, deren farblose Lösung in konz. Schwefelsäure an der Luft blau wird.

Dinitril, Dioyan-triphendioxasin $C_{s0}H_sO_sN_s = NC \cdot C_sH_s < N > C_sH_s < N > C_sH_s \cdot CN$. B. Aus 3-Amino-4-oxy-benzonitril und Nitrosobenzol in wenig Eisessig; wurde nur in geringer Menge und nicht in ganz reinem Zustand erhalten (Auwers, Röhrig, B. 30, 989, 998). Dunkelbraune, kupferglänzende Blättehen. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blauviolett.

V. Amine.

A. Diamine.

4.7-Diamino-benzfurazan-1.3-oxyd, H₂N $C_6H_6 \cdot HN$ 4.7-Diamino-benzfuroxan $C_6H_6O_2N_4$, I. $O_2N \cdot O_2N \cdot O$

1.8-oxyd, 5.6-Dinitro-4.7-dianilino-benzfuroxan $C_{18}H_{19}O_8N_6$, Formel II. Vgl. 5.6-Dinitroso-2.3-dinitro-1.4-dianilino-benzol, Bd. VII, S. 601 Anm., 609.

B. Oxy-oxo-amine.

1. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.

3-Phenyl-5.6-dimethoxy-1-[6-(β -dimethylamino-äthyl)-piperonyl]-phthalazon-(4), Anhydro-[methylhydrastein-phenylhydrazon] $C_{22}H_{29}O_5N_3$, Formel III. B. Beim Kochen von Methylhydrastein (Bd. XIX, S. 366) mit salzsaurem Phenylhydrazin in währ. Lösung (Freund, A. 271, 357, 396). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 175° bis 176°. Löst sich in ca. 60 Tln. siedendem Alkohol; unlöslich in Wasser. Besitzt nur basische Eigenschaften. — Wird beim Kochen mit Alkalien nicht verändert. — $C_{18}H_{19}O_5N_3 + HCl$. Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 220—222°. — $C_{28}H_{29}O_5N_3 + HNO_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 203—204°.

Monohydroxymethylat $C_{29}H_{23}O_6N_9$, Formel IV. — Jodid $C_{29}H_{23}O_5N_3 \cdot I$. B. Beim Kochen einer konzentrierten alkoholischen Lösung von Anhydro-[methylhydrastein-phenylhydrazon] mit Methyljodid (Freund, A. 271, 357, 397). Krystalle mit $1C_2H_6O$ (aus Alkohol), die beim Erhitzen auf $80-85^9$ krystallalkoholfrei werden. F: 243°. Ziemlich leicht löslich in 80^9 / $_0$ igem Alkohol, schwerer in wasserfreiem Alkohol und in Wasser. — Zerfällt beim Kochen mit Kalilauge in Anhydro-[hydrastonsäure-phenylhydrazon] (S. 757) und Trimethylamin.

2. Aminoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 6 Sauerstoffatomen.

3-Phenyl-5.6-dimethoxy-1-[2-methoxy-6-(β-dimethylamino - āthyl) - piperonyl] - phthalason - (4), Anhydro-[narcein - phenylhydrason] $C_{22}H_{21}O_{2}N_{2}$, s. nebenstehende Formel, B. Das Hydrochlorid entsteht beim Kochen von Narcein (Bd. XIX, S. 370) mit salzsaurem Phenylhydrazin und Wasser (Freund, A. 277, 27, 53). — Krystallinisch. — $C_{22}H_{21}O_{2}N_{2}+HCl$. Säulen (aus verd. Salzsäure). F: 185—186°. Geht beim Schmelzen sowie beim Erhitzen mit Alkohol oder Lösen in Methanol sowie beim

Behandeln mit Aceton oder Xylol in ein isomeres Hydrochlorid C₂₂H₂₁O₆N₂ + HCl vom Schmelzpunkt 222° über, das schwerer löslich ist und sich beim Umkrystallisieren aus heißem Wasser wieder in das ursprüngliche Hydrochlorid umlagert.

VI. Hydrazine.

5-Hydrazino-1.2.3.4-dioxdiazof $CH_4O_2N_4 = \frac{N - NH}{H_4N \cdot NH \cdot \stackrel{\circ}{C} \cdot O \cdot O}$

 $\begin{array}{ll} \textbf{8-Phenyl-5-phenylhydraxino-1.2.8.4-dithiodiasol-2-oxyd} \text{ (,,Thionylpseudodiphenylsulfocarbizin'') $C_{13}H_{12}ON_4S_2$ = $N-N\cdot C_6H_5$ ist desmotrop mit $C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot C\cdot S\cdot S:O$ $3-Phenyl-5-phenylhydrazono-1.2.3.4-dithiodiazolidin-2-oxyd, S. 752. } \end{array}$

VII. Azo-Verbindungen.

(Verbindungen, die sich vom Typus R·N:NH ableiten lassen; vgl. dazu "Leitsätze", Bd. I, S. 10—11; § 12a.)

Lacton der 2-[5-Benzolazo-3-phenyl-2-oxy-1.3.4-thiodiazolinyl-(2)]-benzoesäure (,,Phthalylpseudodiphenylsulfocarbazon") $C_{21}H_{14}O_2N_4S = N - N \cdot C_6H_5$ $C_6H_5 \cdot N \cdot N \cdot C \cdot S \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot B.$ Bei gelindem Erwärmen von Benzolazothioameisensäure-phenylhydrazid (Bd. XVI, S. 26) mit Phthalylchlorid (Bd. IX, S. 805) in Benzol (Freund, Wischewiansky, B. 26, 2496). — Gelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 182°. — Läßt sich aus heißem Alkohol unzersetzt umkrystallisieren. Wird durch alkoh. Kalilauge gespalten.

23. Verbindungen mit 3 cyclisch gebundenen Sauerstoffatomen und 2 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 30, 2N)¹).

I. Stammkerne.

A. Stammkerne $C_n H_{2n-12} O_3 N_2$.

Stammkerne $C_{10}H_8O_8N_8$.

1. 5-Methyl-3-[3.4-methylendioxy-phenyl]-1.2.4-oxdiazol, O.N-Piperonenyl-acetamidoxim, "Isosafrolazoxim" $C_{10}H_6O_3N_2 = \frac{N-C\cdot C_6H_3<0>CH_2}{CH_3\cdot C\cdot O\cdot N}$ B. Aus α - und β -Disonitrospiessefrol (PJ VIV C 101)

B. Aus a- und \(\theta\)-Diisonitrosoisosafrol (Bd. XIX, S. 164) durch Einw. von Phosphorpentachlorid in stark gekühlter ätherischer Lösung und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Eis, oder durch Einw. von Phosphoroxychlorid und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Wasser (Angell, Malagnini, G. 24 II, 137, 139, 141, 142). Aus Piperonenylamidoxim beim Kochen mit Essigeäureanhydrid (Marcus, B. 24, 3657). Aus dem O-Acetylderivat des Piperonenylamidoxims beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (A., Mal.). — Krystalle (aus Benzol). F: 1100 (Mar.), 116—1170 (A., Mal.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, löslich in siedendem Petroläther, unlöslich in Wasser (Mar.; A., Mal.). Unlöslich in Kalilauge (A., MAL.).

2. 3 - Methyl - 4 - [3.4 - methylendioxy - phenyl] - 1.2.5 - oxdiazol, 3 - Methyl-4-[3.4-methylendioxy-phenyl]-furazan $C_{10}H_2O_3N_3=H_2C<_0^0>C_6H_3\cdot C-C\cdot CH_3$

B. Aus dem Diacetat des α-Diisonitrosoisosafrols (Bd. XIX, S. 164) beim Erwärmen mit Kalilauge (Angeli, Malagnini, G. 24 II, 132, 142). Aus Methyl-[3.4-methylendioxy-phenyl]furoxan (s. u.) beim Erwärmen mit Zinn und Salzsäure oder mit Schwefelphosphor auf dem Wasserbad (A., B. 25, 1957; R. A. L. [5] 1 II, 30; G. 22 II, 484, 487). — Schuppen (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Boers, Z. Kr. 44, 648; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 606). F: 86° (A.; A., M.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in Essigester und Aceton, sehr leicht in Benzol (A.). Löst sich unverändert in konz. Schwefelsäure und in alkoh. Kalilauge (A.). — Bei Einw. von Brom in Eisessig erhält man 3-Methyl-4-[6-brom-3.4-methylendioxy-phenyl]-furazan (S. 762) (Levi, G. 23 II, 41). Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,45) unter Kühlung 3-Methyl-4-[6-nitro-3.4-methylendioxy-phenyl]-furazan (S. 762) (L.).

8-Methyl-4-[3.4-methylendioxy-phenyl]-furasan-oxyd, Methyl-[3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan, "Isosafroldioximsuperoxyd" $C_{10}H_6O_4N_3=$

 $H_1C< \overset{\circ}{O}> C_0H_2 \cdot C \overset{\circ}{\longrightarrow} C \cdot CH_3$ oder $H_1C< \overset{\circ}{O}> C_0H_2 \cdot C \overset{\circ}{\longrightarrow} C \cdot CH_3$. B. Bei Einw. von Kalium-

nitrit auf Isosafrol (Bd. XIX, S. 35) in Eisessig, neben Isosafrolpseudonitrosit (ANGELI, B. 24, 3995; R. A. L. [5] 1 II, 27, 30; G. 22 II, 335). Aus Isosafrolpseudonitrosit (Bd. XIX, S. 37) bei längerem Kochen mit absol. Alkohol (A., R. A. L. [5] 1 II, 27; G. 22 II, 335, 448, 468). Aus α - und β -Diisonitrosoisosafrol (Bd. XIX, S. 164) beim Behandeln mit alkal. Kaliumferricyanid-Lösung (A., G. 22 II, 476, 481). — Nadein (aus Alkohol). F: 124° (A., B. 24, 3995; G. 22 II, 336, 447, 469). Schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Benzol (A., G. 22 II, 336). Unlöslich in Alkalilaugen (A., B. 25, 1957; G. 22 II, 448, 469). — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung je nach den Bedingungen Piperonylsäure,

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

²⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

3.4-Methylendioxy-phenylglyoxylsäure (A., B. 25, 1957; R. A. L. [5] 1 II, 27, G. 22 II, 448, 471) oder Methylfuroxancarbonsäure (S. 707) (A., B. 26, 594; G. 23 I, 437, 440). Beim Erhitzen mit Zinkehlorid entsteht Piperonylsäurenitril (A., G. 22 II, 448). Beim Kochen mit Zink in tiberschüssigem Eisessig erhält man 3.4 Methylendioxy-propiophenon (Bd. XIX, S. 130) und geringe Mengen einer Verbindung C₂₀H₁₂O₄N₂ (s. u.) (A., B. 25, 1958; G. 22 II, 473, 474). Beim Behandeln mit Zink in alkoh. Essigsäure bildet sich je nach den Bedingungen 473, 474). Beim Behandeln mit Zink in alkoh. Essigsäure bildet sich je nach den Bedingungen a-Diisonitrosoisosafrol (Bd. XIX, S. 164) (A., B. 25, 1959; G. 22 II, 475) oder die Verbindung CapHisO4Ns (s. u.) (A., G. 22 II, 483). Beim Erwärmen mit Zinn und Salzsäure oder mit Schwefelphosphor auf dem Wasserbad erhält man 3-Methyl-4-[3.4-methylendioxy-phenyl]-furazan (A., B. 25, 1957; R. A. L. [5] 1 II, 30; G. 22 II, 484, 486). Gibt beim Erwärmen mit Brom in Eisessig auf dem Wasserbad Methyl-[6-brom-3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan (s. u.) (A., G. 22 II, 473). Ist gegen mäßig starke Säuren und Phosphorpentachlorid beständig (A., B. 25, 1957; G. 22 II, 469); verkohlt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr erst oberhalb 150° (A., G. 22 II, 469). Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,45) unter Kühlung Methyl-[6-nitro-3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan (s. u.) (A., G. 22 II, 471). Beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge erhält man 3-[3.4-Methylendioxy-phenyl]-isoxazolon-(4)-oxim (S. 553) (A., B. 25, 1962; R. A. L. [5] 1 II, 30; G. 22 II, 487). Wird beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 210° nicht verändert (A., B. 25, 1957; G. 22 II, 448, 469). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und fällt auf Zusatz von Wasser unverändert sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und fällt auf Zusatz von Wasser unverändert wieder aus (A., G. 22 II, 469, 470).

Verbindung C₁₀H₁₈O₄N₂. Das Mol.-Gew. wurde krycskopisch in Benzol bestimmt (Angri, B. 25, 1959; G. 22 II, 483). — B. Man trägt in eine siedende Lösung von 3 g Methyl-[3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan in 40 cm⁸ Alkohol 6 g Zinkstaub ein und fügt dann allmählich 3 g Eisessig hinzu (A., G. 22 II, 483). Entsteht in geringer Menge neben 3.4-Methylendioxy-propiophenon aus Methyl-[3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan beim Kochen mit Zink und überschüssigem Eisessig (A., B. 25, 1958; G. 22 II, 473). — Nadeln Caus Alkohol). Fi. 1809. Löglich in kong Säuren, fällt aus diene Lösungen kein Verschussigen Eisessig (A., B. 25, 1958; G. 22 II, 473). (aus Alkohol). F: 180°. Löslich in konz. Säuren; fällt aus diesen Lösungen beim Verdünnen mit Wasser wieder aus. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tief blauvioletter Farbe,

8 - Methyl - 4 - [6 - brom - 3.4 - methylendioxy - phenyl] - furazan $C_{10}H_{2}O_{2}N_{2}B_{1}$ $\begin{array}{c} H_{g}C< \overset{O}{\bigcirc}> C_{e}H_{g}Br \cdot C & C \cdot CH_{g} \\ \overset{\parallel}{N} \cdot O \cdot N & B. \quad Aus \quad 3\text{-Methyl-4-[3.4-methylendioxy-phenyl]-furazan} \end{array}$

beim Behandeln mit Brom in Eisessig (Levi, G. 23 II, 41). — Krystalle (aus Alkohol). F: 120° bis 121°. Unlöslich in Kalilauge.

3-Methyl-4-[6-brom-3.4-methylendioxy-phenyl]-furasan-oxyd, Methyl-[6-brom-3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan $C_{10}H_2O_4N_2Br =$

[3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan (S. 761) beim Erwärmen mit Brom in Eisessig auf dem Wasserbad (Angril, G. 22 II, 473). — Nadeln (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Boeris, Z. Kr. 44, 647; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 603). F: 115° (A.). Löslich in Alkohol und den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln (A.). — Bei der Reduktion mit Zink in alkoh. Essigsaure erhalt man α-Diisonitrosobromisosafrol (Bd. XIX, S. 164) (Levi, G. 23 II, 39).

8 - Methyl - 4 - [6 - nitro - 3.4 - methylendioxy - phenyl] - furasan $C_{10}H_7O_5N_6 =$

 $H_3C<0>C_6H_3(NO_3)\cdot C$ $N\cdot O\cdot N$ B. Aus 3-Methyl-4-[3.4-methylendioxy-phenyl]-furazan

beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,45) unter Kühlung (Levi, G. 23 II, 41). — Prismen (aus Alkohol), Krystalle (aus Chloroform + Essigester). Triklin pinakoidal (Boeris, Z. Kr. 44, 648; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 607). F: 101-1020 (L.).

8-Methyl-4-[6-nitro-8.4-methylendioxy-phenyl]-furasan-oxyd, Methyl-[6-nitro-

8.4 - methylendioxy - phenyl] - furoxan $C_{10}H_{\gamma}O_{0}N_{2} = H_{2}C < {}_{0}^{O} > C_{6}H_{2}(NO_{2}) \cdot C - C \cdot CH_{2}$ $N \cdot O \cdot N \cdot O$

 $\begin{array}{c} H_{\underline{s}}C < \stackrel{O}{\bigcirc} > C_{\underline{s}}H_{\underline{s}}(NO_{\underline{s}}) \cdot C \stackrel{C}{\longleftarrow} C \cdot CH_{\underline{s}}^{-1}) \\ O : \stackrel{O}{N} \cdot O \cdot \stackrel{O}{N} \end{array}$ B. Aus Methyl-[3.4-methylendioxy-phenyl]-

turoxan (S. 761) beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,45) unter Kühlung mit Wasser (August, G. 22 II, 471). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 1446. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Benzol. — Liefert beim Kochen mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung 6-Nitro-piperonylsäure. — Löst sich in siedender Kalilauge mit gelblicher Farbe, die bei längerem Kochen über Rot in Purpurrot umschlägt.

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

B. Stammkerne C_n H_{2n-18} O₈ N₂.

1. 2.4.5-Tri- α -furyl- Δ^2 -imidazolin. Furfurin und Isofurfurin CuH1.O.N., s. nebenstehende Formel.

HC·O·C·HC·NH C·C·C·O·CH

a) Furfurin (Furin) $C_{16}H_{12}O_2N_2 = \frac{OC_4H_2 \cdot HC - N}{OC_4H_2 \cdot HC \cdot NH}C \cdot C_4H_3O$. B. Aus Furfurol

beim Einleiten von trocknem Ammoniak bei 110-1200 (Bertagnini, A. 88, 128). Aus Furfuramid (Bd. XVII, S. 281) beim Kochen mit verd. Kalilauge (Fownes, A. 54, 59, 64; Schiff, B. 10, 1188; G. 7, 414; BAHRMANN, J. pr. [2] 27, 313) oder beim Erhitzen für sich auf 1106 B. 10, 1188; G. 7, 414; BAHRMANN, J. pr. [2] 27, 313) oder beim Erhitzen für sich auf 110° bis 120° (Bert.; Bahr.). — Geruchlos und nahezu geschmacklos (F., A. 54, 60). Nadeln (aus Wasser oder Äther) (F., A. 54, 60). Rhombische Prismen (Dauber, A. 74, 204; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 493). F: 116° (Schiff, B. 10, 1188; G. 7, 415; Bahr., J. pr. [2] 27, 313; Deléfine, C. r. 126, 343; Bl. [3] 19, 175). 1 Tl. löst sich bei 100° in ca. 135 Tln. Wasser (F., A. 54, 60), bei 8° in ca. 4800 Tln. (Stenhouse, A. 74, 291). Leicht löslich in kaltem Alkohol und Äther (F., A. 54, 61; Sch., G. 7, 415). Leicht löslich in verd. Säuren (F., A. 54, 64). Reagiert alkalisch in wäßriger und alkoholischer Lösung (F., A. 54, 59, 61). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1810,3 kcal/Mol (De., C. r. 126, 344).

Furfurin liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol N.N'-Difurfuryliden-and'-di-g-furyl-äthylendiamin (Bd. XIX. S. 333) (Grossmann, B. 22, 2305). Zersetzt sich

α.α'-di-α-furyl-āthylendiamin (Bd. XIX, S. 333) (Grossmann, B. 22, 2305). Zersetzt sich bei Einw. von Perjodsäure unter Ausscheidung von Jod (BÖDEKER, A. 71, 64). Gibt in schwefelsaurer Lösung beim Behandeln mit einer konz. Lösung von Kaliumnitrit eine Verbindung $C_{80}H_{87}O_{15}N_5$ (S. 764) (SCHIFF, B. 10, 1189; G. 7, 416; 8, 76); die gleiche Verbindung entsteht beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine alkoh. Lösung von Furfurinsulfat (SCH., B. 10, 1190; G. 7, 417). Bei Einw. einer verd. Lösung von Kaliumnitrit auf eine verd. Lösung eines Furfurinsalzes entsteht N-Nitroso-furfurin (S. 764) (Sch., G. 8, 76). Liefert beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid (Sch., B. 10, 1188; G. 7, 415) oder bei Einw. von Acetylchlorid in absol. Ather und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Alkohol (BAHRMANN, J. pr. [2] 27, 314) N-Acetyl-furfurin. Liefert beim Behandeln mit Benzoylchlorid in absol. Äther und nachfolgenden Erwärmen in Alkohol eine nicht näher beschriebene chlorfreie Verbindung [Nadeln; F: ca. 290° (Zers.)] und salzsaures Furfurin (BAHR., J. pr. [2] 27, 316). Liefert beim Behandeln mit Chlorameisensäureäthylester in absol. Äther Furfurin-N-carbonsäureäthylester (Bahe., J. pr. [2] 27, 318). — Physiologische Wirkung (als Acetat): Bacchetti, J. 1**855**, 562.

C₁₅H₁₂O₃N₂+HCl+H₂O. Nadeln. Löslich in Alkohol, unlöslich in Äther (Bahrmann, J. pr. [2] 27, 314), leicht löslich in Wasser; schwer löslich in überschüssiger Salzsäure (Fownes, A. 54, 61). — C₁₅H₁₂O₃N₂ + HBr + H₂O. Nadeln. Löslich in 26 Tln. Wasser (Davidson, J. 1855, 559). — C₁₅H₁₂O₃N₂ + HI + H₂O. Prismen. Löslich in 55 Tln. Wasser, löslich in Alkohol und Äther (Dav., J. 1855, 559). — C₁₅H₁₂O₃N₂ + HClO₄ + 2 H₂O. Unangenehm salzig und bitter schmeckende Prismen (Bödeker, A. 71, 63). Rhombisch Unangenenim saizig und diver schmeckende frismen (BODEKER, A. 71, 63). Rhombisch (Dauber, A. 71, 67; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 498). Schmilzt zwischen 150—160° (Bö.). Explodiert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (Bö.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Bö.). — C₁₈H₁₉O₄N₂ + H₂SO₄ + 3,5 H₂O. Prismen oder Tafeln. F: 100° (Dav., J. 1855, 559). Sehr leicht löslich in Wasser (Dav.; Svanberg, Bergstrand, J. 1855, 560; J. pr. [1] 66, 230), schwerer in Alkohol und Äther; schwer löslich in verd. Schwefelsäure; J. pr. [1] 66, 230), schwerer in Alkohol und Äther; schwer löslich in verd. Schwefelsäure; verwittert an der Luft (Sv., Bebg.). — C₁₅H₁₂O₂N₂ + H₂CrO₄. Orangegelbes Pulver. Schwer löslich in kaltem Wasser (Dav., J. 1855, 559). — C₁₅H₁₂O₂N₂ + HNO₂. Prismen (aus Alkohol) (Stenhouse, A. 74, 283). Rhombisch bipyramidal (MILLER, A. 74, 293; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 497). Verhalten beim Erhitzen: Delépine, Bl. [3] 19, 175; Strain, Am. Soc. 52 [1930], 1219. Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in überschüssiger Salzsäure (Fownes, A. 54, 63). — C₁₅H₁₂O₂N₂ + H₂PO₄. Blätter. Schmilzt zwischen 200—215° (Sv., Berg., J. pr. [1] 66, 232). Unlöslich in Äther, schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Alkohol (Sv., Berg., J. 1855, 560; J. pr. [1] 66, 232). — 2C₁₅H₁₂O₂N₂ + H₂PO₄. Prismen. Zersetzt sich oberhalb 135° (Sv., Berg., J. pr. [1] 66, 232). Leicht löslich in siedendem Wasser und siedendem Alkohol, fast unlöslich in Äther (Sv., Berg., J. 1855, 561; J. pr. [1] 66, 232). — 3C₁₅H₁₂O₂N₂ + H₂PO₄. Prismen. Zersetzt sich oberhalb 125° (Sv., Berg., J. pr. [1] 66, 232). — 3C₁₅H₁₂O₂N₃ + H₄PO₄. Prismen. Zersetzt sich oberhalb 125° (Sv., Berg., J. pr. [1] 66, 233). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer in Äther (Sv., Berg., J. pr. [1] 66, 233). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer in Äther (Sv., Berg., J. pr. [1] 66, 233). — C., H., O.N. J. pr. [1] 66, 233). Ist an der Lutt beständig (Sv., Berg., J. pr. [1] 66, 233). — $C_{15}H_{19}O_{3}N_{2}$ + $H_{1}P_{2}O_{3}$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Sv., Berg., J. pr. [1] 66, 233). — $2C_{15}H_{19}O_{3}N_{2}$ + 2HCl + PtCl. Hellgelbe Nadeln (Sr., A. 74, 283). Verkohlt beim Erhitzen (F., A. 54, 62). Schwer löslich (F., A. 54, 62). — Acetat. Sehr leicht löslich (F., A. 54,

64). — Oxalat C₁₅H₁₂O₂N₂+C₂H₂O₄. Tafeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (F., A. 54, 63).

Verbindung C₃₀H₂₇O₁₅N₅. B. Aus Furfurin in schwefelsaurer Lösung beim Behandeln mit einer konz. Lösung von Kaliumnitrit (Schiff, B. 10, 1189; G. 7, 416; S, 76). Aus Furfurinsulfat in Alkohol beim Einleiten nitroser Gase (Sch., B. 10, 1190; G. 7, 417). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 94—95° (Sch., B. 10, 1189; G. 7, 416). Unlöslich in Wasser und Äther, leicht löslich in Alkohol (Sch., B. 10, 1189; G. 7, 416). — 2C₃₀H₂₇O₁₈N₅ +2HCl+PtCl₄. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol und Äther (Sch., B. 10, 1190; G. 7, 417).

N-Äthyl-furfurin $C_{17}H_{16}O_3N_2=\frac{OC_4H_2\cdot HC-N}{OC_4H_2\cdot HC\cdot N(C_2H_3)}C\cdot C_4H_2O$. B. Aus Furfurin beim Erhitzen mit Äthyljodid in Alkohol auf 100° und Behandeln des entstandenen Hydrojodids mit Silberoxyd (Davidson, J. 1855, 559). — Sirup mit 1 H₂O. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — $C_{12}H_{16}O_3N_2 + HI$. Prismen. 1 Tl. löst sich in 36 Tln. Wasser; noch leichter löslich in Alkohol und Ather. — 2C₁₇H₁₆O₃N₂ + 2HCl + PtCl₄.

N-Isoamyl-furfurin $C_{20}H_{22}O_3N_2 = \frac{OC_4H_3 \cdot HC - N}{OC_4H_2 \cdot HC \cdot N(C_3H_{11})}C \cdot C_4H_3O$. B. Das Hydrojodid entsteht aus Furfurin beim Behandeln mit Isoamyljodid (Davidson, J. 1855, 560). — $C_{20}H_{22}O_3N_2 + HI$. Krystalle. Schwer löslich in Wasser. — $2C_{20}H_{22}O_3N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbes Pulver. Schwer löslich in Wasser.

N-Acetyl-furfurin $C_{17}H_{14}O_4N_2=\frac{OC_4H_3\cdot HC-N(CO\cdot CH_3)}{OC_4H_3\cdot HC\cdot N(CO\cdot CH_3)}$. C· C_4H_3O . B. Aus Furfurin beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid (SCHIFF, B. 10, 1188; G. 7, 415) oder bei Einw. von Acetylchlorid in absol. Äther und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Alkohol (BAHRMANN, J. pr. [2] 27, 314). — Krystalle (aus Alkohol). F: 250° (Zers.) (SCH.), 248° (Zers.) (B.). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther (SCH.), leicht löslich in heißem Eisessig (B.). — Wird durch schmelzendes Alkali und durch konz. Salpetersäure zerstört (SCH.), Gibt beim Behandeln mit Brom in Eisessig die Verbindung $C_{17}H_{14}O_4N_3Br_6$ [gelbliches Pulver; löslich in Eisessig, wird aus dieser Lösung durch Wasser gefällt; leicht löslich in Alkohol unter Zersetzung] (SCH.).

 $\begin{aligned} & \textbf{Furfurin-N-carbons\"{a}ure\"{a}thylester} \, \mathbf{C_{16}H_{16}O_5N_3} = \underbrace{ \begin{matrix} \mathbf{OC_4H_3 \cdot HC} \\ \mathbf{OC_4H_3 \cdot HC \cdot N(CO_3 \cdot C_3H_3)} \end{matrix} }_{\mathbf{OC_4H_3 \cdot HC \cdot N(CO_3 \cdot C_3H_3)}} \mathbf{C \cdot C_4H_3O.} \end{aligned}$

B. Aus 2 Mol Furfurin beim Behandeln mit 1 Mol Chlorameisensäureathylester in absol. Äther (BAHRMANN, J. pr. [2] 27, 318). — Prismen (aus Alkohol). F: 124°. Unlöslich in Äther, sehr schwer löslich in Wasser.

 $\textbf{N-Nitroso-furfurin} \ \ C_{15}H_{11}O_4N_3 = \underbrace{\begin{matrix} OC_4H_3 \cdot HC & N \\ OC_4H_3 \cdot H\dot{C} \cdot N(NO) \end{matrix}} C \cdot C_4H_3O. \quad \textit{B.} \quad \text{Aus der sehr}$ verd. Lösung eines Furfurinsalzes bei Einw. einer verd. Lösung von Kaliumnitrit (SCHIFF, G. 8, 76; B. 11, 1250). — Goldgelbe Krystalle (aus Äther). Triklin (Panebianco, G. 8, 77 Anm. 1). F: 1120 (SCH.). Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther (SCH., G. 8, 77).

b) Isofurfurin (Isofurin) $C_{16}H_{18}O_{9}N_{3} = \frac{OC_{4}H_{3} \cdot HC - N}{OC_{4}H_{3} \cdot HC \cdot NH} C \cdot C_{4}H_{3}O.$ B. Aus Furfurin nach der von JAPP, Moir (Soc. 77, 637) für die Darstellung von Isoamarin aus Amarin (Bd. XXIII, S. 308) beschriebenen Methode (MILLINGTON, HIBBERT, Pr. chem. Soc. No. 226; Chem. N. 82, 46; vgl. dagegen Strain, Am. Soc. 52 [1930], 1217). — Nadeln (aus Wasser). F: 143° (M., H.). — AgC₁₃H₁₁O₃N₂ (M., H.). — 2C₁₃H₁₂O₃N₂ + 2HCl + PtCl₄ (M., H.).

2. 2.4.5-Tris-[5-methyl-furyl-(2)]- Δ^2 -imid-azolin ("Methylfurfurin") $C_{19}H_{18}O_3N_1$, siehe nebenstehende Formel. B. Aus dem Hydramid des 5-Methylfurfurols (Bd. XVII, S. 289) beim Erwärmen mit Natron-lauge auf dem Wasserbad (BIELER, TOLLENS, A. 258, 123). — Amorph. Löslich in Alkohol. — 2C₁₈H₁₈O₂N₂+2HCl+PtCl₄. Gelbe Blättchen. — Oxalat C₁₈H₁₈O₂N₂+C₂H₂O₄. Nadeln.

II. Oxy-Verbindungen.

A. Monooxy-Verbindungen.

3-Methyl-4-[3-oxy-4.5-methylendioxy-phenyl]-1.2.5-oxdiazol 3-Methyl-4-[3-oxy-4.5-methylendioxy-phenyl]-furazan $C_{10}H_2O_4N_8=H_2C< \stackrel{O}{\bigcirc} > C_0H_2(OH)\cdot C \qquad C\cdot CH_3 \qquad N\cdot O\cdot N$

3-Methyl-4-[3-methoxy-4.5-methylendioxy-phenyl]-furazan-oxyd, Methyl-[3-methoxy-4.5-methylendioxy-phenyl]-furoxan, "Diisonitrosoisomyristicin-

$$\operatorname{peroxyd''}_{\mathbf{C_{11}H_{10}O_5N_3}} = \frac{H_{\mathbf{s}}\mathbf{C} < 0}{H_{\mathbf{s}}\mathbf{C} < 0} > \mathbf{C_{\mathbf{e}}H_{\mathbf{s}}}(\mathbf{O} \cdot \mathbf{CH_3}) \cdot \mathbf{C} - \mathbf{C} \cdot \mathbf{CH_3}}{\mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N} \cdot \mathbf{O}} \text{ oder}$$

 $H_aC<_O^O>C_0H_a(O\cdot CH_a)\cdot C$ — $C\cdot CH_a^{-1}$). B. Aus Isomyristicin (Bd. XIX, S. 76) beim Be-

handeln mit salpetriger Säure (RIMINI, G. 34 II, 293). Aus Diisonitrosoisomyristicin (Bd. XIX, S. 214) bei Einw. von alkal. Kaliumferricyanid-Lösung (R.). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 103°. — Liefert beim Behandeln mit Zinkstaub und Eisessig in alkoh. Lösung Diisonitrosoisomyristicin.

B. Dioxy-Verbindungen.

3-Methyl-4-[2.5-dioxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-1.2.5-oxdiazol, 3-Methyl-4-[2.5-dioxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-furazan $C_{10}H_8O_5N_2=H_2C<_0^O>C_6H(OH)_3\cdot C$ — $C\cdot CH_8$ $N\cdot O\cdot N$

8 - Methyl - 4 - [2.5 - dimethoxy - 3.4 - methylendioxy - phenyl] - 1.2.5 - oxdiazol, 8 - Methyl - 4 - [2.5 - dimethoxy - 3.4 - methylendioxy - phenyl] - furazan $C_{12}H_{12}O_5N_2=0.00$

phenyl]-furoxan (s. u.) beim Kochen mit Zinn in wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Angell, Bartolotti, G. 22 II, 498). — Nadeln (aus Alkohol). F: 138°.

3-Methyl-4-[2.5-dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-furazan-oxyd, Methyl-[2.5-dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan, "Diisonitrosoisoa piol per-

$$\text{oxyd''} \quad \text{$C_{12}H_{12}O_6N_3$} = \frac{\text{$H_2C<0\\0$} > \text{$C_6H(O\cdot CH_2)_2\cdot C$} - \text{$C\cdot CH_3$}}{\text{$N\cdot O\cdot N:0$}} \text{ oder}$$

 $H_2C<_0^0>C_6H(O\cdot CH_3)_2\cdot C$ $C\cdot CH_3^1)$. B. Aus Isoapiol (Bd. XIX, S. 85) in heißem Eisoapiol (Bd. XIX, S. 85) in heißem Eisoapiol (Bd. XIX)

essig beim Behandeln mit einer konz. Lösung von Kaliumnitrit (Angell, B. 24, 3995; A., Bartolotti, G. 22 II, 496). Aus α-Diisonitrosoisoapiol (Bd. XIX, S. 241) bei der Oxydation mit Kaliumferricyanid in verdünnter alkalischer Lösung (A., B., G. 22 II, 504). — Nadeln (aus Alkohol). F: 169—170° (A., B.). Schwer löslich in heißem Alkohol (A., B.). — Beim Kochen mit Kaliumpermanganat in schwach alkalischer Lösung erhält man Methylfuroxancarbonsäure (S. 707) (A., B., G. 22 II, 499; vgl. A., B. 26, 593; G. 23 I, 437). Gibt beim Kochen mit Zinn in wäßrig-alkoholischer Salzsäure 3-Methyl-4-[2.5-dioxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-furazan (A., B., G. 22 II, 498). Beim Kochen mit Zink in alkoh. Essigsäure entsteht α-Diisonitrosoisoapiol (Bd. XIX, S. 241) (A., B., G. 22 II, 502). Liefert beim Erwärmen mit Brom in Eisessig auf 50—60° Methyl-[6-brom-2.5-dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan (A., B., G. 22 II, 506). Beim Schütteln mit Salpetersäure (D: 1,45) unter Kühlung erhält man Methyl-

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

[6-nitro-2.5-dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan (A., B., G. 22 II, 505). Liefert beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge 3-[2.5-Dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-isoxazolon-(4)-oxim (S. 554) (A., B., G. 22 II, 498).

3-Methyl-4-[6-brom-2.5-dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-furasan-oxyd, Methyl-[6-brom-2.5-dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan $C_{12}H_{11}O_6N_2Br = H_2C < \bigcirc > C_6Br(O \cdot CH_2)_2 \cdot \bigcirc - \bigcirc C \cdot CH_3 \quad oder \quad H_2C < \bigcirc > C_6Br(O \cdot CH_2)_2 \cdot \bigcirc - \bigcirc C \cdot CH_3 \quad B. \quad Aus$

N·O·N·O O:N·O·N

Methyl-[2.5-dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan beim Erwärmen mit Brom und Eisessig auf 50—60° (Angell, Bartolotti, G. 22 II, 506). — Blaßgelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 131° (A., B.). Fast unlöslich in kaltem Alkohol (A., B.). — Liefert beim Kochen mit Zink in alkoh. Essigsäure Diisonitrosobromisospiol (Bd. XIX, S. 242) (A., B.). Beim Behandeln mit heißer alkoholischer Kalilauge erhält man 3-[6-Brom-2.5-dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-isoxazolon-(4)-oxim (S. 554) (A., B. 25, 1963; R. A. L. [5] 1 II, 31; A., B., G. 22 II, 507).

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-Methyl-4-[6-nitro-2.5-dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-furazan-oxyd,} \\ \textbf{Methyl-[6-nitro-2.5-dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan} & C_{12}H_{11}O_{2}N_{3} = \\ \textbf{H_{2}C} < &O>C_{6}(NO_{2})(O\cdot CH_{2})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{2} & oder \\ \textbf{H_{2}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{2}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3}\cdot &C - &C\cdot CH_{3} & oder \\ \textbf{H_{3}C} < &O>C_{6}(NO_{3})(O\cdot CH_{3})_{3$

Aus Methyl-[2.5-dimethoxy-3.4-methylendioxy-phenyl]-furoxan (8. 765) beim Schütteln mit Salpetersäure (D: 1,45) unter Kühlung (Angeli, Bartolotti, G. 22 II, 505). — Blaßgelbe Prismen (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Boeris, Z. Kr. 44, 649; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 611). F: 122—123° (A., B.).

¹⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

24. Verbindungen mit 4 cyclisch gebundenen Sauerstoffatomen und 2 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 40, 2N)¹).

I. Stammkerne.

A. Stammkerne C_n H_{2n-24} O₄ N₂.

2.5-Bis-[3.4-methylendioxy-benzyl]pyrazin, 2.5-Dipiperonyl-pyrazin
C₂₀H₁₈O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei
der Einw. von wäßr. Ammoniak auf salzsaures Aminomethyl-piperonyl-keton (Bd. XIX,
S. 338) (Angell, Rimini, G. 25 II, 212). — Nadeln (aus Benzol). F: 155—156°. — Gibt mit
konz. Schwefelsäure eine violette Färbung, die rasch in Braun übergeht.

B. Stammkerne C_n H_{2n-30}O₄ N₂.

1. 2-Phenyl-4.5-bis-[3.4-methylendioxy-phenyl]-imidazol (Piperil-

benzolin)
$$C_{22}H_{16}O_4N_2 = H_2C < {0 \atop 0} > C_2H_2 \cdot C - N$$

$$H_3C < {0 \atop 0} > C_2H_3 \cdot C \cdot NH$$

$$C \cdot C_2H_5. \quad B. \quad Beim \quad Einleiten \quad von \quad Am-$$

moniak in eine alkoh. Lösung von Piperil (Bd. XIX, 8. 450) und Benzaldehyd bei 60—70° (Nowosielski, C. 1907 I, 1798). — Tafeln oder Nadeln (aus Alkohol). F: 251—253°. — Oxydiert sich in alkoholisch-alkalischer Lösung an der Luft unter Lichterscheinung zu Piperonylsäure, Benzoesäure und Ammoniak. — $C_{23}H_{16}O_4N_2 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). — $2C_{23}H_{16}O_4N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Tiefgelber, krystallinischer Niederschlag.

2. 6-Phenyl-3.4-bis-[3.4-methylendioxy-phenyl]-1.2-dlhydro-pyridazin

$$C_{24}H_{26}O_4N_2 = \begin{array}{c} C_0H_5 \cdot C : CH \cdot C \cdot C_2H_2 < {}^{\bigcirc}_O > CH_2 \\ & \parallel \\ HN \cdot NH \cdot C \cdot C_0H_2 < {}^{\bigcirc}_O > CH_2 \end{array}$$

1.6 - Diphenyl - 3.4 - bis - [3.4 - methylendioxy-phenyl] - 1.2 - dihydro - pyridasin

$$\mathbf{C_{30}H_{32}O_4N_2} = \begin{array}{c} \mathbf{C_2H_5 \cdot C \cdot CH \cdot C \cdot C_0H_2} < \\ \mathbf{C_{30}H_{32}O_4N_2} = \\ \mathbf{C_{0}H_{5} \cdot N \cdot NH \cdot C \cdot C_0H_3} < \\ \mathbf{O} > \mathbf{CH_2} \end{array} . \quad B. \quad \text{Beim Aufkochen von ms-Phenacyl-}$$

desoxypiperoin (Bd. XIX, S. 452) mit Phenylhydrazin und Eisessig (SMITH, A. 289, 325).

— Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 166°. Schwer löslich in siedendem Alkohol.

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

II. Oxy-Verbindungen.

A. Dioxy-Verbindungen.

1. Dioxy-Verbindungen C_nH_{2n-20}O₆N₂.

1. Bis-[8-0xy-6.7-methyien-dioxy-1.2.3.4-tetrahydro-iso-chinolyl-(1)]
$$C_{so}H_{so}O_{o}N_{s}$$
, s. nebenstehende Formel (R=H).

Bis-[2-methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.8.4-tetrahydro-isochinolyl-(1)], 1.1′-Bis-hydrokotarnin, Bihydrokotarnin $C_{24}H_{23}O_6N_2$, s. obenstehende Formel (R = CH₃). Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch in Chloroform bestimmt (FREUND, REITZ, B. 39, 2232). — B. Durch reduzierende Einw. der aus Magnesium und Methylenchlorid, Äthylenbromid, Acetylentetrachlorid, Acetylentetrabromid, Allyljodid oder Benzalchlorid in Äther entstehenden GRIGNARD-Lösungen auf Kotarnin (S. 475) (FREUND, B. 37, 3335; F., R., B. 39, 2231, 2234; F., KUPFER, A. 384 [1911], 18). — Rhomboeder (aus Alkohol). F: 163° bis 164° (F.; F., R.; F., K.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (F., R.). — Gibt mit Brom in Eisessig ein gelbliches, krystallinisches Perbormid (F., R.). Liefert mit Methyljodid ein Monojodmethylat (s. u.) (F., R.; F., K.). — $C_{24}H_{28}O_6N_3 + 2HCl + 2H_2O$. Blättchen (aus Wasser), Tafeln (aus Alkohol). F: 231—232° (F., R.; F., K.). 0,5 g lösen sich in 3 cm³ siedendem absolutem Alkohol (F., K.). — $C_{24}H_{28}O_6N_2 + 2HBr + 2H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 228—229° (F., K.); schmilzt wasserfrei nach F., R. bei 233—234°. 0,5 g lösen sich in 7 cm³ siedendem absolutem Alkohol (F., K.). — $C_{24}H_{28}O_6N_2 + 2HBr + 2H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Nadeln (aus Alkohol). F: 234—235° (F., R.), 228—230° (F., K.). — $C_{24}H_{26}O_6N_2 + 2H$. Nadeln (aus Alkohol). F: 234—235° (F., R.), 228—230° (F., K.). Schwer löslich in Wasser und in absol. Alkohol (F., K.). — $C_{24}H_{26}O_6N_2 + 2H_2O$. Säulen (aus Wasser). Schmelzpunkt der wasserfreien Substanz: 236—237° (Zers.) (F., R.).

$$\begin{split} & \textbf{Monohydroxymethylat} \quad C_{35}H_{32}O_7N_2 = \\ & H_2C < \overset{O}{\bigcirc} > C_6H(O \cdot CH_3) \overset{CH_2 \cdot CH_2}{<} \overset{H_2C \cdot CH_2}{\sim} C_6H(O \cdot CH_3) < \overset{O}{\bigcirc} > CH_2. \quad \quad \\ & Jodid \end{split}$$

 $C_{ab}H_{31}O_6N_2\cdot I$. B. Aus 1.1'-Bis-hydrokotarnin und überschüssigem Methyljodid (Freund, Reitz, B. 39, 2233; F., Kuffer, A. 384 [1911], 25). Nadeln (aus Wasser), Tafeln (aus Alkohol). F: 233—234° (F., R.). Leicht löslich in verd. Essigsäure; beim Eindampfen der Lösung entsteht ein nicht näher untersuchtes, bei 196—198° schmelzendes Acetat (F., R.).

2. 5.5' - Methylen - bis - [8 - oxy - 6.7 - methylendioxy - 1.2.3.4 - tetrahydroisochinolin] $C_{s1}H_{ss}O_6N_s$, s. untenstehende Formel (R=H).

5.5'-Methylen-bis-[2-methyl-

8 - methoxy - 6.7 - methylendioxy1.2.3.4 - tetrahydro - isochinolin],
5.5 - Methylen - bis-hydrokotarnin
C₂₅H₂₆O₆N₂, s. nebenstehende Formel
(R = CH₃). Zur Konstitution vgl. Freund, Z. ang. Ch. 22, 2471; F., Daube, B. 45 [1912],
1183. — B. Beim Behandeln von Hydrokotarnin (S. 470) oder besser von Hydrokotarnin und
Formaldehyd mit 82% jeger Schwefelsäure in der Kälte (Bandow, B. 30, 1747; F.; F., D.,
B. 45, 1184). — Farblose Säulen (aus Alkohol). F: 211° (B.), 211—212° (F., D.). Leicht löslich
in Alkohol und Chloroform, schwerer in Benzol (B.). — C₂₅H₂₆O₆N₂ + 2 HBr. Nadeln oder
Blättchen. F: 240—244° (F., D.), 218—220° (B.). — C₂₅H₂₆O₆N₂ + 2 HI. Nadeln. F: 242°
(F., D.), 227—229° (B.). — 2C₂₅H₂₆O₆N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Orangegelber Niederschlag (B.).

2. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-28} O_6 N_2$.

5.5'-Benzal-bis-[8-oxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-iso-chinolin] $C_{\bullet}H_{\bullet s}O_{\bullet}N_{\bullet}$, s. untenstehende Formel (R=H).

5.5'-Benzal-bis-[2-methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydroisochinolin], 5.5'-Benzal-bis-hydrokotarnin $C_{21}H_{34}O_6N_2$, s. obenstehende Formel (R = CH₃). Zur Konstitution vgl. Freund, Fleischer, B. 45 [1912], 1175. — B. Durch Erwärmen von Hydrokotarnin (S. 470) und Benzaldehyd mit konz. Salzsäure im Rohr auf 60—70° (Kersten, B. 31, 2101). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 229—230° (K.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, unlöslich in Äther (K.). Unlöslich in Alkalilaugen und Alkalicarbonat-Lösungen. — $2C_{31}H_{24}O_6N_3+2HCl+PtCl_4$. Hellgelber, flockiger Niederschlag (K.).

3. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-30} O_6 N_2$.

5.5' - Cinnamal - bis - [8 - oxy - 6.7 - methylendioxy - 1.2,3.4 - tetrahydro - isochinolin] $C_{20}H_{20}O_{c}N_{2}$, s. untenstehende Formel (R=H).

5.5'-Cinnamal-bis-[2-methyl-8-methoxy-6.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydroisochinolin], 5.5'-Cinnamal-bis-hydrokotarnin $C_{23}H_{34}O_6N_2$, s. obenstehende Formel (R = CH₃). Zur Konstitution vgl. Freund, Fleischer, B. 45 [1912], 1175. — B. Beim Behandeln von Hydrokotarnin (S. 470) und Zimtaldehyd mit 73%/jeer Schwefelsäure (Kersten, B. 31, 2102). — F: 139—140% (K.). — $2C_{23}H_{36}O_6N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (K.).

B. Trioxy-Verbindungen.

5.5'-[β (oder γ)-0xy- γ -phenyl-propyliden]-bis-[8-oxy-6.7-methylen-dloxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin] $C_{so}H_{so}O_7N_s$, Formel I oder II (R=H).

5.5' - [β (oder γ) - Oxy - γ - phenyl - propyliden] - bis - [2 - methyl - 8 - methoxy - 6.7 - methylendioxy - 1.2.3.4 - tetrahydro - isochinolin], 5.5' - [β (oder γ) - Oxy - γ - phenyl-propyliden] - bis - hydrokotarnin $C_{as}H_{as}O_{\gamma}N_{s}$. Formel I oder II ($R=CH_{s}$). Zur Konstitution vgl. Freund, Fleischer, B. 45 [1912], 1175. — B. Beim Erwärmen von Hydrokotarnin (S. 470) und Zimtaldehyd mit konz. Salzsäure im Rohr auf 60—70° (Kersten, B. 31, 2102). — Flocken. F: 228—230° (Zers.) (K.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit braunroter Farbe (K.). — $2C_{32}H_{38}O_{7}N_{3}+2$ HCl + PtCl₄. Hellgelbe Flocken (K.).

III. Oxo-Verbindungen.

A. Monooxo-Verbindungen.

2-0x0-4.5-bis-[3.4-methylendioxy-phenyl]- Δ^4 -imidazolin, 4.5-Bis-[3.4-methylendioxy-phenyl]-imidazolon-(2) $C_{17}H_{12}O_6N_2$ =

$$H_2C<_0^0>C_0H_3\cdot C-NH$$

CO bezw. desmotrope Formen. B. Beim Kochen von Piperoin

 $H_2C<_0^0>C_0H_3\cdot C-NH$

(Bd. XIX, S. 453) mit Harnstoff und Eisessig (BILTZ, A. 839, 266). — Nadeln (aus Eisessig + Alkohol). F: 291° (korr.) unter Braunfärbung. Sehr leicht löslich in Eisessig, schwer in Essigester, unlöslich in den meisten anderen Lösungsmitteln.

B. Dioxo-Verbindungen.

Bis-[5.6-methylendioxy-indoi-(2)]-indigo¹), 5.6; 5'.6'-Bis-methylendioxy-indigo ("Piperonalindigo") C₁₆H₁₀O₆N₂, s. untenstehende Formel. B. Bei der Einw. von 6-Nitro-piperonal (Bd. XIX, S. 125) auf Aceton oder Brenztraubensäure in verd. Natronlauge (Liebermann, Haber, B. 23, 1566, 1567). Aus [6-Nitro-α-oxy-3.4-methylendioxy-benzyl]-aceton (Bd. XIX, S. 203) durch Einw. von Natronlauge (Herz, B. 38, 2854). — Tiefblau. In allen Lösungsmitteln schwerer löslich als Indigo; löst sich in konz. Schwefelsäure mit bläulich fuchsinroter Farbe (L., Ha.). — Liefert beim Erwärmen mit verd. Salpetersäure zunächst 5.6-Methylendioxy-isatin (S. 516), bei weiterer Einw. 6-Nitro-3-4-methylendioxy-oxanilsäure H₂C<0>C₆H₂(NO₂)·NH·CO·CO₂H²) (Herz, B. 38, 2857, 2858; vgl. Jones, Robinson, Soc. 111 [1917], 908, 915).

5.6; 5'.6'-Bis-dichlormethylendioxy-indigo $C_{18}H_8O_6N_2Cl_4 = Cl_2C < {}^O_O > C_6H_2 < {}^O_{NH} > C: C < {}^O_{NH} > C_6H_2 < {}^O_O > CCl_2$. B. Beim Erwärmen von 5.6; 5'.6'-Bismethylendioxy-indigo mit Phosphoroxychlorid(?) auf dem Wasserbad (HAYDUCK, B. 36, 2934). — Schwarzgrüne Flocken (aus wäßr. Pyridin). Löslich in verd. Kalilauge mit tiefblauer Farbe.

¹⁾ Zur Nomenklatur der Indigoide vgl. JACOBSON bei FRIEDLAENDER, B. 41, 773.

²) In Bd. XIX, 8, 359 entsprechend der Konstitutionsauffassung von Henz als 5-Nitro-6-amino-piperonylsäure beschrieben.

25. Verbindungen mit 6 cyclisch gebundenen Sauerstoffatomen und 2 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 60, 2N)¹).

I. Stammkerne.

"Hexamethylentriperoxyddiamin" $C_6H_{12}O_6N_2=N$ $CH_2\cdot O\cdot O\cdot CH_2$ N. Kryo- $CH_2\cdot O\cdot O\cdot CH_2$ N.

skopische Bestimmung des Mol.-Gew. in Nitrobenzol: Baeyer, Villiger, B. 33, 2487. — B. Entsteht in geringer Menge bei der Einw. von Ammoniak auf Diformalperoxydhydrat (Bd. I, S. 576) (Legler, B. 18, 3344). Beim Zufügen von 40% jer Formaldehyd-Lösung zu einer Lösung von Ammoniumsulfat in 3% jerm Wasserstoffperoxyd bei 55% (B., V., B. 33, 2486). — Tafeln (aus Eisessig). Explodiert heftig beim Erhitzen, Reiben oder durch Schlag (B., V.). Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln (B., V.). — Beim Erhitzen für sich oder beim Behandeln mit salpetriger Säure entsteht Blausäure (L.). Gibt beim Erwärmen mit verd. Säuren zunächst Diformalperoxydhydrat und Ammoniak, bei weiterer Einw. Ameisensäure, Formaldehyd und Ammoniak (L.).

II. Oxy-Verbindungen.

5.5'-Piperonyliden - bis - $\{8 - oxy - 6.7 - methylendioxy - 1.2.3.4 - tetrahydroisochinolin\}$ $C_{2a}H_{2a}O_{a}N_{2}$, s. untenstehende Formel (R=H).

5.5'- Piperonyliden - bis - [2-methyl-8-methoxy-8.7-methylendioxy-1.2.3.4-tetrahydro-isochinolin], 5.5'- Piperonyliden - bis - hydrokotarnin $C_{32}H_{34}O_8N_2$, s. untenstehende Formel (R = CH₃). Zur Konstitution vgl. Freund, Fleischer, B. 45 [1912], 1175. —

$$\begin{array}{c|c} CH\left(C_{0}H_{3} < \stackrel{\frown}{O}\right) > CH_{4} \\ CH_{2} & CH_{2} \\ CH_{2} & N \cdot R \\ \hline \\ R \cdot N & CH_{2} \\ \hline \\ O \cdot R \\ \end{array}$$

B. Beim Erwärmen von Hydrokotarnin (S. 470) und Piperonal mit konz. Salzsäure im Rohr auf 60—70° (Kersten, B. 31, 2102). — Schmilzt nach dem Umlösen aus Benzol + Ligroin bei 202°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe. — $2C_{32}H_{34}O_8N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelbe Flocken.

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

26. Verbindungen mit 1 cyclisch gebundenem Sauerstoffatom und 3 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 10, 3N)¹).

I. Stammkerne.

A. Stammkerne $C_n H_{2n-1} ON_3$.

$$\label{eq:continuous_loss} \text{1. 3.5-Endoxy-} \Delta^2\text{-1.2.4-triazolin } C_2H_3ON_3 = \frac{HN}{HC} \underbrace{\stackrel{N}{\sim} N}_{C}.$$

1.4-Diphenyl-3.5-endoxy-1.2.4-triazolin
$$C_{14}H_{11}ON_3 = \begin{array}{c} C_eH_5 \cdot N \longrightarrow N \\ HC \stackrel{!}{\bigcirc} O \stackrel{!}{\bigcirc} C \\ N(C_eH_5) \stackrel{!}{\bigcirc} C \end{array}$$

Beim Erhitzen von 1.4-Diphenyl-1-formyl-semicarbazid (Bd. XV, S. 305) auf 1800 (Busch, Schneider, J. pr. [2] 67, 214, 263). Bei der Einw. von Wasserstoffperoxyd auf 1.4-Diphenyl-3-oxo-5-thion-1.2.4-triazolidin (Bd. XXVI, S. 213) in Soda-Lösung (Marckwald, B. 25, 3112; vgl. B., Holzmann, B. 34, 334; B., B. 35, 974; B., Sch.). — Nadeln (aus Alkohol oder Chloroform + Alkohol). F: 256° (B., Sch.). Sehr leicht löslich in Eisessig, schwer in Ather, Benzol und Alkohol, unlöslich in Wasser; löslich in heißen Mineralsäuren (M.). — Wird heim Kohon mit wißer albeholischen Kullenge in 14 Diphenyl comionhend und Wird beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge in 1.4-Diphenyl-semicarbazid und Ameisensäure gespalten (B., Sch.).

1.4-Diphenyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin
$$C_{14}H_{11}N_3S = C_6H_8\cdot N - N \\ HC \underbrace{N(C_6H_5)}_{C} \ddot{C}$$
. B .

Bei 3-stdg. Erhitzen von 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid (Bd. XV, S. 295) mit konz. Ameisensäure im Rohr auf 1300 (Busch, Schneider, J. pr. [2] 67, 249). — Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 214—215°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol; indifferent gegen Säuren. — Wird beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge in die Komponenten gespalten. Beim Erwärmen mit Methyljodid in Methanol unter Druck auf dem Wasserbad entsteht das Jodid der folgenden Verbindung.

[1.4 - Diphenyl - 3.5 - endothio - 1.2.4 - triazolin]-S-hydroxymethylat $C_{16}H_{16}ON_3S = C_6H_5 \cdot N$ N

HC

S(CH₃)(OH)

C

N(C

C

N(C

C

N(C

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

N

C

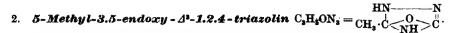
N

2. Stammkerne C₃H₅ON₃.

1. 4-Methyl-1.2.3-triazol-1.5-oxyd
$$C_3H_5ON_3 = CH_3 \cdot C - CH_1 \cdot N \cdot NH \cdot N \cdot N$$

2-Phenyl-4-methyl-1.2.3 - triagol - 1.5 - oxyd
$$C_bH_bON_3 = \frac{CH_3 \cdot C}{N \cdot N(C_bH_b) \cdot N} O$$
s. Bd. XXVI, S. 23.

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.



1.4 - Diphenyl - 5 - methyl - 3.5 - endothio - 1.2.4 - triazolin $C_{15}H_{13}N_3S =$ diazolin (S. 740) mit Anilin auf 140—150° (Busch, Schneider, J. pr. [2] 67, 252). Beim Behandeln von 3-Phenyl-2-chlor-2-methyl-1.3.4-thiodiazolidon-(5)-anil (S. 622) mit alkoh. Ammoniak (B., Sch.). — Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 253° (B., Sch.). Zum Schmelzpunkt vgl. a. B., Renner, B. 67 [1934], 386. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich

schwer in Alkohol, unlöslich in Äther (B., Sch.). 1 - Phenyl - 4 - benzyl - 5 - methyl - 3.5 - endothio - 1.2.4 - triazolin $C_{16}H_{15}N_3S =$ 2-methyl-1.3.4-thiodiazolin (S. 602) mit Benzylamin (Busch, Schneider, J. pr. [2] 67, 256). — Nadeln (aus Alkohol), Blättchen (aus Chloroform). F: 205°. Leicht löslich in Chloroform, löslich in Alkohol.

3. Stammkerne C₄H₇ON₃.

- 1. 3.6 Dimethyl $\Delta^{1.4}$ 1.2.4.5 oxtriazin, "Äthylleukazon", "Leukazon" $C_4H_7ON_3=CH_3\cdot C < \stackrel{N\cdot NH}{O-N}>C\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Wieland, A. 353, 70, 72. B. Aus Äthylazaurolsäure (Bd. II, S. 192) neben anderen Verbindungen: beim Erhitzen für sich (V. Meyer, Constam, A. 214, 347); beim Kochen mit Wasser (W., A. 353, 70, 83) oder mit Eisessig (M., C., A. 214, 348); bei längerer Einw. von konz. Ammoniak (M., C., A. 214, 344); bei der Reduktion mit 50/oigem Natriumamalgam in verd. Kalilauge (M., C., A. 214, 346) oder mit Schwefelwasserstoff (W., A. 353, 72, 85). — Krystalle (aus Alkohol). F: 1570 (W., A. 353, 84), 158—158,50 (M., C., A. 214, 341). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther; rötet Lackmus (M., C., A. 214, 342). — Bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure entsteht Essigsäure (M., C., A. 214, 342). — Bei der Oxydation mit Ferrichlorid eine rotbraune Färbung (M., C., A. 214, 342). — Salze: M., C., A. 214, 342. — 2C₄H₇ON₃ + H₂SO₄. Prismen (aus Alkohol). F: 161,50. — Ba(C₄H₆ON₃). Hygroskopisches Pulver. — C₄H₇ON₃ + AgNO₃. Krystalle. Schwer löslich in heißem Wasser.
- 4 Oxy-3.6 dimethyl 1.2.4.5 oxtriagin, "Oxyleukazon" $C_4H_7O_2N_3 = CH_3 \cdot C < O N \cdot N(OH) > C \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von Äthyloxyazaurolsäure (Bd. II, S. 193) mit Wasser (Wieland, A. 353, 103). — Krystalle (aus 80% jegem Methanol). F: 150% (schwache Zersetzung). Verpufft beim Erhitzen. Löst sich in Soda-Lösung unter Aufbrausen. Bildet mit Säuren und Alkalilaugen hygroskopische Salze. - Gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung. Wird durch Permanganat zersetzt. — Natriumsalz. Verpufft beim Erhitzen.
- 2. 4.5 Dimethyl 1.2.3 triazol 1.5 oxyd $C_4H_7ON_3 = \begin{array}{c} CH_3 \cdot C C \cdot CH_3 \\ N \cdot NH \cdot N > 0 \end{array}$ 2 Phenyl 4.5-dimethyl 1.2.3 triazol 1.5 oxyd $C_{10}H_{11}ON_3 = \begin{array}{c} CH_3 \cdot C C \cdot CH_3 \\ N \cdot NH \cdot N > 0 \end{array}$ Bd. XXVI, S. 27.
- 4. Stammkerne C₅H₆ON₃.
 - 1. 4-Methyl-5-āthyl-1.2.3-triazol-1.5-oxyd $C_sH_sON_s = \frac{CH_s \cdot C C \cdot C_sH_s}{N \cdot NH \cdot N} > 0$.
- 2 Phenyl 4 methyl 5 äthyl 1.2.3 triaxol 1.5 oxyd $C_{11}H_{13}ON_3 = CH_3 \cdot C C \cdot C_2H_5 = 0$ s. Bd. XXVI, S. 31.
 - 2. 4 Methyl 5-dthyl 1.2.3 triazol 3.4 oxyd $C_5H_5ON_3 = \frac{C_2H_5 \cdot C C \cdot CH_3}{N \cdot NH \cdot N} O$
- 2 Phenyl 4 methyl 5 äthyl 1.2.3 triasol 3.4 oxyd $C_{11}H_{13}ON_3 =$ $\begin{array}{c} C_2H_5\cdot C \xrightarrow{\qquad \qquad C\cdot CH_3 \qquad \text{s. Bd. XXVI, S. 32.}} \\ N\cdot N(C_6H_5)\cdot N > O \end{array}$

B. Stammkerne $C_nH_{2n-5}ON_3$.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Stammkern} & C_{\textbf{s}}H_{\textbf{9}}ON_{\textbf{3}} = \frac{HC - N - N}{HC \cdot O \cdot \dot{C} : N \cdot \dot{C}H} \end{array}$

Verbindung $C_4H_3N_3S = \frac{HC-N-N}{HC\cdot S\cdot C:N\cdot CH}$ s. bei 3-Nitroso-thiazolon-(2)-methylimid, S. 156.

C. Stammkerne $C_nH_{2n-7}ON_3$.

Benztriazolin - 1.3 - oxyd C₆H₆ON₆, s. nebenstehende Formel.

2-Phenyl-benztriasolin-1.3-oxyd $C_{15}H_{9}ON_{3}=C_{6}H_{4}$ O $N\cdot C_{6}H_{5}$. Vgl. 2-Phenylbenztriazol-1-oxyd, Bd. XXVI, S. 39.

D. Stammkerne C_nH_{2n-9}ON₃.

1. Stammkerne C₈H₇ON₈.

1. 5 - Methyl - 3 - β - pyridyl - 1.2.4 - oxdiazol, O.N - Åthenyl - nicotenylamidoxim $C_8H_7ON_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus O-Acetyl-CH3. C_9ON_3 nicotenylamidoxim (Bd. XXII, S. 41) beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit Wasser (MICHAELIS, B. 24, 3441). — F: 109°. Löslich in Wasser, Ather, Alkohol, Benzol, Chloroform und Aceton; löslich in Säuren, unlöslich in Alkalilaugen. — Hydrochlorid. Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol. — Chloroplatinat. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol.

2. 5-Phenyl-3.5-endoxy- Δ^2 -1.2.4-triazolin $C_8H_7ON_8 = \frac{HN}{C_8H_8}\cdot \stackrel{!}{C} < \stackrel{!}{NH} > \stackrel{!}{C}$

C₆H₆·C_{N(CH₂)}C. B. Beim Erhitzen von 4-Methyl-1-phenyl-thiosemicarbazid mit überschüssigem Benzaldehyd auf 170° (Busch, Opfermann, Walther, B. 37, 2332). Beim Behandeln von 2-Jod-5-methylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin (S. 606) mit Methylamin in verd. Alkohol (B., O., W.). — Gelbe Platten (aus Chloroform + Alkohol). Verwittert an der Luft. F: 242—243°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Benzol, etwas leichter in

amin in verd. Alkohol (B., O., W.). — Gelbe Platten (aus Chloroform + Alkohol). Verwittert an der Luft. F: 242—243°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Benzol, etwas leichter in Chloroform.

4 - Äthyl -1.5 - diphenyl - 3.5 - endothio - 1.2.4 - triasolin C₁₆H₁₈N₃S =

4 - Äthyl - 1.5 - diphenyl - 3.5 - endothio - 1.2.4 - triasolin $C_{16}H_{18}N_3S = C_6H_5 \cdot N$ $C_6H_5 \cdot C_8H_5 \cdot C_8$

1.3.4-thiodiazolin (S. 606) mit Äthylamin in verd. Alkohol (Busch, Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67, 227). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 232°. Fast unlöslich in Äther, ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol, leicht in Chloroform.

alich leicht löslich in siedendem Alkohol, leicht in Uniordien. $C_8H_5 \cdot N - N$ 1.4.5 - Triphenyl - 3.5 - endothio - 1.2.4 - triasolin $C_{20}H_{13}N_3S = C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot C$

B. Aus 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid beim Erhitzen mit Benzaldehyd auf 120—160° (Busch, Holemann, B. 34, 324, 332) oder beim Behandeln mit Benzoylchlorid und Natronlauge in wenig Alkohol (B., Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67, 220). Beim Erwärmen von 5-Phenylimino-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolidin (S. 640) mit Alkohol (B., Ridder, B. 30, 853). Bei längerem Erhitzen von 2.3-Diphenyl-2.5-endothio-1.3.4-thiodiazolin (S. 741) mit Anilin auf 150—160° (B., K., Sch.). — Nadeln (aus überhitztem Alkohol) (B., K., Sch.). F: 334—336° (B., K., Sch.). Sehr schwer Icalich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, löslich in siedendem Chloroform (B., K., Sch.). — Zersetzt sich bei längerem Kochen mit alkoh. Kalilauge (B., K., Sch.). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 210—220° in geringer Menge 1.4.5-Triphenyl-3.5-endoimino-1.2.4-triazolin (Bd. XXVI, S. 366) (B., K., Sch., J. pr. [2] 67, 233).

[1.4.5-Triphenyl-3.5-endothio-1.2.4-triasolin]-S-hydroxymethylat bezw. 5-Oxy-3 - methylmercapto - 1.4.5 - triphenyl - 1.2.4 - triazolin C_{s} , $H_{10}ON_{s}S =$

 $C_sH_s\cdot N$ — N $C_6H_6 \cdot C \stackrel{S(CH_2)(OH)}{\sim} C \xrightarrow{bezw.}$ $(\mathbf{HO})(\mathbf{C_8H_8})\overset{1}{\mathbf{C}}\cdot\mathbf{N}(\mathbf{C_8H_8})\cdot\overset{..}{\mathbf{C}}\cdot\mathbf{S}\cdot\mathbf{CH_8}$ Die Konstitution der

Salze entspricht der ersten, die Konstitution der Pseudobase der zweiten Formel. — Zur Saize enterprent der Freuer, die Konstitution der Freudonsse der zweiten Formet. — Zur Konstitution vgl. Busch, Mehrtens, B. 38, 4053. — Das Jodid entsteht: aus 3. Methylmercapto-1.4.5-triphenyl-1.2.4-triazolin (Bd. XXVI, S. 109) bei der Einw. von Jod in Chloroform (B., Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67, 231); beim Erwärmen von 2-Jod-5-methylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin (S. 606) mit Anilin (B., K., Sch.); beim Kochen von 1.4.5-Triphenyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin (S. 774) mit Methyljodid in Methanol unter Druck auf dem Wasserbad (B., K., Sch.). Die Pseudobase entsteht beim Behandeln des Jodids mit alkoh. Kalilauge (B., K., Sch.). — Blättehen oder Prismen (aus Alkohol). F: 157°; leicht löslich in Chloroform, warmem Alkohol und Benzol, ziemlich schwer in Äther (B., K., Sch.). — Das Jodid gibt bei 2-stdg. Erhitzen mit Ammoniak, Äthylamin, Anilin oder Pyridin auf 160° 1.4.5-Triphenyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin (s. o.), bei 6—7-stdg. Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 180° erhält man 1.4.5-Triphenyl-3.5-endoimino-1.2.4-triazolin (Bd. XXVI, S. 366) (B., K., Sch.). — Jodid C₂,H_{1e}N₅S-I. Nadeln oder Blättchen mit Krystallalkohol (aus Chloroform + Alkohol). Verliert im Exsiccator den Alkohol und wird trübe (B., K., Sch.). F: 330° (B., K., Sch.). Unlöslich in Äther und Benzol, schwer löslich in Alkohol, leichter in Chloroform (B., K., Sch.).

Benzol, schwer losiich in Alkonol, loloitet in Claster in Claster

(HO)(C₆H₅)C·N(C₆H₅)·C·S·C₅H₅
Die Konstitution der Salze entspricht der ersten, die Konstitution der Pseudobase der zweiten Formel. - Zur Konstitution vgl. Busch, Mehr-TENS, B. 38, 4053). — B. Das Jodid entsteht beim Erwärmen von 2-Jod-5-äthylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin (S. 607) mit Anilin auf dem Wasserbad (Busch, Spitta, J. pr. [2] 67, 243). Die Pseudobase entsteht beim Behandeln des Jodids mit alkoh. Kalilauge (B., Sp.). — Blättchen (aus Benzol + Petroläther). F: 153°; leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Äther (B., Sp.). — Jodid C₂₂H₂₀N₂S·I. Gelbliche Prismen (aus Chloroform + Alkohol). F: 304° (Zers.) (B., Sp.). Löslich in Chloroform, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol (B., Sp.).

4 - o - Tolyl - 1.5 - diphenyl - 3.5 - endothio - 1.2.4 - triasolin $C_{xx}H_{xx}N_{x}S=$ $C_6H_5 \cdot C$ $N(C_6H_4 \cdot CH_5)$ C B. Bei längerem Erhitzen gleicher Gewichtsteile 2.3-Diphenyl-

2.5-endothio-1.3.4-thiodiazolin (S. 741) und o-Toluidin auf 170—180° (Busch, Kamphausen, SCHNEIDER, J. pr. [2] 67, 221). — Gelbe Prismen (aus Chloroform + Alkohol). F: 2496 bis 250° (Zers.).

[4 - o - Tolyl - 1.5 - diphenyl - 3.5 - endothio - 1.2.4 - triasolin] - 8 - hydroxyäthylat $C_{23}H_{22}ON_{2}S = C_{6}H_{5} \cdot C < \frac{S(C_{5}H_{5})(OH)}{N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3})} \stackrel{\text{l. Zur Konstitution vgl. Busch, Mehrtens, } B. 38,$

4053. — B. Das Jodid entsteht aus 2-Jod-5-äthylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin (S. 607) und o-Toluidin (Busch, Spitta, J. pr. [2] 67, 245). — Jodid Cas Has N. S. I. Blättchen. 1 - p - Tolyl - 4.5 - diphenyl - 3.5 - endothio - 1.2.4 - triasolin $C_{31}H_{17}N_5S=CH_3\cdot C_5H_4\cdot N$ F: 245°. Unlöslich in Ather und Benzol, sehr schwer löslich in Alkohol, löslich in Chloroform.

 C_8H_6 $C_{N(C_8H_8)}$ C . B. Beim Erhitzen von 3-p-Tolyl-2-phenyl-2.5-endothio-1.3.4-

thiodiazolin (S. 741) mit Anilin auf 150—160° (Busch, Blume, J. pr. [2] 67, 258). — Gelbe Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F:340°. Schwer löslich in heißem Alkohol und in Chloroform, unlöslich in Ather und Benzol.

4 - p - Tolyl - 1.5 - diphenyl - 8.5 - endothio - 1.2.4 - triazolin $C_{11}H_{17}N_{5}S=$ $C_aH_a \cdot N$ B. Analog dem 4-o-Tolyl-1.5-diphenyl-3.5-endothio-1.2.4-

 $C_6H_5 \cdot C_{N(C_6H_4 \cdot CH_3)}$. B. Analog dem 4-o-Tolyl-1.5-diphenyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin (s. o.) (Busch, Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67, 220). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 301—303° (Zers.). Löslich in Chloroform, schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther.

[1-p-Tolyl-4.5-diphenyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin]-8-hydroxymethylat bezw. 5-Oxy-3-methylmercapto-1-p-tolyl-4.5-diphenyl-1.2.4-triazolin CashaloNaS = CH2 · C4H4 · N-

Salze entspricht der ersten, die Konstitution der Pseudobase der zweiten Formel. Zur Konstitution vgl. Busch, Mehrtens, B. 88, 4053. — B. Das Jodid entsteht beim Erwärmen von 3-p-Tolyl-2-jod-5-methylmercapto-2-phenyl-1.3.4-thiodiazolin (S. 607) mit Anilin auf dem Wasserbad (Busch, Blume, J. pr. [2] 67, 261). Die Pseudobase erhält man beim Behandeln des Jodids mit siedender alkoholischer Natronlauge (Bu., Blu.). - Nadeln (aus Alkohol). F: 136°; leicht löslich in siedendem Alkohol, schwer in Benzol, kaum löslich in Äther (Bu.. BLU.). — Jodid C₂₂H₂₀N₃S·I. Nadeln (aus Chloroform). F: 270° (Bu., BLU.).

[4 - p - Tolyl - 1.5 - diphenyl - 3.5 - endothio - 1.2.4 - triazolin] - 8 - hydroxyäthylat

 $\begin{array}{c} C_{6}H_{5}\cdot N & N \\ C_{23}H_{23}ON_{3}S = C_{6}H_{5}\cdot \stackrel{!}{C} < \stackrel{S(C_{2}H_{5})(OH)}{N(C_{6}H_{4}\cdot CH_{3})} > \stackrel{!!}{C} \cdot & Zur \;\; Konstitution \;\; vgl. \;\; Busch, \;\; Mehrtens, \;\; B. \end{array}$

88, 4053. — B. Das Jodid entsteht analog [4-o-Tolyl-1.5-diphenyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin]-S-jodäthylat (S. 775) (B., SPITTA, J. pr. [2] 67, 245). — Jodid $C_{29}H_{22}N_2S \cdot I$. Prismen. F: 256° (Zers.) (B., Sp.).

4 - Bensyl - 1.5 - diphenyl - 3.5 - endothio - 1.2.4 - triasolin $C_{s1}H_{17}N_sS =$

(S. 606) beim Behandeln mit Benzylamin (Busch, Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67, 227). Beim Erwärmen von 2.3-Diphenyl-2.5-endothio-1.3.4-thiodiazolin (S. 741) mit Benzylamin auf dem Wasserbad (B., K., Sch., J. pr. [2] 67, 217). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 250°; die Nadeln wandeln sich beim Aufbewahren in ein Krystallpulver um, das aus Alkohol oder Chloroform-Alkohol in Blättchen oder Säulen krystallisiert, die bei 236° schmelzen (B., K., Sch., J. pr. [2] 67, 218). Kaum löslich in Äther und Benzol, schwer in Alkohol, erheblich leichter in Chloroform; ist indifferent gegen Säuren und Alkalilaugen (B., K., Sch., J. pr. [2] 67, 218). — Gibt beim Kochen mit Methyljodid in Methanol [4-Benzyl-1.5-diphenyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin]-S-jodmethylat (s. u.) (B., K., Sch., J. pr. [2] **67**, 228).

[4-Bensyl-1.5-diphenyl-3.5-endothio-1.2.4-triasolin]-S-hydroxymethylat bezw.

Die Konstitution

der Salze entspricht der ersten, die Konstitution der Pseudobase der zweiten Formel. Zur der Salze entspricht der ersten, die Konstitution der Freudobase der zweiten Formel. Zur Konstitution vgl. Busch, Mehretens, B. 38, 4053. — B. Das Jodid entsteht beim Kochen der vorhergehenden Verbindung mit Methyljodid in Methanol (Busch, Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67, 228). Die Pseudobase erhält man aus dem Jodid beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge (B., K., Sch.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 135°; leicht Jöslich in Alkohol und warmem Benzol, schwerer in Äther (B., K., Sch.). — Jodid C₂₂H₃₀N₃S·I. Blättchen (aus Alkohol). F: 476° (R. K. Sch.). (aus Alkohol). F: 176° (B., K., Sch.).

1 - p - Tolyl - 4 - bensyl - 5 - phenyl - 8.5 - endothio - 1.2.4 - triazolin $C_{aa}H_{1a}N_aS =$

thiodiazolin (S. 607) und Benzylamin (Busch, Blume, J. pr. [2] 67, 261). — Blättchen oder Prismen (aus Alkohol). F: 234°. Unlöslich in Äther und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol, löslich in Chloroform.

 $[4-\alpha-Naphthyl-1.5-diphenyl-8.5-endothio-1.2.4-triasolin]-S-hydroxyäthylat$

 $C_{26}H_{22}ON_{3}S = C_{6}H_{5} \cdot C \underbrace{S(C_{2}H_{5})(OH)}_{N(C_{16}H_{7})} C. \quad \text{Zur Konstitution vgl. Busch, Mehrtens, } B.$

88, 4053. — B. Das Jodid entsteht aus 2-Jod-5-ăthylmercapto-2.3-diphenyl-1.3.4-thiodiazolin (S. 607) beim Erwärmen mit α-Naphthylamin auf dem Wasserbad (B., Spitta, J. pr. [2] 67, 245). — Jodid C₂₈H₂₈N₂S-I. Gelbliche Blättchen. F: 278° (B., Sp.). Unlöslich in Ather, ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol (B., Sp.).

 $[4 - \beta - Naphthyl - 1.5 - diphenyl - 3.5 - endothio - 1.2.4 - triazolin] - 8-hydroxyäthylat$ $C_{56}H_{25}ON_{5}S = \frac{C_{6}H_{5} \cdot N}{C_{6}H_{5} \cdot C} \underbrace{\stackrel{C}{\sim} (C_{5}H_{5})(OH)}_{N(C_{16}H_{7})} \stackrel{U}{\sim} C$ Zur Konstitution vgl. Busch, Mehrtens, B.

38, 4053. — B. Das Jodid entsteht analog dem der vorhergehenden Verbindung (B., SPITTA, J. pr. [2] 67, 245). — Jodid $C_{36}H_{32}N_3S\cdot I$. Gelbliche Nadeln. F: 208°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

4 - Anilino - 1.5 - diphenyl - 3.5 - endothio - 1.2.4 - triazolin $C_{*0}H_{18}N_4S =$ dithiocarbazinsäure-methylester (Bd. XV, S. 307) über den Schmelzpunkt (Busch, Kamphausen, Schneider, J. pr. [2] 67, 236). — Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 132°. Sehr leicht löslich in Benzol, schwerer in Äther, schwer in Petroläther, ziemlich schwer in Alkohol und Methanol. - Färbt sich beim Aufbewahren in Äther unter Luftzutritt oder in anderen Lösungsmitteln bei Gegenwart von Quecksilberoxyd dunkelgrün. Liefert beim Behandeln mit Nitrit in angesäuerter alkoholischer Lösung ein Nitrosamin [bräunliche Nadeln].

1(oder 5)-Phenyl-4-bensyl-5(oder 1)-[x-brom-phenyl]-3.5-endothio-1.2.4-triasolin

2. 4-Methyl-5-phenyl-1.2.3-triazol-3.4-oxyd $C_9H_9ON_3 = \frac{C_6H_5 \cdot C_{----}C \cdot CH_3}{N \cdot NH \cdot N} O$

4-Methyl-2.5-diphenyl-1.2.3-triazol-3.4-oxyd $C_{15}H_{13}ON_3 = \frac{C_8H_5 \cdot C_{----}C \cdot CH_3}{N \cdot N/(C_8H_4) \cdot N}OO$ s. Bd. XXVI, S. 70.

E. Stammkerne $C_n H_{2n-13} ON_3$.

1. [Chinolino-5'.6': 3.4-(1.2.5-oxdiazol)] 1), [Chinollno-5'.6':3.4-furazan] 1) C₂H₅ON₃, I. No. 11. No. 12. No. 12. No. 13. No. 14. No. 14. No. 15. No. S. 519) bei kurzem Kochen mit mäßig konzentrierter Kalilauge oder beim Erhitzen mit Acetanhydrid (v. Kostanecki, Reicher, B. 24, 159). — Nadeln (aus Alkohol). F: 134°. Sehr leicht

flüchtig mit Wasserdampf.

2. 2'-Methyl-[chinolino-3'.4':4.5-(1.2.3-oxdiazol)] 1) $C_{10}H_7ON_3$, Formel II. Vgl. Anhydro-[4-oxy-2-methyl-chinolin-diazohydroxyd-(3)], Bd. XXII, S. 591.

F. Stammkerne $C_n H_{2n-15} ON_3$.

5 - Methyl - 3 - [chinolyl - (6)] - 1.2.4 - oxdiazol C₁₂H₉ON₃, N—C
s. nebenstehende Formel. B. Beim Auflösen von Chinolin-carbon-CH₃ CON
SÄUTE-(6)-amidoxim in heißem Acetanhydrid (BIEDERMANN, B. 22, 2766). Beim Erwärmen von Chinolin-carbonsaure-(6)-amidoximacetat mit Wasser oder Alkalilauge (B.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 175°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, fast unlöslich in Wasser. — Liefert in salzsaurer Lösung mit Quecksilberchlorid und Goldchlorid Niederschläge. — Gibt mit Eisenchlorid eine blauviolette Färbung.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Nameu vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

G. Stammkerne $C_n H_{2n-17} ON_3$.

1. 5-Phenyi-3- β -pyridyi-1.2.4-oxdiazoi, 0.N-Benzenyinicotenyiamidoxim C₁₃H₃ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus C₆H₅·C·O·N O-Benzoyl-nicotenylamidoxim (Bd. XXII, S. 41) beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit Wasser (L. Micharlis, B. 24, 3442). — Krystalle (aus Alkohol). F: 139°. Löslich in Äther, Benzol, Ligroin, Alkohol Aceton und Chloroform sowie in Säuren, unlöslich in Wasser und Alkalilaugen.

2. 4.5-Diphenyi-1.2.3-triazoi-1.5-oxyd
$$C_{14}H_{11}ON_3 = \frac{C_6H_5 \cdot C - C_0H_6}{N \cdot NH \cdot N}O$$

2.4.5-Triphenyl-1.2.3-triazol-1.5-oxyd $C_{50}H_{15}ON_5 = \frac{C_6H_5 \cdot C - C_0H_6}{N \cdot N(C_6H_5) \cdot N}O$

3.4.5-Triphenyl-1.2.8-triazol-1.5-oxyd $C_{50}H_{15}ON_5 = \frac{C_6H_5 \cdot C - C_0H_5}{N \cdot N(C_6H_5) \cdot N}O$

3. Bd. XXVI. S. 79.

H. Stammkerne C_n H_{2n-19} ON₃.

 $3-\alpha$ -Furyi - 2.3 - dihydro - [naphtho - 2'.1': 5.6 - (1.2.4 - triazin)] ¹) $C_{18}H_{11}ON_{48}$ Formel I.

2 - Phenyl - 3 - α - furyl - 2.3 - dihydro - [naphtho - 2'.1'.5.6-(1.2.4-triazin)] $C_{st}H_{15}ON_s$, Formel II. Ist als 3-Anilino-2-α-furyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (S. 597) erkannt worden.

J. Stammkerne Cn H2n-25 ON3.

[Chinoxaiino-2'.3': 2.3-phenoxazin] 1), "Triphenazinoxazin" $C_{16}H_{11}ON_{p}$ Formel III bezw. IV 1). B. Beim Erhitzen von 2.3-Dioxy-phenazin (Bd. XXIII, S. 499) mit 2 Tln. salzsaurem o-Amino-phenol auf 170—200° (O. FISCHER, HEPP, B. 28, 299). Beim

Erwärmen von 3-Oxy-phenoxazon-(2) (S. 127) mit salzsaurem o-Phenylendiamin und Natriumacetat in Eisessig auf dem Wasserbad (DIEPOLDER, B. 85, 2821). Aus 3-Amino-phenoxazon-(2) (S. 412) beim Erhitzen mit salzsaurem o-Phenylendiamin auf 170—200° (F., H.). — Grünlich sch.mmernde, metallglänzende, krystallinische Masse (aus Nitrobenzol). Sehr schwer löslich (F., H.). Die alkoh. Lösung ist dunkelrot und fluoresciert verdünnt grünlichgelb, konzentriert feurig-braunrot; auf Zusatz von einigen Tropfen Mineralsäure wird die Lösung violett und fluoresciert blutrot (F., H.),

"N-Methyl-triphenasinoxasin" C₁₀H₁₃ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 10-Methyl-phenoxazinchi-non-(2.3) (S. 278) mit o-Phenylendiamin in Alkohol auf dem Wasserbad (Diefolder, B. 32, 3525). — Orangegelbe Nadeln (aus Benzol + Alkohol). Schmilzt bei 250° und sublimiert bei höherer Temperatur unter teilweiser Zersetzung. Ziemlich leicht löslich in Benzol, sehwer in Äther, sehr schwer in Ligrein. — Die gelbe, hellgrün fluorescierende Lösung in Benzol färbt sich auf Zusatz von Alkohol orangegelb mit gelber Fluorescenz. Die Lösungen in Ather oder Ligroin sind gelb und fluorescieren hellgrün. Die blauen Lösungen in konz. Salzsäure oder Schwefelsäure färben sich beim Verdünnen violett. Die violettrote Lösung in Eisessig färbt sich auf Wasserzusatz mehr blau, dann rot unter Abscheidung roter Flocken.

10 - Äthyl - [chinoxalino - 2'.8': 2.8 - phenoxazin], "N-Äthyl-triphenasinoxasin" $C_{20}H_{15}ON_3$, s. nebenstehende Formel. B. Das Acetat entsteht beim Erwärmen von 10-Äthylphenoxazinchinon-(2.3) (S. 279) mit o-Phenylendiamin in Eisessig (Diepolder, B. 31, 499). — Orangefarbene Nadeln (aus

10 - Methyl - [chinoxalino - 2'.8': 2.8 - phenoxazin],

CHa

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Alkohol). F: 229°. Schwer löslich in Äther und Ligroin, ziemlich leicht in Benzol. Die Lösungen fluorescieren grün. — Acetat. Rotbraune, grünglänzende Nadeln. Zerfällt beim Behandeln mit Wasser oder Alkohol in die Komponenten. Die Lösung in Alkohol zeigt orangerote Farbe und braune Fluorescenz; die verd. Lösung fluoresciert gelb.

"Triphenoxazinphenylazin" C₁₄H₁₅ON₃, s. nebenstehende B. Bei 12-stdg. Kochen von Aposafraninchlorid (Bd. XXV, S. 334) mit salzsaurem o-Aminophenol und o-Aminophenol in Alkohol (O. FISCHER, GIESEN, B. 30, 2493). Neben anderen Verbindungen tei längerem Erhitzen von 3-Oxy-phenoxazon-(2) (S. 127) mit salzsaurem 2-Amino-diphenylamin in Alkohol im Rohr auf 100°

(DIEPOLDER, B. 35, 2821). Neben anderen Verbindungen aus dem Nitrat des 10-Methyl-[chinoxalino-2'.3':2.3-phenoxazin]-hydroxyphenylats (s. u.) beim Behandeln mit Alkalilauge (D., B. 35, 2822) oder bei der Reduktion mit Zinnchlorur und Salzsaure oder Zinkstaub und Eisessig und Oxydation des Reaktionsprodukts an der Luft (D., B. 34, 2273; vgl. D., B. 35, 2822). — Grünglänzende Nadeln (aus Nitrobenzol oder Benzol), bronzeglänzende Nadeln (aus Benzoesäureäthylester oder durch Sublimation). Ist bei 330° noch nicht geschmolzen (D., B. 34, 2275). Sehr schwer löslich in Alkohol mit kirschroter, in Toluol mit gelbroter Farbe (F., G.). Leicht löslich in Eisessig; die Lösung erscheint in auffallendem Licht tief violettblau, in durchfallendem Licht rot (D., B. 85, 2822). 1 Tl. löst sich bei Siedehitze mit violettstichig roter Farbe in ca. 25 Tln. Nitrobenzol, 30 Tln. Benzoesäureäthylester, 200 Tln. Chloroform und 600 Tln. Benzol (D., B. 34, 2275). Die Lösungen fluorescieren sich in konz. Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe (F., G.), die beim Verdünnen mit Wasser in Violetblau übergeht (D., B. 34, 2275). Die blauen Lösungen der Salze fluorescieren rot (F., G.; D., B. 34, 2275). — C₂₄H₁₅ON₃ + HCl + 2H₂O. Grünglänzende Nadeln (D., B. 34, 2275; 35, 2822). — 2C₂₄H₁₅ON₃ + 2HCl + PtCl₄. Blaue Flocken. Unlöslich in Wasser (D., B. 34, 2275). blutrot (F., G.), die mit Ligroin versetzte Benzol-Lösung ziegelrot (D., B. 34, 2275). Löst

10 - Methyl - [chinoxalino - 2'.8': 2.8-phenoxazin]-hydroxyphenylat-(4'), "Methyl-triphenoxasin-phenylasoniumhydroxyd" C₂, H₁₉O₂N₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Kehrmann, Schedler, Helv. 8 [1925], 10. B. Das Nitrat entsteht bei 2-stdg. Erwärmen von 10-Methyl-

phenoxazinchinon-(2.3) (S. 278) mit salzsaurem 2-Amino-diphenylamin in Eisessig auf dem Wasserbad und Versetzen der Lösung mit salpetersäurehaltiger Natriumnitrat-Lösung (Diefolder, B. 34, 2272; vgl. D., B. 32, 3526). — Die Salze liefern beim Behandeln mit Alkalilauge die vorhergehende Verbindung (D., B. 34, 2273; vgl. D., B. 35, 2822); diese entsteht auch neben anderen Verbindungen bei der Reduktion des Nitrats mit Zinnchlorür und Salzsäure oder mit Zinkstaub und Eisessig und Oxydation des Reaktionsprodukts an der Luft (D., B. 34, 2273). — Chlorid C₃₅H₁₈ON₃·Cl. Bronzeglänzende Nadeln. Löslich in Alkohol und Wasser mit violettblauer Farbe (D., B. 32, 3527). Die alkoh. Lösung fluoresciert rot. Löslich in konz. Schwefelsäure und Salzsäure mit blauer Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Violett übergeht. — Nitrat C₂₅H₁₈ON₃·NO₃+2H₂O. Nadeln (aus Wasser). Gibt das Krystallwasser bei 100—112° ab (D., B. 34, 2272). — 2C₂₅H₁₈ON₃·Cl+PtCl₄. Blaue Nadeln; das Pulver ist dunkelviolett. Löslich in heißem Wasser mit violettblauer Farbe (D., B. 82, 3527).

II. Oxy-Verbindungen.

A. Monooxy-Verbindungen.

1. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-1} O_2 N_3$.

5-0xy-3.5-endoxy- Δ^2 -1.2.4-triaxolin $C_2H_3O_2N_3=\frac{HN--N}{HO\cdot C < NH}$ ist desmotrop mit 3.5-Dioxo-1.2.4-triazolidin (Urazol), Bd. XXVI, S. 192.

1-Methyl-4-phenyl-5-mercapto-3.5-endoxy-1.2.4-triasolin $C_9H_9ON_3S=CH_3\cdot N$ HS $C \sim O$ C_8H_9 Cist desmotrop mit 1-Methyl-4-phenyl-3-oxo-5-thion-1.2.4-triazolidin, Bd. XXVI, S. 213.

1-Methyl-4-phenyl-5-methylmercapto-3.5-endoxy-1.3.4-triasolin $C_{10}H_{11}ON_{8}S = CH_{3} \cdot N - N$ $CH_{3} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{8}H_{5}) \cdot C$ So formuliert auf Grund einer Priv.-Mitt. von Busch. Zur Kon-

stitution vgl. a. B., Holzmann, B. 34, 325, 326; B., B. 35, 973. — B. Ein Gemisch der beiden Hydrojodide entsteht beim Erhitzen von 3-Methyl-5-oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin (S. 668) mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf dem Wasserbad; man trennt die beiden Hydrojodide mit Hilfe von Chloroform (Marchwald, Sedlaczek, B. 39, 2925). — Beim Behandeln der Hydrojodide mit starker Alkalilauge entsteht die freie Base, die sich sofort unter Abspaltung von Methylmercaptan zersetzt (M., S.). — 2C₁₀H₁₁ON₃S + HI. Krystalle (aus Chloroform). F: 97° (M., S.). Leicht löslich in Wasser und heißem Chloroform. — C₁₀H₁₁ON₃S + HI. Krystalle. F: 120° (M., S.). Unlöslich in Chloroform. Geht beim Erwärmen mit Wasser in das vorangehende Hydrojodid über.

1.4 - Diphenyl - 5 - methylmercapto - 3.5 - endoxy-1.2.4 - triasolin $C_{18}H_{13}ON_3S = C_8H_8 \cdot N$ $CH_8 \cdot S \cdot C \cdot N(C_8H_5) \cdot C$ B. Bei der Einw. von Phosgen auf S-Methyl-2.4-diphenyl-isothio-

semicarbazid (Bd. XV, S. 280) in Äther + Toluol und Lösen des Reaktionsprodukts in Wasser (Busch, Holzmann, B. 34, 340). Aus 1.4-Diphenyl-5-mercapto-3.5-endoxy-1.2.4-triazolin (Bd. XXVI, S. 213) beim Behandeln des Natriumsalzes mit Dimethylsulfat bei niedriger Temperatur (B., Reinhardt, Limpach, B. 42, 4769) oder (in Form des Hydrojodids) bei der Einw. von Methyljodid in Alkohol oder Chloroform in der Kälte (Marchwald, B. 25, 3111; vgl. B., H.; B., B. 35, 973). — Nadeln (aus Wasser). F: 185° (M.), 196—197° (Nirdlinger, Acree, Am. 44 [1910], 229, 241). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig, heißem Benzol und Wasser; löslich in Mineralsäuren (M.). — Gibt beim Erwärmen mit der berechneten Menge 0,1n-Kalilauge auf dem Wasserbad unter Entwicklung von Methylmercaptan 1.4-Diphenyl-urazol (Bd. XXVI, S. 199) (B., H.; B.; M.). — 2C₁₈H₁₈ON₂S + HI. Krystalle. F: 155—156° (M.). Sehr leicht löslich in heißem Wasser, löslich in heißem Alkohol, sehr schwer löslich in Äther und Chloroform. — 4C₁₅H₁₃ON₂S + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Prismen. F: 186° (Zers.) (M.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol.

1.2.4-triazolin (Bd. XXVI, S. 213) mit Benzoylchlorid in wäßr. Pyridin (Busch, Reinhardt, Limpach, B. 42, 4768). — Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 189°. Sehr schwer löslich in Alkohol, leicht in siedendem Benzol. — Beim Behandeln mit alkoh. Natronlauge wird die Ausgangsverbindung zurückerhalten.

1.2.4-triazolin (Bd. XXVI, S. 213) mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung (Busch, Reinhardt, Limpach, B. 42, 4768). — Gelbe bis orangegelbe Nadeln. F: 231—232° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Eisessig; ziemlich schwer löslich in Alkohol mit gelber Farbe, die beim Erhitzen braunorange, beim Abkühlen wieder gelb wird; sehr schwer löslich in Chloroform, kaum in Äther und Benzol.

1.4 - Diphenyl - 5 - methylmercapto - 3.5 - endothic - 1.2.4 - triazolin $C_{18}H_{18}N_8S_8 = C_8H_5 \cdot N$ N

CH₃ · S · $\frac{S}{N(C_6H_5)}$ B. Bei der Einw. von Thiophosgen auf S-Methyl-2.4-diphenylisothiosemicarbazid (Bd. XV, S. 280) in Äther (Busch, Holzmann, B. 34, 342; B., J. pr. [2] 67, 207). — Nadeln (aus Alkohol). F: 166° (B., Limpach, B. 44 [1911], 580). Leicht löslich in Chloroform, ziemlich sohwer in Alkohol, kaum in Äther und Bengol (B., H.).

2. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-15} O_2 N_3$.

2'-0xy-2-phenyl-[pyrimidino-5'.4':4.5-oxazol]) $C_{11}H_7O_2N_2$, Formel I.

2'-Äthylmercapto-2-phenyl- N=CH N=CH [pyrimidino-5'.4':4.5-oxasol] I. Ho $\stackrel{\cdot}{C}$ $\stackrel{\cdot}{C}$ $\stackrel{\cdot}{C}$ N=CH [I. $\stackrel{\cdot}{C}$ $\stackrel{\cdot}{C}$ N=CH [I. $\stackrel{\cdot}{C}$ $\stackrel{\cdot}{C}$ N=CH [I. $\stackrel{\cdot}{C}$ $\stackrel{\cdot}{C}$ N=CH [I. $\stackrel{\cdot}{C}$ N=CH

don-(4) (Bd. XXV, S. 62) beim Kochen mit Phosphoroxychlorid (Johnson, Am. 34, 203). — Krystalle (aus Alkohol). F:108—109°. Unlöslich in Natronlauge. — Zersetzt sich nicht beim Kochen mit Alkalilauge. Wird bei kurzem Kochen mit Salzsäure in die Ausgangsverbindung zurückverwandelt. — Hydrochlorid. F: 147° (Zers.). Wird beim Erwärmen mit Wasser in die Komponenten zerlegt.

B. Dioxy-Verbindungen.

3.5-Bis-[4-oxy-phenyl]- $\Delta^{2.5}$ -1.2.4.6-oxtriazin $C_{14}H_{11}O_{2}N_{3}$, Formel III.

3.5 - Bis - [4 - methoxy - phenyl] - $\Delta^{2.5}$ - 1.2.4.6 - thiotrisxin - 1 - oxyd $C_{16}H_{16}O_8N_3S$, Formel IV(?) s. Bd. VIII, S. 73.

$$III. \begin{array}{c} HO \cdot C_0H_4 \cdot C \nearrow NH \longrightarrow C \cdot C_0H_4 \cdot OH \\ \parallel & \parallel & \parallel & \parallel \\ N \longrightarrow O \nearrow N \end{array} \qquad IV. \begin{array}{c} CH_3 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot C \nearrow NH \longrightarrow C \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CH_3 \\ \parallel & \parallel & \parallel \\ N \longrightarrow O \nearrow N \end{array}$$

III. Oxo-Verbindungen.

A. Monooxo-Verbindungen.

1. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-1} O_2 N_3$.

1. 5-0x0-1.2.3.4-0xtriazolin, 1.2.3.4-0xtriazolon-(5) $CHO_2N_3 = {OC - NH \over O \cdot N \cdot N}$

Eintragen einer Natriumnitrit-Lösung in eine gekühlte wäßrige Lösung von salzsaurem Thiosemicarbazid (Freund, Schander, B. 29, 2502). — Nadeln (aus Äther), Säulen (aus Methanol + Äther). Verpufft bei 128—130°. Löslich in warmen Alkohol, Eisessig, Essigester und Anilin, schwerer in Chloroform und Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Benzol. — Zerfällt beim Kochen mit Wasser oder Anilin in Stickstoff, Schwefel und Cyanamid. Liefert beim Erwärmen mit Alkalilauge Schwefel, Schwefelwasserstoff und Stickstoffwasserstoffsäure. Dieselbe Zersetzung erfolgt beim Erhitzen mit Soda-Lösung oder Ammoniak. Beim Erwärmen mit konz. Salzsäure oder bei der Einw. alkoh. Brom-Lösung entsteht unter Stickstoff-Entwicklung die Verbindung CH₂N₂S (s. u.). — CH₂N₄S + HCl. Krystalle. Verpufft bei 96°. Sehr leicht löslich in Wasser.

Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.
 Ist nach OLIVERI-MANDALA (G. 44 I [1914], 672) als Thiocarbamidsäureazid H₂N·CS·N₂ aufzufassen.

 $\begin{array}{c} \text{Verbindung } \text{CH}_{2}N_{2}S \text{ $\left($vielleicht } \text{HN:C} \times \underset{S}{\overset{NH}{\overset{}{\searrow}}}\right)$ oder} \\ \text{C}_{2}H_{4}N_{4}S_{2} \text{ $\left($vielleicht } \text{HN:C} \times \underset{S \times \overset{}{NH}}{\overset{}{\searrow}}\right)$ C:NH} \right). \text{ Zur Konstitution } \text{vgl. Freund, Schwarz,} \\ \text{C}_{2}H_{4}N_{4}S_{2} \text{ $\left($vielleicht } \text{HN:C} \times \underset{S \times \overset{}{NH}}{\overset{}{\searrow}}\right)$ C:NH} \right). \\ \text{Zur Konstitution } \text{vgl. Freund, Schwarz,} \\ \text{C}_{2}H_{4}N_{4}S_{2} \text{ $\left($vielleicht } \text{HN:C} \times \underset{S \times \overset{}{NH}}{\overset{}{\searrow}}\right)$ C:NH} \right). \\ \text{Zur Konstitution } \text{vgl. Freund, Schwarz,} \\ \text{C}_{3}H_{4}N_{4}S_{2} \text{ $\left($vielleicht } \text{HN:C} \times \underset{S \times \overset{}{NH}}{\overset{}{\searrow}}\right)$ C:NH} \\ \text{Zur Konstitution } \text{vgl. Freund, Schwarz,} \\ \text{C}_{3}H_{4}N_{4}S_{2} \text{ $\left($vielleicht } \text{HN:C} \times \underset{S \times \overset{}{NH}}{\overset{}{\searrow}}\right)$ C:NH} \\ \text{Zur Konstitution } \text{vgl. Freund, Schwarz,} \\ \text{C}_{3}H_{4}N_{4}S_{2} \text{ $\left($vielleicht } \text{HN:C} \times \underset{S \times \overset{}{NH}}{\overset{}{\searrow}}\right)$ C:NH} \\ \text{Zur Konstitution } \text{vgl. Freund, Schwarz,} \\ \text{C}_{3}H_{4}N_{4}S_{2} \text{ $\left($vielleicht } \text{HN:C} \times \underset{S \times \overset{}{NH}}{\overset{}{\searrow}}\right)$ C:NH} \\ \text{Zur Konstitution } \text{vgl. Freund, Schwarz,} \\ \text{C}_{3}H_{4}N_{4}S_{2} \text{ $\left($vielleicht } \text{HN:C} \times \underset{S \times \overset{}{NH}}{\overset{}{\searrow}}\right)$ C:NH} \\ \text{Zur Konstitution } \text{Vgl. Freund, Schwarz,} \\ \text{C}_{3}H_{4}N_{4}S_{2} \text{ $\left($vielleicht } \text{HN:C} \times \underset{S \times \overset{}{NH}}{\overset{}{\searrow}}\right)$ C:NH} \\ \text{Zur Konstitution } \text{Vgl. Freund,} \\ \text{C}_{3}H_{4}N_{4}S_{2} \text{ $\left($vielleicht } \text{HN:C} \times \underset{S \times \overset{}{NH}}{\overset{}{\searrow}}\right)$ C:NH} \\ \text{Zur Konstitution } \text{Z$ B. 29. 2493. — B. Aus 1.2.3.4-Thiotriazolon-(5)-imid beim Erwärmen mit konz. Salzsaure oder beim Behandeln mit alkoh. Brom-Lösung (F., Schander, B. 29, 2504, 2505). - Sehr zersetzlicher, flockiger Niederschlag (F., SCHA.). — Hydrochlorid. Tafeln (aus Wasser), Nadeln (aus konz. Salzsäure). Zersetzt sich bei 180—186° (F., Scha.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Schwer löslich in konz. Salzsäure. — Hydrobromid. Krystalle. F: 190° (Zers.) (F., Scha.). Leicht löslich in Wasser. — Chloroplatinat. Goldgelbe, würfelähnliche Krystalle. Zersetzt sich gegen 1650 (F., SCHA.).

1.2.3.4-Thiotriagolon-(5)-methylimid, 5-Methylimino-1.2.3.4-thiotriagolin bezw. 5-Methylamino-1.2.3.4-thiotriasol $C_2H_4N_4S = \begin{array}{c} CH_2 \cdot N : C \longrightarrow NH \\ S \cdot N : N \end{array} \begin{array}{c} CH_2 \cdot NH \cdot C \longrightarrow N^1 \\ S \cdot N : N \end{array}$

B. Analog 1.2.3.4-Thiotriazolon-(5)-imid aus salzsaurem 4-Methyl-thiosemicarbazid und Natriumnitrit (Freund, Schwarz, B. 20, 2497). — Krystalle (aus Äther). F: 96°. — Liefert beim Kochen mit Wasser Stickstoff, Schwefel und 1.3.5-Trimethyl-isomelamin (Bd. XXVI, S. 250), beim Erwärmen mit konz. Salzsäure Stickstoff und die Verbindung C.H.N.S (s. u.).

Verbindung C₂H₄N₂S (vielleicht CH₃·N:C NH) oder C₄H₆N₄S₂ (vielleicht

 $CH_3 \cdot N : C < \begin{array}{c} NH \cdot S \\ S \cdot NH \end{array} > C : N \cdot CH_3 \Big). \quad \textit{B. Beim Erwärmen von 5-Methylimino-1.2.3.4-thiotriazolin}$ mit konz. Salzsaure (Freund, Schwarz, B. 29, 2499). - Unbeständig. - Hydrochlorid. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol.

1.2.3.4 - Thiotriazolon - (5) - äthylimid, 5 - Äthylimino - 1.2.3.4 - thiotriazolin bezw. 5-Äthylamino-1.2.3.4-thiotriasol $C_3H_6N_4S = \frac{C_3H_5 \cdot N : C - NH}{S \cdot N : N} \text{ bezw. } \frac{C_2H_5 \cdot NH \cdot C - N^2}{S \cdot N : N}$

B. Beim Behandeln von 4-Äthyl-thiosemicarbazid mit Natriumnitrit und Salzsäure unter Kühlung (Freund, Schwarz, B. 29, 2499). — Krystalle (aus Äther). F: 66—67°. — Liefert beim Kochen mit Wasser Stickstoff, Schwefel und 1.3.5-Triäthyl-isomelamin (Bd. XXVI, S. 251).

1.2.3.4 - Thiotriasolon - (5) - allylimid, 5 - Allylimino - 1.2.3.4 - thiotriasolin bezw. 5-Allylamino-1.2.3.4-thiotriasol $C_4H_4N_4S = \frac{CH_2:CH\cdot CH_2\cdot N:C-NH}{S.N.N}$ bezw.

 $CH_2:CH\cdot CH_2\cdot NH\cdot C \longrightarrow N$ $S\cdot N:N$ B. Beim Behandeln von 4-Allyl-thiosemicarbazid mit

Kaliumnitrit und Salzsäure unter Kühlung (Freund, Schwarz, B. 29, 2495). — Blättchen (aus Alkohol + Ligroin). F: 54°. Verpufft bei raschem Erhitzen. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Wasser, unlöslich in Benzol und Ligroin. Löslich in konz. Salzsäure. — Zerfällt beim Erwärmen mit Wasser in Stickstoff, Schwefel und Allylcyanamid bezw. 1.3.5-Triallyl-isomelamin (Bd. IV, S. 210), beim Kochen mit konz. Salzsäure in Stickstoff und die Verbindung CaH, NaClS (s. u.). Bleibt bein Erhitzen mit alkoh. Ammoniak unverändert. Beim Erwärmen mit Natronlauge entstehen Schwefel, Schwefelwasserstoff, Ammoniak und Stickstoffwasserstoffsäure.

 $\begin{array}{c} \text{Verbindung } C_4H_7N_2\text{ClS} & \left(\text{vielleicht } CH_2 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot N : C < \frac{NH}{S} \right) \text{ oder } C_8H_{14}N_4Cl_2S_2\\ \text{vielleicht } CH_2 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot N : C < \frac{NH \cdot S}{S \cdot NH} > C : N \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CH_2 \right). & B. & \text{Beim Kochen von} \\ \text{Secondary } CHCl \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CH_3 \cdot CHCl \cdot CH_3 \cdot CHCl \cdot CH_3 \right). & B. & \text{Beim Kochen von} \\ \text{Secondary } CHCl \cdot CH_3 \cdot CHCl \cdot CH_3 \cdot$ 1.2.3.4-Thiotriazolon-(5)-allylimid mit konz. Salzsäure (Freund, Schwarz, B. 29, 2496). — Sirup. — Chloroplatinat. Oktaederähnliche Krystalle (aus alkoh. Salzsäure). F: 235°.

¹⁾ Ist nach Oliveri-Mandall (G. 44 I [1914], 672) als N-Methyl-thiocarbamidsäure-azid CH₂·NH·CS·N₂ anfzufassen.

²) Ist nach Oliveri-Mandalà (G. 44 I [1914], 672) als N-Athyl-thiocarbamidsaureszid C2H5.NH.CS.N2 aufsufassen.

²⁾ Ist nach Oliveni-Mandalà (G. 44 I [1914], 672) als N. Allyl-thiocarbamidzaureazid CH.: CH. CH. NH. CS. N. aufznfassen.

2. 6-0x0- Δ^2 -dihydro-1.2.4.5-oxtriazin $C_sH_sO_sN_s = OC < NH \cdot NH > CH$.

2. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-3} O_2 N_3$.

Lacton der 1-Oxy-5-oxymethyl- Δ^4 -1.2.3-triasolin-carbonsäune-(4) $C_4H_5O_3N_3 = CH_3-C-N(OH)$ NH. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 752.

3. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-5} O_2 N_3$.

5-0xo-5'-methyl-5.6-dihydro-[pyrazolo-3'.4':2.3-(1.4-oxazin)]¹), Lactam der [4-Amino-3-methyl-pyrazolyl-(5)-oxy]-essigsäure $C_6H_7O_2N_2=OC\cdot NH\cdot C\cdot C(CH_3)N$. $H_2\dot{C}-O-\dot{C}-NH$

Lactam der [1 - Phenyl - 4 - amino - 3 - methyl - pyrazolyl - (5) - oxy] - essigsäure $C_{12}H_{11}O_2N_3 = OC \cdot NH \cdot C \cdot C(CH_3) N$. B. Bei der Reduktion der aus Chloressigester und einem Alkalisalz des 1-Phenyl-4-nitro-3-methyl-pyrazolons-(5) erhaltenen (nicht näher beschriebenen) Verbindung $C_2N \cdot C - C \cdot N(C_0H_3) \cdot N$ (Höchster Farbw., D. R. P. 189842; $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C \cdot N(C_0H_3) \cdot N$ (Höchster Farbw.) Sehr schwer löslich in Wasser; leicht löslich in konz. Salzsäure und verd. Natronlauge.

Lactam der [1-Phenyl-4-methylamino-3-methyl-pyrazolyl-(5)-oxy]-essigsäure $OC \cdot N(CH_3) \cdot C \cdot C(CH_3) \cdot N$. B. Aus der vorangehenden Verbindung und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 189842; C. 1908 I, 426; Frdl. 8, 978). — Nadeln. F: 167—168°. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol. Löslich in warmer Alkalilauge.

4. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-7} O_2 N_3$.

1. 4'-0xo-[(1.4-pyrano)-2'.3':4.5-(1.2.3-triazol)] 1) $C_0H_2O_2N_3=HC\cdot CO\cdot C:N$ HC-O-C:N

2-Phenyl-4'-phenylhydragono-[(1.4-pyrano)-2'.8':4.5-(1.2.3-triagol)] $C_{17}H_{18}ON_{\delta} = HC \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_{\delta}H_{\delta}) \cdot C:N \cdot N \cdot C_{\delta}H_{\delta}$. Diese Konstitution besitzt vielleicht die Verbindung $C_{17}H_{18}ON_{\delta}$, Bd. XVII, S. 558.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. Anhydrid des 2.3 - Dioxims des Nortropantrions - (2.3.4) $C_7H_7O_2N_3$, I. $H_2C-CH-C:N$ II. $H_3C-CH-C:N$ II. $H_3C-CH-C:N$ OH $H_3C-CH-C:N$ OH

2.3-Anhydrid des 2.3.4-Trioxims des Tropantrions-(2.3.4) $C_8H_{10}O_2N_4$, Formel II. B. Bei der Einw. von Hydroxylamin auf das 2.4-Dioxim des Tropantrions-(2.3.4) (Bd. XXI, 8. 562) in alkal. Lösung (Willstätter, B. 30, 2705). — Nadeln. Verpufft bei ca. 185—186°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol und siedendem Wasser, ziemlich schwer in Chloroform und Äther. Leicht löslich in Mineralsäuren und Afkalilaugen. Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine braune Färbung. — $C_8H_{10}O_2N_4 + HCl$. Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 220°. Fast unlöslich in heißem Alkohol, schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in siedendem Wasser.

Bensoat $C_{15}H_{14}O_3N_4=C_8H_1ON_3(:N\cdot O\cdot CO\cdot C_0H_5)$. B. Bei der Einw. von Benzoylchlorid und Natronlauge auf das 2.3-Anhydrid des 2.3.4-Trioxims des Tropantrions-(2.3.4) (WILLSTÄTTER, B. 30, 2706). — Nadeln (aus Alkohol). F: 150—152°. Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in kaltem, sehr leicht in heißem Alkohol.

5. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-9} O_2 N_3$.

5-0x0-3- β -pyridyl-1.2.4-oxdiazolin, 3- β -Pyridyl-1.2.4-oxdiazolon-(5), 0.N-Carbonyl-nicotenylamidoxim $C_7H_8O_4N_2$, Formel III.

3- β -Pyridyl-1.2.4-thiodiasolon-(5)-anil, 5-Phenylimino-3- β -pyridyl-1.2.4-thiodiasolin bezw. 5-Anilino-3- β -pyridyl-1.2.4-thiodiasol $C_{13}H_{10}N_4S$, Formel IV bezw. V,

bezw. weitere desmotrope Form. B. Aus Nicotenylamidoxim (Bd. XXII, S. 41) und Phenylsenföl beim Erwärmen auf dem Wasserbad oder beim Kochen in Chloroform (MICHARLIS, B. 24, 3445). — Nadeln (aus Alkohol). F: 241°. Löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwerer in Äther und Aceton, unlöslich in Wasser. Löslich in Säuren, unlöslich in Alkalilaugen.

6. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-11} O_2 N_3$.

5"-0xo-2'-methyl-5".6"-dihydro-[(Imidazolo-4'.5':1,2)-(1.4-oxazino-3".2":3.4)-benzol]¹), Lactam der N³.N⁴-Äthenyl-[2.3.4-trlamino-phenoxyessigsäure] C₁₀H₂O₂N₃, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Bei der Reduktion von 2.3-Dinitro-4-acetamino-phenoxyessigsäure mit Zinn und Salzsäure (Howard, B. 30, 2105). — Blättchen (aus Alkohol). F: 243°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Wasser, sehr schwer in Alkalilaugen. — Salpetrige Säure ist ohne Einwirkung. — Nitrat. Löslich in 750 Tln. Wasser bei 15°.

7. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-15} O_2 N_3$.

5-0 xo-3-[chinelyi-(6)]-1.2.4-oxdiazolin, 3-[Chinolyi-(6)]1.2.4-oxdiazolon-(5) C₁₁H₇O₂N₃, s. nebenstehende Formel, bezw.

desmotrope Formen. B. Beim Erwärmen von Chinolin-carbonsäure-(6)-amidoxim mit überschüssigem Chlorameisensäureäthylester (BIEDERMANN, B. 22, 2764). Beim Kochen von Chinolin-carbonsäure-(6)-amidoxim-O-carbonsäureäthylester mit Alkalilauge (B.).—Nadeln (aus Benzol). F: 155°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und heißem Benzol, schwer löslich in siedendem Wasser. Löslich in Ammoniak und Alkalilaugen; wird aus der alkal. Lösung durch Säuren unverändert gefällt.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

B. Dioxo-Verbindungen.

1. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-5} O_3 N_3$.

Dioxo-Verbindung C_sH_sO_sN_s, Formel I.

2. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-7} O_3 N_3$.

2.6 - Dioxo - tetrahydropyrimidin - carbonsäure - (4) - nitriloxyd,

Uracil-carbonsäure-(4)-nitriloxyd
$$C_5H_3O_5N_3=HC \stackrel{C(C \stackrel{O}{\searrow})}{CO} \cdot NH$$
 Co.

1.3 - Dimethyl - 5 - nitroso - 2.6 - dioxo - tetrahydropyrimidin - carbonsäure - (4) nitriloxyd, 1.3 - Dimethyl - 5-nitroso-uracil-carbonsäure-(4)-nitriloxyd $C.H_6O_4N_4 =$

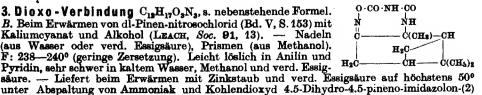
$$ON \cdot C < C < C < O > ON \cdot C < C < O > ON \cdot C < C < O > ON \cdot C < ON \cdot C <$$

2. 2'.6' - Dioxo - 2 - methyl - 1'.2'.3'.6' - tetrahydro - [pyrimidino - 5'.4':4.5 - ox azol]1), Äthenyluramil CaHaOaNa, Formel III.

hydro-[pyrimidino-5'.4':4.5-thiazol], Athenyl-thiouramil C₈H₈O₂N₃S, Formel IV, bezw. desmotrope Formen. Kryoskopische Bestimmung des Molekulargewichts in Resorgin. Warner Note that the state of the control of des Molekulargewichts in Resorcin: Weidel, Niemlowicz, M. 16, 733. — B. Beim Kochen des Ammoniumsalzes des 4-Thio-uramils (Bd. XXV, S. 502) mit Acetanhydrid (E. Fischer, Ach, A. 268, 167). Beim Kochen des Monoacetylderivats des Äthenyl-thiouramils (s. u.) mit Wasser (W., N., M. 16, 732). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 220—221° (unkorr.) (F., A.; vgl. W., N.). Fast unlöslich in Alkohol, Chloroform und Essigester (W., N.). Löslich in ca. 210—220 Tln. siedendem Wasser (F., A.). Löslich in verd. Salzsäure (W., N.). — Liefert beim Erwärmen mit verd. Ammoniak oder beim Behandeln mit 1 Mol Natronlauge Salze der 5. Aminoformylimingle, methyl thiazolin, carbonsäure. (4) mit 1 Mol Natronlauge Salze der 5-[Aminoformyl-imino]-2-methyl-thiazolin-carbonsäure-(4) (S. 337) (W., N.). Beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat entstehen 5-Acetimino-2-methyl-thiazolin-carbonsäure-(4)-acetylamid und 5-Acetimino-2-methyl-thiazolin-carbonsäure-(4)-nitril (W., N.). — Gibt die Murexid-Reaktion (F., A.). — AgC₆H₄O₂N₃S (bei 100°). Nadeln (W., N.).

N-Acetylderivat C₈H₇O₃N₃S = C₆H₄O₃SN₃(CO·CH₃). B. Beim Kochen von 4-Thiouramil (Bd. XXV, S. 502) mit der 30—50-fachen Menge Acetanhydrid (Weidel, Niemlowicz, M. 16, 730). — Blättchen (aus Acetanhydrid). Schmilzt unter Zersetzung und geringer Sublimation oberhalb 300°. Unlöslich in Chloroform; löslich in siedendem Wasser, Isoamyland (Schmilzt unter Zersetzung und geringer Sublimation oberhalb 300°. Unlöslich in Chloroform; löslich in siedendem Wasser, Isoamyland (Schmilzt unter Zersetzung und geringer Sublimation oberhalb 300°. alkohol und Essigsäure unter teilweiser Zersetzung. Liefert beim Kochen mit Wasser Äthenylthiouramil. — Schmeckt zunächst intensiv süß, hinterher schwach bitter.

3. Dioxo-Verbindung C₁₃H₁₇O₃N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von dl-Pinen-nitrosochlorid (Bd. V, S. 153) mit Kaliumcyanat und Alkohol (Leach, Soc. 91, 13). — Nadeln (aus Wasser oder verd. Essigsäure), Prismen (aus Methanol). F: 238—240° (geringe Zersetzung). Leicht löslich in Anilin und Pyridin, sehr schwer in kaltem Wasser, Methanol und verd. Essigsäure. - Liefert beim Erwärmen mit Zinkstaub und verd. Essigsäure auf höchstens 500



¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

(Bd. XXIV, S. 107); beim Erhitzen mit Zinkstaub und Eisessig auf dem Wasserbad entstehen 4.5-Dihydro-4.5-pineno-imidazolon-(2) und die Verbindung C₁₂H₂₀O₂N₂ (s. u.). Beim Kochen mit 30°/₀iger Kalilauge erhält man Kohlendioxyd, Ammoniak und dl-Nitrosopinen (Bd. VII, S. 160). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure entstehen Kohlendioxyd, Ammoniak und Pinennitrolamin (Bd. XIV, S. 9). — Natriumsalz. Nadeln. — KC₁₂H₁₆O₂N₂. Prismen (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in kaltem Wasser, leicht in warmem Alkohol, unlöslich in Kther.

Verbindung C₁₂H₂₀O₂N₂. B. Beim Behandeln der Verbindung C₁₂H₁₇O₃N₃ (S. 785) mit Zinkstaub und Eisessig auf dem Wasserbad (Leach, Soc. 91, 17). — Prismen (aus Eisessig). Schmilzt noch nicht bei 300°. Löslich in heißer Essigsäure, sonst unlöslich. Unlöslich in verd. Alkalilaugen und Säuren, löslich in konz. Schwefelsäure und konz. Salpetersäure. — Spaltet beim Erhitzen auf 100° Essigsäure ab.

C. Trioxo-Verbindungen.

2.2'.6' - Trioxo-2.3.1'.2'.3'.6' - hexahydro-[pyrimidino-4'.5':4.5-oxazoi] $^{\rm g}$) ${\rm C}_6{\rm H}_3{\rm O}_4{\rm N}_3$, Formel I.

2.6'-Dioxo-2-imino-2.3.1'.2'.3'.6'-hexa-HN-CO
hydro-[pyrimidino-4'.5':4.5-thiasol] (P)
I. oc c-O
desmotrope Formen. B. Beim Erhitzen von
A-Thiopseudoharnsäure (Bd. XXV, S. 86) mit konz. Schwefelsäure auf 150—160° (Nencki, B.
4, 724; 5, 45). — Krystallisiert aus heißer Salzsäure bei raschem Erkalten in kugelförmigen
Aggregaten (N., B. 4, 724). Leicht löslich in Ammoniak und Alkalien, schwieriger in heißer
Salzsäure (N., B. 4, 724); ist eine schwache einbasische Säure; wird aus alkal. Lösung durch
Kohlensäure gefällt (N., B. 5, 46). — Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam eine in
Nadeln krystallisierende, in heißem Wasser leicht lösliche, schwefelhaltige Verbindung (N., B.
5, 46). Wird von Salpetersäure unter Gasentwicklung angegriffen (N., B. 4, 724). Gibt in
ammoniakalischer Lösung mit Silbernitrat einen gelatinösen Niederschlag (N., B. 4, 724).
Bleibt beim Erhitzen mit Metalloxyden auch in Gegenwart von Ammoniak sowie bei 5-stdg.
Erhitzen mit Wasser auf 200° unverändert; bei länger fortgesetztem Erhitzen mit Wasser
tritt völlige Zersetzung ein (N., B. 5, 46). — Gibt beim Eindampfen mit Salpetersäure die
Xanthin-Reaktion (N., B. 4, 724). — Kaliumsalz. Krystallwasserhaltige Nadeln; ziemlich
schwer löslich in kaltem Wasser (N., B. 5, 45, 46).

D. Tetraoxo-Verbindungen.

[2.5 - Dioxo-imidazolidin] - [2'.4'-dioxo-oxazolidin] - spiran - (4.5'), Kaffolid $C_5H_3O_5N_3$, Formel III. Die angegebene Bezifferung bezieht sich auf die vom Namen "Kaffolid" abgeleiteten Namen.

1.7 - Dimethyl - kaffolid, Apokaffein C₇H₇O₂N₂, Formel IV. Zur Konstitution vgl. Biltz, B. 43 [1910], 1620. — B. Neben Dimethylalloxan beim Behandeln von Kaffein (Bd. XXVI, S. 461) mit Kaliumchlorat und Salzsäure bei höchstens 50° (Maly, Andreasch, M. 3, 93, 97, 100). Entsteht im Gemisch mit Hypokaffein (Bd. XXVI, S. 540) beim Einleiten von Chlor in eine stark gekühlte Lösung von 1.3.7-Trimethyl-harnsäure (Bd. XXVI, S. 529) in rauchender Salzsäure (E. Fischer, A. 215, 279) sowie beim Eindampfen von 1.3.7-Trimethyl-harnsäureglykol-dimethyläther oder -diäthyläther (Bd. XXVI, S. 554) mit 20°/0 iger Sälzsäure auf dem Wasserbad (F., B. 14, 642; A. 215, 275, 277). — Prismen (aus Wasser), Nadeln und Blättchen (aus Äther + Benzol). Rhombisch (Johnsen, B. 43, 1625). F: 154° bis 155° (korr.) (B., B. 43, 1624). Zersetzt sich bei höherer Temperatur (F., B. 14, 642; A.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

215, 278). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Chloroform, schwer in kaltem Wasser, Benzol und Schwefelkohlenstoff (F., B. 14, 642; A. 215, 278). Löslichkeit in Äther: B., B. 48, 1624. — Liefert bei anhaltendem Kochen mit Wasser unter Entwicklung von Kohlendioxyd Kaffursäure (Bd. XXV, S. 281) (M., A.; F., A. 215, 280). Bei der Einw. von Alkalilaugen tritt schon in der Kälte Zersetzung ein (F., B. 14, 642; A. 215, 279).

1.3.7-Trimethyl-kaffolid, Allokaffein C₈H₉O₅N₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Biltz, B. 43 [1910], 1601.

— B. Bei der Einw. von Brom auf Kaffeinhydroxymethylat in Chloroform und nachfolgendem Behandeln des entstandenen braunen Produkts mit Wasser (E. SCHMIDT, SCHILLING, A. 228, 165, 170). Entsteht aus Kaffeinhydroxymethylat auch beim Behandeln mit Kaliumchlorat und Salzsäure (D: 1,06) unterhalb 50° (SCHM., SCHI., A. 228, 159, 170). Beim Einleiten von Chlor in eine warme, wäßrige Lösung von 1.3.7.9-Tetramethyl-harnsäure (E. FISCHER, B. 30, 3011). In geringer Menge bei der Einw. von Brom und Alkohol auf 1.3.7-Trimethyl-harnsäure (F., A. 215, 275; vgl. dagegen B., B. 43, 1603). — Krystalle (aus Alkohol oder Wasser). Krystallographisches: LUEDECKE, Ar. 228, 170; Johnsen, B. 43, 1609; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 596. F: 206° (korr.) (F., B. 30, 3012). Schwer löslich in heißem Wasser und Äther, leichter in Chloroform (SCHM., SCHI.). Löslich in cs. 60 Tln. heißem absolutem Alkohol; leicht löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure; löslich in Alkalilaugen in der Kälte, in Ammoniak in der Wärme unter Zersetzung (F., B. 30, 3012). — Bleibt beim Abdampfen mit konz. Salpetersäure unverändert (F., B. 30, 3012). Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Kohlendioxyd und Allokaffursäure (Bd. XXV, S. 282) (SCHM., SCHI., A. 228, 171; TORREY, B. 31, 2159).

1-Methyl-7-äthyl-kaffolid, Apoäthyltheobromin C₈H₉O₅N₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. OC N(CH₃)—CO BILTZ, B. 43 [1910], 1621. — B. Aus 1-Äthyl-theobromin beim Behandeln mit Kaliumehlorat und Salzsäure (D: 1,06) bei 50° OC N(C2H₃)—CO OC N(CH₃)—CO OC N(CH₃

E. Oxy-oxo-Verbindungen.

Lactam der 2.7-Dioxy-2-ureido-[benzo-1.4-ox-azin]-carbonsäure-(3) $C_{10}H_7O_5N_3$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit Alloxan-[2.4-dioxy-anil]-(5), Bd. XXIV, S. 505.

IV. Carbonsäuren.

Monocarbonsäuren.

1. Monocarbonsäuren C_n H_{2n-3} O₃ N₃.

5 - Methyl - 1.2.3 - triazol - carbonsăure - (4) - oxyd $C_4H_5O_3N_3 = O(C(CH_3) - C \cdot CO_2H)$ oder $CH_3 \cdot C - C \cdot CO_2H$ N-NH-N oder $N \cdot NH \cdot N > O$.

2. Monocarbonsauren C_n H_{2n-2} O₃ N₃.

5 (bezw. 3) - α - Furyl - 1.2.4 - triazol - carbonsäure - (3 bezw. 5) $C_7H_5O_4N_2 =$ HC·O·C——C—N bezw. desmotrope Formen. HC-CH HN·N·C·CO.H

1-Phenyl-5- α -furyl-1.2.4-triazol-carbonsäure-(3) $C_{13}H_2O_3N_3$

B. Bei der Verseifung des entsprechenden Nitrils (s. u.) in Alkohol C.H. N.N.C.CO.H mit starker Kalilauge (RINMAN, Of. Sv. 1897, 218). — Prismen mit 1 C_2H_6O (aus Alkohol) oder Krystalle mit 1 H_2O (aus Wasser). $F:180^{\circ}$ (Zers.). Leicht löslich in Eisessig und Alkohol, sehr schwer in Äther und Benzol, unlöslich in Petroläther. Gibt mit konz. Salzsäure ein krystallinisches Hydrochlorid. — Liefert bei der Oxydation mit alkal. Permanganat-Lösung 1-Phenyl-1.2.4-triazol-dicarbonsäure-(3.5). — $Cu(C_{13}H_8O_3N_3)_3 + \frac{1}{2}H_8O$. Grüne Nadeln. — $AgC_{13}H_8O_3N_3$.

1-Phenyl-5- α -furyl-1.2.4-triazol-carbonsäure-(3)-methylester $C_{14}H_{11}O_{2}N_{2}$ $OC_AH_A \cdot C = N$

B. Bei der Einw. von Methanol + Salzsäure auf die freie Säure C₆H₅·N·N:C·CO₂·CH₃
(RINMAN, Of. Sv. 1897, 221). — Gelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 162°.

1-Phenyl-5- α -furyl-1.2.4-triazol-carbonsäure-(3)-äthylester $C_{15}H_{18}O_{2}N_{3}$ = $C_6H_5 \cdot N \cdot N : C \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von Äthylalkohol + Salzsäure auf die freie OC4H2·C-N Säure (RINMAN, Of. Sv. 1897, 221). — Nadeln (aus Alkohol). F: 112°.

1-Phenyl-5- α -furyl-1.2.4-triazol-carbonsäure-(8)-amid $C_{13}H_{10}O_{2}N_{4}$ $OC_4H_3 \cdot C \longrightarrow N$

 $C_0H_5 \cdot N \cdot N : C \cdot CO \cdot NH_2$. Bei der Einw. von konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf die alkoh. Lösung des Äthylesters (s.o.) (RINMAN, Öf. Sv. 1897, 221). — Blätter oder Prismen (aus Alkohol). F: 199-200°.

1-Phenyl-5-α-furyl-1.2.4-triasol-carbonsäure-(3)-nitril, 1-Phenyl-3-cyan-5- α -furyl-1.2.4-triagol $C_{13}H_8ON_4 = \frac{OC_4H_3 \cdot C}{C_6H_5 \cdot N \cdot N \cdot C \cdot CN}$. Bei der Oxydation von Furfurylidenoxamidsäure-nitril-phenylhydrazon (Bd. XVII, S. 279) mit Eisenchlorid in Alkohol (RINMAN, Of. Sv. 1897, 218). — Prismen (aus Alkohol). F: 111°.

1-Phenyl-5- α -furyl-1.2.4-triazol-carbonsäure-(3)-amidoxim $C_{13}H_{11}O_{2}N_{5}$ = OCAH, C-N $OC_4H_8 \cdot C = N$ bezw. $C_{\mathfrak{g}H_{\mathfrak{g}}} \cdot N \cdot N : C \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot OH$. B. Aus dem Nitril(s.o.) $C_6H_5 \cdot N \cdot N : C \cdot C(NH_9) : N \cdot OH$ und Hydroxylamin in Alkohol (RINMAN, Of. Sv. 1897, 223). — Prismen (aus Alkohol). F: 190°.

1-Phenyl-5- α -furyl-1.2.4-triazol-thiocarbonsäure-(3)-amid $C_{12}H_{10}ON_4S =$ $C_6H_5 \cdot N \cdot N : C \cdot CS \cdot NH_2$ B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die ammoniakalisch- $OC_4H_3 \cdot C = N$ alkoholische Lösung des Nitrils (s. o.) (RINMAN, Öf. Sv. 1897, 222). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 178°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol.

3. Monocarbonsäuren C_n H_{2n-11} O₃ N₃.

β-[3-β-Pyridyl-1.2.4-oxdiazolyl-(5)]-propionsäure
C₁₀H₂O₃N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von HO₂C-CH₂-CH₂-CH₃-CH 1 Mol Nicotenylamidoxim (Bd. XXII, S. 41) mit 1 Mol Bernsteinsäureanhydrid auf 100° (MICHARLIS, B. 24, 3443). — Krystalle (aus Wasser). F: 178°. Löslich in Wasser, Alkohol und Aceton, schwer in Ather, Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin. — Silbersalz. Nadeln.

4. Monocarbonsäuren C_n H_{2n-25} O₃ N₃.

5-[2-Carboxy-phenyl]-3-[chinolyl-(6)]-1.2.4-ох- ново N diazol C₁₈H₁₁O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Verschmelzen von 1 Mol Chinolin-carbonsaure-(6)-amidoxim mit 1 Mol Phthalsäureanhydrid (BIEDERMANN, B. 22, 2767). — Nadeln (aus Alkohol). F: 2030. Löelich in Alkohol, Ather und Chloroform, schwer in Wasser und Benzol, unlöslich in Ligroin.

27. Verbindungen mit 2 cyclisch gebundenen Sauerstoffatomen und 3 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 20, 3N)¹).

I. Stammkerne.

A. Stammkerne $C_n H_{2n+1} O_2 N_3$.

Stammkern CH₂O₂N₃ ("Azdioxdiazin"), s. nebenstehende Formel. H₂C N O Uber Derivate vgl. Jowitschitsch, B. 30, 2426; 35, 156; 39, 3821; vgl. dagegen Semper, Lichtenstadt, A. 400 [1913], 302.

B. Stammkerne $C_n H_{2n-11} O_2 N_3$.

3.5 - Di - α - furyi - Δ^2 (be z w. Δ^3) - 1.2.4 - triazolin $C_{10}H_0O_2N_3 = HC \cdot O \cdot C - HC - NH HC - CH HC$

hlag (P., C.; P.).

Diacetylderivat
$$C_{14}H_{13}O_4N_3 = \frac{OC_4H_3 \cdot HC - N \cdot CO \cdot CH_3}{CH_3 \cdot CO \cdot N \cdot N \cdot C \cdot C_4H_3O}$$
 oder

 $OC_4H_3 \cdot C - N$

Beim Kochen der vorangeh

CH₃·CO·N·N(CO·CH₃)·CH·C₄H₃O

B. Beim Kochen der vorangehenden Verbindung mit CH₃·CO·N·N(CO·CH₃)·CH·C₄H₃O

Acetanhydrid und Natriumscetat (PINNER, CARO, B. 28, 473; P., A. 298, 34). — Prismen (aus Alkohol oder Benzol + Petroläther). F: 138° (P., C.; P.). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Petroläther (P., C.; P.).

C. Stammkerne $C_n H_{2n-13} O_2 N_3$.

3.5-Di- α -furyl-1.2.4-triazol $C_{10}H_7O_2N_3 = \frac{HC \cdot O \cdot C}{HC} = \frac{N}{HC} \frac{HC}{CH} \frac{N}{HN \cdot N \cdot C} \frac{C}{C \cdot O \cdot CH}$ bezw. HC·O·C — NH HC — CH HC·O·CH B. Aus Furoylfurfurhydrazidin (Bd. XVIII, S. 281) beim Erhitzen auf 120° (PINNER, CARO, B. 28, 469; P., A. 296, 30). Aus Difurylhydrazidin (Bd. XVIII, S. 281) beim Schmelzen und beim Kochen mit Eisessig (P., C., B. 28, 468, 469; P., A. 298, 29, 30). — Nadeln (aus Alkohol). F: 185° (P., C.; P.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol (P., C.; P.).

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

 $1(\text{oder 4}) - \text{Acetyl} - 8.5 - \text{di-}\alpha - \text{furyl} - 1.2.4 - \text{triagol} \quad C_{18}H_{9}O_{3}N_{3} = \frac{\text{OC}_{4}H_{3} \cdot \text{C}}{\text{CH}_{3} \cdot \text{CO} \cdot \text{N} \cdot \text{N} \cdot \text{C} \cdot \text{C}_{4}H_{3}O}$

oder N·N·C·C₄H₃O. B. Beim Kochen von 3.5-Di-α-furyl-1.2.4-triazol mit Acetanhydrid und Natriumscetat (Pinner, Caro, B. 28, 470; P., A. 298, 30). — Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 120°, erstarrt wieder und schmilzt erneut bei 185° (P., C.; P.).

4-Amino-8.5-di- α -furyl-1.2.4-tríazol $C_{10}H_8O_4N_4= {\begin{array}{c} OC_4H_3\cdot C-N\cdot NH_3\\ N\cdot N\cdot C\cdot C_4H_4O \end{array}}$ Konstitution nach Stolle, J. pr. [2] 75, 416; vgl. a. Bülow, Weber, B. 42, 1990. — B. Beim Kochen von 3.6-Di- α -furyl-1.2-dihydro-1.2.4.5-tetrazin (S. 801) mit 25% iggs Salzsäure (Pinner, Caro, B. 28, 472; P., A. 298, 32). — Prismen (aus Alkohol). F: 245° (P., C.; P.). Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln sowie in starken Säuren (P., C.; P.).

4 - Diacetylamino - 3.5 - di - α - furyl - 1.2.4 - triazol $C_{14}H_{13}O_4N_4 = OC_4H_3 \cdot C - N \cdot N(CO \cdot CH_3)_2$

N·N·C·C₄H₃O
mit Acetanhydrid oder mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Pinner, Caro, B. 28, 473; P., A. 298, 33). — Prismen (aus Alkohol). F: 166° (P., C.; P.). Schwer löslich in kaltem Alkohol (P., C.; P.).

D. Stammkerne $C_n H_{2n-15} O_2 N_8$.

2-Methyl-4.6-di-α-furyl-1.3.5-triazin C₁₃H₉O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von salzsaurem Brenzschleimsäureamidin (Bd. XVIII, S. 279) mit Acetanhydrid und Natriumacetat (PINNER, B. 25, 1416). — Nadeln (aus verd. Alkohol.) F: 138°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Wasser. Löslich in konz. Säuren; wird aus den Lösungen durch Wasser gefällt.

E. Stammkerne C_nH_{2n-19}O₂N₈.

3-[3.4-Methylendioxy-phenyl]-[benzo-1.2.4-triazin]
C₁₄H₉O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von
N.N':Diphenyl-C-[3.4-methylendioxy-phenyl]-formazan (Bd. XIX,
S. 271) mit Eisessig und konz. Schwefelsäure (Fichter, Fröhlich, C. 1908 II, 426).
Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 154°.

F. Stammkerne $C_n H_{2n-21} O_2 N_3$.

3'.6'-Diphenyl-[(1.2-oxazino)-4'.5':3.4-(1.2.5-oxdiazol)]¹) $C_{16}H_{11}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt vielleicht der Verbindung $C_{16}H_{11}O_2N_3$ (S. 685) zu.

II. Oxo-Verbindungen.

 $\begin{array}{lll} \text{6-0 xo-2.4-di-}\alpha\text{-furyl-dihydro-1.3.5-triazin bezw. 6-0 xy-2.4-di-}\alpha\text{-furyl-1.3.5-triazin }C_{11}H_{7}O_{3}N_{3} = & OC_{4}H_{3}\cdot C < N & CC_{4}H_{2}O \\ N & CC & N & CC_{4}H_{3}O \\ \end{array} \\ > NH & \text{bezw.} \end{array}$

 $OC_4H_3 \cdot C < N:C(C_4H_3O) > N$ bezw. weitere desmotrope Form. B. Durch Einw. von Phosgen in Toluol auf eine alkal. Lösung von Brenzschleimsäure-amidin (Bd. XVIII, S. 279) (PINNER, B. 25, 1425). — Prismen (aus Alkohol). Zersetzt sich oberhalb 250°. Schwer löslich in Alkohol. Leicht löslich in Alkalien

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

28. Verbindungen mit 3 cyclisch gebundenen Sauerstoffatomen und 3 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 3 0, 3 N)¹).

Stammkerne.

A. Stammkerne C_n H_{2n-3} O₃ N₃.

1. 1.3.5-Triazin-trioxyd, Tris-formonitriloxyd, Trifulmin C₂H₂O₂N₃, Formel I, s. Bd. XXVI, S. 34.

2. 2.4.6-Trimethyl-1.3.5-triazin-trioxyd, Tris-acetonitriloxyd C₆H₂O₃N₂, Formel II, 8. Bd. XXVI, 8. 36.

B. Stammkerne $C_n H_{2n-27} O_3 N_3$.

2.4.6 - Triphenyl - 1.3.5 - triazin - trioxyd, Tris - benzonitriloxyd C₃₁H₁₅O₃N₃, s. nebenstehende Formel, s. Bd. XXVI, S. 97.

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

29. Verbindungen mit 4 cyclisch gebundenen Sauerstoffatomen und 3 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 40, 3N)¹).

I. Stammkerne.

4.5 - Bis - [3.4 - methylendioxy-phenyl] - 1.2.3 - triazol
$$C_{16}H_{11}O_4N_3 = H_2C < {0 \atop 0} > C_6H_3 \cdot C = C \cdot C_6H_3 < {0 \atop 0} > CH_2$$
 bezw. $H_2C < {0 \atop 0} > C_6H_3 \cdot C = C \cdot C_6H_3 < {0 \atop 0} > CH_3$. HN·N:N

2 - Phenyl - 4.5 - bis - [3.4 - methylendioxy - phenyl] - 1.2.3 - triazol $C_{22}H_{15}O_4N_3 = H_2C < {0 \atop 0} > C_6H_3 \cdot C = C \cdot C_6H_3 < {0 \atop 0} > CH_2$. B. Bei der trocknen Destillation von β -Piperilosazon (Bd. XIX, S. 451) (Minunni, G. 29 II, 433). — Mikroskopische Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 153-155°.

II. Oxy-Verbindungen.

3-Oxy-5.6-bis-[3.4-methylendioxy-phenyl]-1.2.4-triazin, S. 793. S. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 3-Oxo-5.6-bis-[3.4-methylendioxy-phenyl]-dihydro-1.2.4-triazin, S. 793.

3-Acetoxy-5.6-bis-[3.4-methylendioxy-phenyl]-1.2.4-triazin $C_{19}H_{13}O_6N_3=\left(CH_2<0\right)C_6H_3\right)C_3N_3(O\cdot CO\cdot CH_3)$. B. Beim Kochen von 3-Oxo-5.6-bis-[3.4-methylendioxy-phenyl]-dihydro-1.2.4-triazin mit Acetanhydrid (BILTZ, A. 339, 274). — Orangegelbe Blättchen (aus Acetanhydrid). F: 208° (korr.). Leicht löslich in Eisessig und Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol und Essigester, sehr schwer in Benzol, Äther und Ligroin. — Wird durch alkoh. Natronlauge leicht verseift.

III. Oxo-Verbindungen.

Monooxo-Verbindungen.

1. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_5 N_8$.

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

und Alkohol (Biltz, A. 339, 288). — Krystalle (aus Eisessig). F: 285° (korr.). Sehr leicht löslich in Eisessig, schwerer in Aceton, Alkohol, Benzol und Wasser, unlöslich in Äther, Ligroin und Chloroform.

2.4 - Diacetyl - 8 - oxo - 5.6 - bis - [3.4 - methylendioxy - phenyl] - 2.3.4.5 - tetrahydro- $\textbf{1.2.4-triaxin} \quad C_{21}H_{17}O_7N_3 \ = \ CH_2 \cdot CO \cdot N < \\ \frac{CO}{CH(C_7H_5O_2)} \cdot C(C_7H_5O_3) > N. \quad \textit{B.} \quad \text{Beim} \quad \text{Kochen}$ von 3-Oxo-5.6-bis-[3.4-methylendioxy-phenyl]-2.3.4.5-tetrahydro-1.2.4-triazin mit Acetanhydrid (Biltz, A. 339, 289). — Krystalle (aus Aceton + Alkohol). F: 163° (korr.). Sehr leicht löslich in Eisessig, Chloroform und Aceton, leicht in Benzol, schwer in Alkohol, unlöslich in Ather, Ligroin und Wasser. — Wird durch siedende alkoholische Kalilauge verseift.

2.4 - Dibenzoyl - 3 - oxo - 5.6 - bis-[8.4-methylendioxy-phenyl]-2.3.4.5-tetrahydro- $\textbf{1.2.4-triax} \text{in } C_{21}H_{21}O_7N_2 \ = \ C_6H_6 \cdot \text{CO} \cdot \text{N} < \underbrace{\text{CO}}_{\text{CH}(\text{C}_7H_6\text{O}_2)} \cdot \text{C(C}_7H_5\text{O}_3)}^{\text{N}(\text{CO} \cdot \text{C}_6H_5)} > \text{N. } B. \ \text{Beim Erwärmen}$ von 3-Oxo-5.6-bis-[3.4-methylendioxy-phenyl]-2.3.4.5-tetrahydro-1.2.4-triazin mit Benzoyl-chlorid und Pyridin (Buzz, A. 339, 289). — Krystalle (aus Eisessig). F: 212—213° (korr.). Sehr leicht löslich in Eisessig, Benzol, Chloroform und Aceton, sehr schwer in Alkohol, unlöslich in Ather, Ligroin und Wasser.

2. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-23} O_5 N_3$.

3-0xo-5.6-bis-[3.4-methylendloxy-phenyl]-dihydro-1,2.4-triazin bezw. 3-0xy-5.6-bis-[3.4-methylendioxy-phenyl]-1.2.4-triazin $C_{17}H_{11}O_8N_8=$ $\begin{array}{c} \text{CO} & \text{NH} \\ \text{NC} \left(\text{C}_{6}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \cdot \text{C} \left(\text{C}_{6}\text{H}_{2} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{6}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \cdot \text{C} \left(\text{C}_{6}\text{H}_{2} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{6}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \cdot \text{C} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{2} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{6}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \cdot \text{C} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{2} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{6}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \cdot \text{C} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{2} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{6}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \cdot \text{C} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{2} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \cdot \text{C} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{2} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \cdot \text{C} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \cdot \text{C} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{2} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{3} \right) \cdot \text{C} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{3} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{3} \right) \cdot \text{C} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{3} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{3} \right) \cdot \text{C} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{CH}_{3} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{C} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{C} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{C} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{C} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{C} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{C} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{C} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{C} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{C} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{C} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3} < \overset{\text{O}}{\text{O}} > \text{C} \right) \\ \text{NC} \left(\text{C}_{8}\text{H}_{3}$

Kochen von Piperil (Bd. XIX, S. 450) mit Semicarbazid-hydrochlorid in starker Essigsäure (Bilitz, A. 339, 273, 280). — Citronengelbe Prismen (aus Essigester + Eisessig). F: 248° (korr.). Sehr leicht löslich in Chloroform und Eisessig, leicht in Alkohol, löslich in Wasser, sehr schwer löslich in Benzol, Ligroin und Äther. Löslich in Natronlauge mit gelber, in konz. Schwefelsäure mit tiefroter Farbe. — Gibt beim Erwärmen mit Zinkspänen, Eisessig und Alkohol 3 - Oxo - 5.6 - bis-[3.4-methylendioxy-phenyl]-2.3.4.5-tetrahydro-1.2.4-triazin (S. 792). - NaC12H10O2N2. Gelbe Nadeln.

30. Verbindungen mit 6 cyclisch gebundenen Sauerstoffatomen und 3 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 60, 3N)1).

2.4.6-Tris-[3.4-methylendioxy-phenyi]1.3.5-triazin, "Tripiperonyleyanidin" $C_{24}H_{15}O_4N_3, \text{ s. nebenstehende Formel. } B. \text{ Neben anderen } H_{3C}<0>C_{6}H_3. \ N \\ \text{Verbindungen beim Erhitzen von Piperonal mit Stickstoffsulfid N}_{4}S_4$ auf 100° (Davis, Soc. 87, 1835). — Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 266°. Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe; wird beim Verdünnen mit Wasser in Form gelber Krystalle wieder ausgeschieden.

¹⁾ Vgl. S. 1 Apm. 1.

31. Verbindungen mit 1 cyclisch gebundenem Sauerstoffatom und 4 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 1 0, 4 N)¹).

I. Stammkerne.

A. Stammkerne C_nH_{2n-4}ON₄.

5'-Methyl-[pyrazolo-3'.4':3.4-(1.2.5-oxdiazol)]²), 5'-Methyl-[pyrazolo-3'.4':3.4-furazan]²) $C_4H_4ON_4=\frac{CH_3\cdot C-C=N}{N\cdot NH\cdot C=N}O$.

2'-Phenyl - 5'-methyl - [pyrasolo - 3'.4':8.4 - furasan] *) $C_{10}H_8ON_4 = CH_1C$

CH₃·C——C=N O. B. Aus 1-Phenyl-5-imino-4-oximino-3-methyl-pyrazolin (Bd. XXV, N·N_C(C₄H₅)·C=N O. B. Aus 1-Phenyl-5-imino-4-oximino-3-methyl-pyrazolin (Bd. XXV, S. 328) urch Einw. von schwach alkalischer Kaliumhypochlorit-Lösung (Mohr, J. pr. [2] 79, 45). — Gelbliche Tafeln (aus Alkohol). F: 94—95°. Färbt sich am Licht bräunlich. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Tetrachlorkohlenstoff mit gelber Farbe, sehr schwer in siedendem Wasser. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist goldgelb.

B. Stammkerne C_nH_{2n-6}ON₄.

5-α-Furyi-tetrazoi ("Furyitetrazotsäure") C₅H₄ON₄ = HC·O·C·C·C·N

HC·O·C·C·N

bezw. HC·C·H N·NH·N

B. Durch Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure auf Brenzschleimsäure-imid-hydrazid (Bd. XVIII, S. 280) (PINNER, CARO, B. 28, 467; P., A. 298,
28). — Nadeln (aus Alkohol). F: 199° (Zers.) (P., C.; P.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser,
leicht in Alkohol (P., C.; P.). Leicht löslich in Alkalien (P.). — NH₄C₈H₂ON₄. Prismen.

F: 118° (Zers.) (P., C.; P.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

C. Stammkerne $C_n H_{2n-8}ON_4$.

1. 4.4.5'.5"-Tetramethyl-[dipyrazolo-3'.4': 2.3; 4".3": 5.6 - pyran] 2), 5.5'-0 xido-4.4'-isopropyliden-bis-[3-methyl-pyrazol] $C_{11}H_{14}ON_4 = CH_2 \cdot C - C \cdot C(CH_2)_2 \cdot C - C \cdot CH_2$ bezw. desmotrope Formen.

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

²⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

bis-[1-phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5)] (Bd. XXVI, S. 491) mit Phosphoroxychlorid (MICHAELIS, ZILG, B. 39, 378). — Krystalle (aus Alkohol). F: 163°. Siedet fast unzersetzt bei 400—405°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, unlöslich in Wasser und Ligroin. Ziemlich leicht löslich in konz. Salzsäure, aus der Lösung durch Wasser fällbar; unlöslich in wäßr. Alkalilaugen. — Gibt beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad 1-Phenyl-4.5-dichlor-3-methyl-pyrazol. — $C_{23}H_{22}ON_4 + HCl + AuCl_3$. Gelbe Krystalle (aus Wäßrig-alkoholischer Salzsäure). Schmilzt oberhalb 300°.

- $\begin{array}{lll} \textbf{5.5'-Oxido-4.4'-isopropyliden-bis-[1-(4-nitro-phenyl)-3-methyl-pyrazol]} \\ \textbf{C}_{22}\textbf{H}_{20}\textbf{O}_{5}\textbf{N}_{6} = & \begin{array}{c} \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{C} & \textbf{C\cdot}\textbf{C}(\textbf{CH}_{2})_{2} \cdot \textbf{C} & \textbf{C\cdot}\textbf{CH}_{2} \\ \textbf{N\cdot}\textbf{N}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{NO}_{2}) \cdot \textbf{C} & \textbf{O-C\cdot}\textbf{N}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{NO}_{2}) \cdot \textbf{N} \end{array} \\ \textbf{B. Aus 5.5'-Oxido-4.4'-isopropyliden-bis-[1-phenyl-3-methyl-pyrazol]} & \textbf{durch Einw. von rauchender Salpeter-saure in der Kälte (MICHAELIS, ZILG, B. 39, 379).} & \textbf{Gelbe Nadeln (aus Eisessig).} & \textbf{F: 290^{\circ}.} \end{array}$

Mono-hydroxymethylat des 5.5'-Oxido-4.4'-isopropyliden-bis-[1-phenyl-3-methyl-pyrazols] $C_{24}H_{26}O_3N_4=C_{11}H_{12}ON_4(C_8H_5)_2(CH_2)(OH)$. — Jodid $C_{24}H_{26}ON_4$ ·I. B. Beim Kochen von 5.5'-Oxido-4.4'-isopropyliden-bis-[1-phenyl-3-methyl-pyrazol] mit überschüssigem Methyljodid (MICHAELIS, ZILO, B. 39, 379). Nadeln (aus Alkohol). F: 213°.

Bis - hydroxymethylat des 5.5' - Oxido - 4.4' - isopropyliden - bis - [1 - phenyl-8-methyl-pyrazols] $C_{25}H_{20}O_2N_4 = C_{21}H_{12}ON_4(C_6H_5)_2(CH_2)_2(OH)_2$. — Dijodid $C_{25}H_{26}ON_4I_2 + 2H_2O$. B. Beim Erhitzen von 5.5': Oxido - 4.4' - isopropyliden - bis - [1 - phenyl - 3 - methyl-pyrazol] mit Methyljodid und etwas Methanol im Rohr auf 100° (MICHAELIS, ZILG, B. 39, 379). Nadeln (aus Wasser). Geht bei 150—160° in das Monojodmethylat (s. o.) über.

- 5.5'-Thio-4.4'-isopropyliden-bis-[1-phenyl-3-methyl-pyrazol] $C_{22}H_{22}N_4S = CH_2 \cdot C C \cdot C(CH_2)_2 \cdot C C \cdot CH_2'$. B. Neben 1-Phenyl-3-methyl-4-isopropyliden-pyrazolthion-(5) beim Erhitzen von 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolthion-(5) mit Aceton im Rohr auf 100° (Michaells, A. 361, 278). Prismen (aus Alkohol). F: 176°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.
- 5.5'-Thio-4.4'-isopropyliden-bis-[1-p-tolyl-3-methyl-pyrazol] $C_{25}H_{25}N_4S=CH_2\cdot C$ $C\cdot C(CH_2)_2\cdot C$ $C\cdot CH_3$ $N\cdot N(C_6H_4\cdot CH_2)\cdot C$ S $N\cdot N(C_6H_4\cdot CH_2)\cdot N$ $C\cdot N(C_6H_4\cdot CH_2)\cdot N$ $C\cdot$
- 2. 4.5'.5"-Trimethyl-4-äthyl-[dipyrazolo-3'.4':2.3; 4".3":5.6-pyran]^1), 5.5'-0 xido-4.4'-[methyl-äthyl-methylen]-bis-[3-methyl-pyrazol] $C_{12}H_{15}ON_4 = \begin{array}{c} C_{12}C_{---}C \cdot C(CH_2)(C_2H_5) \cdot C_{---}C \cdot CH_3 \\ N \cdot NH \cdot C_{---}O C \cdot NH \cdot N \end{array}$ bezw. desmotrope Formen.
- $\begin{array}{lll} \textbf{5.5'} \cdot \textbf{Oxido} & \textbf{-4.4'} \cdot [\textbf{methyl} \ddot{\textbf{a}} \textbf{thyl} \textbf{methylen}] \textbf{bis} [\textbf{1} \textbf{phenyl} \textbf{3} \textbf{methyl} \textbf{pyrasol}] \\ \textbf{C}_{\textbf{24}} \textbf{H}_{\textbf{24}} \textbf{ON}_{\textbf{4}} &= \begin{array}{c} \textbf{CH}_{\textbf{3}} \cdot \textbf{C} & \textbf{C} \cdot \textbf{C} (\textbf{CH}_{\textbf{3}}) (\textbf{C}_{\textbf{2}} \textbf{H}_{\textbf{5}}) \cdot \textbf{C} & \textbf{C} \cdot \textbf{CH}_{\textbf{8}} \\ \textbf{N} \cdot \textbf{N} (\textbf{C}_{\textbf{6}} \textbf{H}_{\textbf{5}}) \cdot \textbf{C} & \textbf{O} & \textbf{C} \cdot \textbf{N} (\textbf{C}_{\textbf{6}} \textbf{H}_{\textbf{5}}) \cdot \textbf{N} \end{array} \\ \textbf{4.4'} \cdot [\textbf{Methyl} \cdot \ddot{\textbf{a}} \textbf{thyl} \cdot \textbf{methylen}] \textbf{bis} \cdot [\textbf{1} \textbf{phenyl} \textbf{3} \textbf{methyl} \textbf{pyrazolon} (\textbf{5})] & \textbf{B.} & \textbf{Beim Erhitzen von} \\ \textbf{4.4'} \cdot [\textbf{Methyl} \cdot \ddot{\textbf{a}} \textbf{thyl} \cdot \textbf{methylen}] \textbf{bis} \cdot [\textbf{1} \textbf{phenyl} \textbf{3} \textbf{methyl} \textbf{pyrazolon} (\textbf{5})] & \textbf{Bd.} & \textbf{XXVI}, & \textbf{S.} & \textbf{492}) \\ \textbf{mit. Phosphoroxychlorid auf 125-130^0 (Michaelis, Zilg, B. 39, 380)} & \textbf{Krystalle (aus} \\ \textbf{Alkohol)} \cdot \textbf{F} : \textbf{182^0} \cdot \textbf{Unlöslich in Alkalien, löslich in Säuren.} \end{array}$

D. Stammkerne C_n H_{2n-22} ON₄.

 $\begin{array}{lll} 3'.6'-Diphenyl-\left[pyridazino-4'.5':3.4-(1.2.5-oxdiazol)\right]^1), & 3'.6'-Diphenyl-\left[pyridazino-4'.5':3.4-furazan\right]^1) & C_{16}H_{10}ON_4 = & N:C(C_6H_5)\cdot C=N\\ & N:C(C_6H_5)\cdot C=N \end{array} > 0. \end{array}$

3'.6'-Diphenyl-[pyridazino-4'.5':3.4-furazan]-2-oxyd, Azin des Dibenzoylfuroxans $C_{16}H_{10}O_8N_4= \stackrel{N:C(C_6H_5)\cdot C=N(:O)}{\stackrel{N:C(C_6H_5)\cdot C=N(:O)}$

E. Stammkerne $C_n H_{2n-48} ON_4$.

[(Dibenzo-1'.2': 1.2; 1''.2'': 5.6) - dichinoxalino - 2'''.3''': 3.4; 2''''.3'''': 7.8) - diphenylenoxyd] 1) (,, Dinaphthophenazinfuran'') C₃₂H₁₆ON₄, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von [4-Brom-1.2-benzo-phenazinyl-(3)]-[3-oxy-1.2-benzo-phenazinyl-(4)]-āther (Bd. XXIII, S. 540) mit Natriumāthylat-Lösung (Lindenbaum, B. 34, 1058). — Grüngelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300°. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

II. Oxo-Verbindungen.

A. Monooxo-Verbindungen.

1. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-6} O_2 N_4$.

 $\begin{array}{l} 6' - 0 \times o - 2 - methyl - 1'.6' - dihydro - [(1.2.3 - triazino) - 5'.4' : 4.5 - o \times azol]^{1}) \\ C_{5}H_{4}O_{8}N_{4} = \begin{array}{l} HN \cdot CO \cdot C - - N \\ N = N - C \cdot O \cdot C \cdot CH_{3} \end{array} \ \ \text{bezw. desmotrope Formen.} \end{array}$

6'-Oxo-2-methyl-1'.6'-dihydro-[(1.2.3-triazino)-5'.4': 4.5-thiazol] $C_5H_4ON_4S = HN \cdot CO \cdot C - N$ $V_{N=N-C' \cdot S \cdot C' \cdot CH_3}$ bezw. desmotrope Formen. B. Bei der Einw. von Kaliumnitrit und verd. Salzsäure auf 5-Amino-2-methyl-thiazol-carbonsäure-(4)-amid (S. 337) (Weidel, Niemizowicz, M. 16, 746). — Blättchen (aus Alkohol). Verpufft bei 270—280°. Ziemlich leicht löslich in Wasser; die Lösung färbt sich beim Aufbewahren dunkel.

2. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-8}O_2 N_4$.

Anhydro-[3 (bezw. 5)-oximinomethyl-5 (bezw. 3)-(α -oxo- β -oximino-äthyl)-pyrazol] $C_4H_4O_2N_{47}$ Formel I, bezw. desmotrope Form.

Anhydro - [1 - phenyl - 5 - oximino - N 0 N N 0 N N 0 N Methyl - 3 - (α - oxo - β - oximino - äthyl) - I. HC·CO·C·CH:C·CH II. HC·CO·C·CH:C·CH Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XXIV, S. 95.

2) Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

3. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-10} O_2 N_4$.

5.5'-Oxido-4.4'-carbonyl-bis-[1-phenyl-3-methyl-pyrazol] $C_{21}H_{16}O_{2}N_{4} = CH_{3}\cdot C - C\cdot CO\cdot C - C\cdot CH_{3}$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt. s. Bd. XXIV. S. 23.

B. Dioxo-Verbindungen.

1. Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-4}O₃N₄.

Anhydro - [3 - ureido - Δ^2 - dihydro - 1,2.4 - oxdiazin - carbonsäure - (4)] $C_8H_4O_8N_4=O<\underset{CH_3\cdot CH_3}{N-CO}>_{N-CO}>_{NH}.$

$$\label{eq:continuous_analytic_sum} \begin{split} &\textbf{Anhydro-[8-guanidino-$\varDelta^{\$}$-dihydro-1.2.4-thiodiazin-carbonsaure-(4)-1-dioxyd]} \\ &\textbf{C}_{5}\textbf{H}_{7}\textbf{O}_{3}\textbf{N}_{8}\textbf{S} = \textbf{O}_{2}\textbf{S} < \begin{matrix} \textbf{N} & \textbf{C}(:\mathbf{NH}) \\ \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}_{2} \end{matrix} \\ > \textbf{N} & \textbf{CO} \end{matrix} > \\ &\textbf{NH}. \quad \text{Diese Konstitution kommt vielleicht dem ,,Anhydro-tauroammelin'', Bd. XXVI, S. 257, zu.} \end{split}$$

2. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-6} O_3 N_4$.

2'.6'-Dioxo-1'.2'.3'.6'-tetrahydro-[pyrimidino-4'.5': 3.4-(1.2.5-oxdiazol)]¹), [Furazanouracil] $C_4H_3O_8N_4$, Formel I.

,,1.3 - Dimethyl - 2.6 - dioxy-piaselenolpurin" $C_8H_8O_2N_4Se$, Formel II. B. Aus 1.3 - Dimethyl 4.5 - diamino-uracil (Bd. XXV, S. 482) durch Einw. Von seleniger Säure in essigsaurer Lösung (SACHS, MEYERHEIM, B. 41, 3964). — Prismen (aus Wasser). F: 227—228°. 1 Tl. löst sich in 120 Tln. siedendem Wasser und in 813 Tln. Wasser von 20°.

3. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-12} O_3 N_4$.

1-Phenyl-3-methyl-4-furfuryliden-pyrazolon-(5) und 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) in siedendem Alkohol (Tambor, B. 33, 871). — Bräunliche Prismen (aus Alkohol). F: 172—173°. — Gibt beim Kochen mit Furfurol 1-Phenyl-3-methyl-4-furfuryliden-pyrazolon-(5). — Wird durch konz. Schwefelsäure blau gefärbt und mit grüner, nach einiger Zeit in Grüngelb übergehender Farbe gelöst.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

C. Trioxo-Verbindungen.

Anhydrid der 7.9-Bis-oxymethyl-harnsäure $C_7H_6O_4N_4$, HN-CO s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen, s. Bd. XXVI, $OCCO_{HN-CN} CH_2 COC_{CH_2} CH_2 COC_{CH_2} C$

D. Tetraoxo-Verbindungen.

 $\{5'.5'' - D i o x o - 2',5'.2''.5'' - tetrahydro - [dipyrazolo - 3'.4': 3.4; 4''.3'': 5.6-phthalsäure]\}-anhydrid¹) <math>C_{10}H_4O_5N_4$, Formel I.

 $\{1'.1''$ - Diphenyl-2'.2''- dibensoyl-5'.5''- dioxo-2'.5'.2''.5''- tetrahydro- [dipyrasolo-8'.4':3.4;4''.3'':5.6-phthalsäure]}-anhydrid $C_{36}H_{30}O_{7}N_{4}$, Formel II. B. Beim Erhitzen von 1'.1''- Diphenyl-5'.5''- dioxo-2'.5'.2''.5''- tetrahydro- [dipyrazolo-3'.4':1.2;4''.3'':3.4-benzol]-dicarbonsäure-(5.6) (Bd. XXVI, S. 579) mit Benzoylchlorid (Nef. A. 258, 280). — Geibe Krystallflocken (aus Alkohol). F: 140°. Löslich in Alkohol mit grüner Fluorescenz.

III. Carbonsäuren.

Oxo-carbonsäuren.

 $\begin{array}{c} \textbf{NH} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{C(CO}_2\textbf{H)} \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CO}_2\textbf{H} \\ \textbf{Oxo-carbonsäure} \ \textbf{C}_{17}\textbf{H}_{18}\textbf{O}_{11}\textbf{N}_4 = \textbf{C}_6\textbf{H}_5 \cdot \textbf{HC} \\ \textbf{NH} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{C(CO}_2\textbf{H)} \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CO}_2\textbf{H} \\ \textbf{NH} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{C(CO}_2\textbf{C}_2\textbf{H}_5) \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CO}_2 \cdot \textbf{C}_2\textbf{H}_5 \\ \textbf{C}_6\textbf{H}_5 \cdot \textbf{CH} \\ \textbf{NH} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{C(CO}_2 \cdot \textbf{C}_2\textbf{H}_5) \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CO}_2 \cdot \textbf{C}_2\textbf{H}_5 \\ \textbf{NH} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{C(CO}_2 \cdot \textbf{C}_2\textbf{H}_5) \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CO}_2 \cdot \textbf{C}_2\textbf{H}_5 \\ \textbf{NH} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{C(CO}_2 \cdot \textbf{C}_2\textbf{H}_5) \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CO}_2 \cdot \textbf{C}_2\textbf{H}_5 \\ \textbf{NH} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{C(CO}_2 \cdot \textbf{C}_2\textbf{H}_5) \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CO}_2 \cdot \textbf{C}_2\textbf{H}_5 \\ \textbf{hexahydropyrimidin-dicarbonsäure-(4.5)-diäthylester} \ (Bd. \ \textbf{XXV}, \ S. 284) \ beim \ Auflösen \ in Kalilauge und nachfolgenden Einleiten von Kohlendioxyd (Biginelli, \textit{G. 28 I, 397}). — \\ \textbf{Prismen} \ (aus \ Alkohol). \ \textbf{F} : 157 - 158^\circ. \ Sehr \ leicht \ löslich \ in \ Alkohol. \ - \ Gibt \ beim \ Auflösen \ in \ alkoh. \ Kalilauge und nachfolgenden \ Ansäuern \ den \ Monoäthylester \ der \ 2-Oxo-6-phenyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyrimidin-dicarbonsäure-(4.5). \\ \end{array}$

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

32. Verbindungen mit 2 cyclisch gebundenen Sauerstoffatomen und 4 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 20, 4N)¹).

I. Stammkerne.

A. Stammkerne C_n H_{2n-2}O₂ N₄.

5.5'-Dimethyi-bis-[Δ^2 -1.2.4-oxdiazolinyi]-(3.3'), 0.N;0'.N'-Diathyliden-HN—C—C—NH [oxaisaure-bis-amidoxim] $C_0H_{10}O_2N_4 = CH_3 \cdot HC \cdot O \cdot N \quad N \cdot O \cdot CH \cdot CH_3$ motrope Formen. B. Beim Kochen von Oxalsäurediamidoxim (Bd. II, S. 557) mit überschüssigem Acetaldehyd (Vorländer, B. 24, 814). — Nadeln (aus Benzol). F: 198°. Löslich in siedendem Benzol, Chloroform und Alkohol, schwer löslich in Äther, unlöslich in kaltem Wasser und Ligroin. — Wird durch heißes Wasser teilweise unter Rückbildung von Oxalsaurediamidoxim zersetzt. Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in verd. Alkohol auf dem Wasserbad O.N; O'.N'-Diäthenyl-[oxalsäure-bis-amidoxim] (s. u.).

B. Stammkerne C_nH_{2n-6}O₂N₄.

- 1. Stammkerne CaHaOaNa.
- 1. 5.5'- Dimethyl-bis-[1.2.4-oxdiazolyl]-(3.3'), O.N; O'.N'-Didthenyl-[oxalsāure-bis-amidoxim] $C_0H_0O_2N_4 = \frac{1}{CH_3 \cdot C \cdot O \cdot N} \cdot \frac{1}{N \cdot O \cdot C \cdot CH_3}$. B. Bei längerem Erhitzen von Oxalsäurediamidoxim mit Essigsäureanhydrid (Zinkeisen, B. 22, 2950). Bei der Oxydation von O.N; O'.N'-Diathyliden-[oxalsaure-bis-amidoxim](s.o.) mit Kaliumpermanganat in verd. Alkohol (Vorländer, B. 24, 815). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 164—165° (Z.). Sublimierbar (Z.). Unlöslich in Äther und Ligroin, sehr schwer löslich in Benzol, schwer in heißem Wasser, leichter in Alkohol und Chloroform. Zersetzt sich ziemlich leicht beim Behandeln mit konz. Säuren und Alkalien.
- 5.5' Dimethyl bis [1.3.4 oxdiazolyl] (2.2') $C_0H_4O_2N_4 =$ N-N N-N CH, COC COCCH, B. Bei 2-tägigem Kochen von Oxalsäure-dihydrazid mit Essigsäureanhydrid (Stolle, Kind, J. pr. [2] 70, 428). In geringer Menge beim Erhitzen von Diacetyl-oxalhydrazid mit Phosphorpentoxyd im Vakuum (St., K., J. pr. [2] 70, 427). Beim Ernitzen von Hexascetyl-oxalhydrazid unter 14 mm Druck auf 180—240° (St., K.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 212°. Sublimierbar. Leicht löslich in warmem Alkohol, schwer in Wasser, Ather und Benzol. — Beständig gegen heiße verdünnte Säuren. — $C_0H_0O_2N_4+2AgNO_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 215° (Zers.). Verpufft bei raschem Erhitzen. Löslich in Wasser
 - 5.5' Dimethyl bis [1.8.4 thiodiazolyl] (2.2') $C_6H_6N_4S_2 =$
- CH_2 : $C \cdot S \cdot C C \cdot S \cdot C \cdot CH_3$. Beim Erhitzen von Discetyl-oxalhydrazid mit Phosphorpentasulfid im Vakuum auf ca. 150° (Stollie, Kind, J. pr. [2] 70, 429). — Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 238°. Sublimiert unzersetzt. Löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in Ather und Wasser. — Verbindung mit Silbernitrat. Nadeln. Verpufft beim Erhitzen.

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

Verbindung C, H, O, N, Formel I. II. CH3.C.C.—C.C.CH3 I. CH₃·C·C---C·C·CH₃ Verbindung C₆H₆O₃N₄, Formel II. Eine Verbindung, der vielleicht die nebenstehende Formel zukommt, s. bei Diacetyl-furoxan-dioxim, S. 680.

2. Bis-[5-methyl-1.2.4-oxdiazolyl-(3)]-methan, O.N;O'.N'-Diäthenyl- $N \longrightarrow C \cdot CH_2 \cdot C \longrightarrow N$ [malonsäure-bis-amidoxim] $C_7H_8O_2N_4=\frac{1}{CH_2\cdot C\cdot O\cdot N}$ Bei längerem Erhitzen des Diacetylderivats des Malonsaure-bis-amidoxims (Bd. II, S. 591) auf 160° (SCHMIDTMANN, B. 29, 1170). — Tafeln (aus Alkohol). F: 99°. Leicht löslich in Alkohol, Wasser, Chloroform und Benzol, schwerer in Ather und Ligroin.

3. $\alpha.\gamma$ -Bis-[5-methyl-1.2.4-oxdiazolyl-(3)]-propan, 0.N;0'.N'-Diäthenyl-N-C-CH, CH, CH, C-N [glutarsäure-bis-amidoxim] $C_9H_{12}O_2N_4= {CH_3 \cdot \overset{\circ}{\mathbb{C}} \cdot O \cdot \overset{\circ}{\mathbb{N}}}$

B. Beim Kochen von Glutarsäure-bis-amidoxim (Bd. II, S. 635) mit Essigsäureanhydrid (Biedermann, B. 22, 2969). Aus O.O'-Diacetyl-glutarsäure-bis-amidoxim bei der Einw. von Wasserdampf oder beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (B.). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 138-139°. Löslich in siedendem Alkohol und Benzol, sehr schwer löslich in Ligroin und Chloroform.

C. Stammkerne C_nH_{2n-8}O₂N₄.

5.5'-Peroxido-3.3'-dimethyl-dipyrazolyl-(4.4') $C_RH_8O_2N_4 =$ $CH_3 \cdot C - C - C \cdot CH_3$ N·NH·C·O·O·C·NH·N

"Bis - 1 - phenyl - 3 - methyl - 5 - thiopyrasolon" $C_{eo}H_{1a}N_{a}S_{a} =$

N·N(C_6H_5)·C·S·S·C·N(C_6H_5)·NDas Molekulargewicht ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (Michaelis, A. 361, 281). — B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-4-brom-5-benzoylmercapto-3-methyl-pyrazol (Bd. XXIII, S. 365) mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° (M.). Bei der Destillation von Bis-[1-phenyl-3-methyl-pyrazolyl-(5)]-disulfid (Bd. XXIII, S. 361) im Vakuum (M.). — Nadeln (aus Alkohol oder Chloroform + Alkohol). F: 198°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Chloroform.

Monohydroxymethylat $C_{21}H_{20}ON_4S_2 =$ $CH_{\bullet} \cdot C - C - C \cdot CH_{\bullet}$

N·N(C₆H₅)·C·S·S·C·N(C₆H₅)·N(CH₃)·OH. — Jodid C₂₁H₁₉N₄S₂·I. B. Beim Erhitzen von "Bis-1-phenyl-3-methyl-5-thiopyrazolon" mit Methyljodid in Alkohol auf dem Wassserbad (MICHAELIS, A. 361, 282). Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei 1980 unter Abspaltung von Methyljodid. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol.

D. Stammkerne C_nH_{2n-10}O₂N₄.

1. Stammkerne C₄H₂O₂N₄.

 [Bis-(1.2.3-oxdiazolo)-4'.5': 1.2; 4".5": 4.5-benzolj 1) C₄H₂O₂N₆, Formel III. [Bis - (1.2.3 - thiodiasolo)-4'.5':1.2;4".5":4.5-benzol], ,,p-Phenylenbisdiasosulfid" $C_6H_4N_4S_4$, Formel IV. B. Beim Behandeln des Dikaliumsalzes der "Phenylendiamin- (1.4)- bis - thiosulfonsäure - (2.5)" (Bd. XIII, S. 792) mit Natriumnitrit und verd. Essigsäure (Green, Perkin, Soc. 83, 1205). — Prismen (aus Kisessig). F: 224—226° (Zers.). Explodiert etwas oberhalb des Schmelzpunktes. Schwer löslich in kalter Essigsäure.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

2. [Bis-(1.2.5-oxdiazolo)-3'.4':1.2;3''.4'':3.4)-benzol] 1, [Difurazano-3'.4':1.2;3''.4'':3.4-benzol] 1, [C. H₂O₂N₄, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Dichinoyltetraoxim (Bd. VII, S. 886) mit Essigsäureanhydrid (Goldschmidt, Strauss, B. 20, 1610). — Nadeln (aus Benzol + Äther). F: 61°.

2. 5-Methyl-[bis-(1.2.5-oxdiazolo)-3'.4':1.2;3''.4'':3.4-benzol]^1), 5-Methyl-[difurazano-3'.4':1.2;3''.4'':3.4-benzol]^1) $C_rH_4O_3N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Toludichinoyltetraoxim (Bd. VII, S. 867) mit Essigsäureanhydrid (Goldschmidt, Strauss, B. 20, 1608). — Nadeln (aus Äther). F: 47°. Sehr leicht löslich in Benzol.

E. Stammkerne C_nH_{2n-12}O₂N₄.

3.6 - Di - α - furyl - 1.2 - dl hydro - 1.2.4.5 - tetrazl n $C_{10}H_2O_2N_4=HC$ — CH C HC— CH C HC— CH C HC— CH C HC— CH C HC C NH·NH C - C C C N— N C - C C C HC. B. Man läßt 1 Mol Furfuriminoäthyläther (Bd. XVIII,

S. 278) mit 1½ Mol Hydrazinsulfat, der berechneten Menge Kalilauge und etwas Alkohol stehen, filtriert den Niederschlag ab und erwärmt die erhaltene Lösung nach Zusatz von etwas Hydrazinsulfat auf dem Wasserbad (Pinner, Caro, B. 28, 470; P., A. 298, 31). — Gelbe Nadeln. F: 208° (unter Rotfärbung) (P., C.; P.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol und Benzol (P., C.; P.). — Bei längerem Aufbewahren der mit Benzol oder Aceton angefeuchteten Substanz an der Luft oder bei der Oxydation mit Eisenchlorid-Lösung erhält man 3.6-Di-α-furyl-1.2.4.5-tetrazin (s. u.) (P., C.; P.). Beim Kochen mit Salzsäure erhält man 4-Amino-3.5-di-α-furyl-1.2.4-triazol (S. 790) (P., C.; P.; vgl. Stollé, J. pr. [2] 75, 416; BÜLOW, WEBER, B. 42, 1990).

1.2 - Diacetyl - 3.6 - di - α - furyl - 1.2 - dihydro - 1.2.4.5 - tetrazin $C_{14}H_{18}O_4N_4 = OC_4H_3 \cdot C < N(CO \cdot CH_3) \cdot N(CO \cdot CH_3) > C \cdot C_4H_3O$. B. Beim Kochen von 3.6-Di- α -furyl-1.2-di-hydro-1.2.4.5-tetrazin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (PINNER, CARO, B. 28, 471; P., A. 298, 31). — Prismen (aus Alkohol + Essigsster). F: 197°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol.

F. Stammkerne C_nH_{2n-14}O₂N₄.

- 1. 3.6 Di α furyl 1.2.4.5 tetrazin C₁₀H₆O₂N₄, s. HC—CH N C·O·CH nebenstehende Formel. B. Aus 3.6-Di-α-furyl-1.2-dihydro-1.2.4.5 HC·O·C N HC·O·C N HC·O·C HC·O·C HC·O·C N HC·O·C N
- 2. 3.3'-p-Benzylen-bis-[5-methyl-1.2.4-oxdiazol], 0.N; 0'.N'-Diāthenyl-[homoterephthalsäure-bis-amidoxim] $C_{18}H_{12}O_{2}N_{4}=$

N—C·C₀H₄·CH₂·C—N

CH₂·C·O·N

N·O·C·CH₂

Saure-bis-amidoxims (Bd. IX, S. 862) mit Wasser (Rosenthal, B. 22, 2979). — Krystalle (aus Alkohol). F: 111,5°. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. Unlöslich in Ligroin, löslich in heißem Wasser, Methanol, Alkohol, Isoamylalkohol, Äther, Eisessig, Chloroform und Benzol. Unlöslich in Mineralsauren.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

G. Stammkerne $C_n H_{2n-18} O_2 N_4$.

H. Stammkerne C_nH_{2n-22}O₂N₄.

- 1. Stammkerne C₁₆H₁₀O₂N₄.
- 1. 5.5'-Diphenyl-bis-[1.2.4-oxdiazolyl]-(3.3'), O.N; O'.N'-Dibenzenyl-loxalsdure-bis-amidoxim] $C_{16}H_{16}O_{5}N_{4} = N C C N$ Erhitzen von Oxalsäurediamidoxim (Bd. II, S. 557) mit überschüssigem Benzoylchlorid (ZIMKEISEN, B. 22, 2948). Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 246°. Sublimierber. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther, löslich in Chloroform und Benzol. Beständig gegen Chromsäuregemisch.
- 2. 3.3'- Diphenyl bis [1.2.4 oxdiazolyl] (5.5') C₁₆H₁₆O₂N₄ = N=C-C=N

 C₆H₅·C:N·O O·N·C·C₆H₅

 (Bd. IX, S. 304) mit 3-Phenyl-1.2.4-oxdiazol-carbonsāure-(5)-chlorid in Chloroform auf 40° (Wurm, B. 22, 3138). Blättchen (aus Alkohol). F: 142°. Unlöslich in Benzol, schwer löslich in kaltem Wasser und Chloroform, leicht in Alkohol, Äther und Ligroin. Wird von Säuren und Alkalien bei kurzem Erhitzen nicht angegriffen.
- 3. 5.5'- Diphenyl bis [1.3.4 oxdiazolyl] (2.2') C₁₆H₁₆O₂N₄ = N—N N—N

 C₆H₅·C·O·C—C·O·C·C₆H₅

 hydrazons (Bd. IX, S. 322) durch Einw. von Jod in absol. Äther (Stollé, Münch, J. pr. [2] 70, 421). Beim Erhitzen von ω.ω'-Dibenzoyl-oxalsäuredihydrazid (Bd. IX, S. 326) mit überschüssigem Phosphorpentoxyd (St., M.). Nadeln (aus Alkohol). F: 270°. Schwer löslich in Alkohol, sehr schwer in Äther, unlöslich in Wasser. Beständig gegen kalte verdünnte Alkalien und Säuren. Gibt beim Erhitzen mit verd. Salzsäure im Rohr auf 150° Benzoesäure und Hydrazinhydrochlorid.
- 5.5' Diphenyl bis [1.8.4 thiodiazolyl] (2.2') C₁₆H₁₀N₄S₃ = N—N N—N .

 B. Beim Erhitzen von ω.ω'-Dibenzoyl-oxalsäuredihydrazid mit C₆H₅·C·S·C·C·C₅·C·C₆H₅.

 B. Beim Erhitzen von ω.ω'-Dibenzoyl-oxalsäuredihydrazid mit C₆H₅·C·S·C·C₆H₅.

 Phosphorpentasulfid im Vakuum auf 200° (STOLLÉ, KIND, J. pr. [2] 70, 431). Gelbliche Krystalle (aus Eisessig). Erweicht bei ca. 245°; F: 252°. Sehr schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, leichter in heißem Eisessig.
- 2. Bis-[5-phenyl-1.2.4-oxdiazolyl-(3)]-methan, 0.N; 0'.N'-Dibenzenyl-[malonsäure-bis-amidoxim] $C_{17}H_{12}O_2N_4 = N C \cdot CH_2 \cdot C N$ [malonsäure-bis-amidoxim] $C_{17}H_{12}O_2N_4 = C_0H_1 \cdot C \cdot O \cdot N$ $N \cdot O \cdot C \cdot C_0H_2 \cdot B$. Beim Kochen des Dibenzoats des Malonsäure-bis-amidoxims (Bd. IX, S. 299) mit 10% siger Natronlauge (SCHMIDTMANN, B. 29, 1171). Nadeln. F: 175°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin, fast unlöslich in Wasser.
- 3. $\alpha.\beta$ -Bis-[5-phenyi-1.2.4-oxdiazolyi-(3)]-āthan, 0.N; 0'.N'-Dibenzenyi-N—C·CH₂·CH₂·C—N [bernsteinsäure-bis-amidoxim] $C_{16}H_{14}O_2N_4 = \frac{N-C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C-N}{C_2H_3\cdot C\cdot O\cdot N} \frac{N\cdot O\cdot C\cdot C_2H_3\cdot C\cdot O\cdot N}{N\cdot O\cdot C\cdot C_2H_3\cdot C\cdot O\cdot N}$ B. Beim Erhitzen des Dibenzoats des Bernsteinsäure-bis-amidoxims (Bd. IX, S. 299) mit Wasser im Rohr auf 150—160° (SEMBRITZEI, B. 22, 2960). Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 158—159°. Unlöslich in Wasser, kaltem Alkohol, Ligroin und Chloroform, schwer löslich in Äther, löslich in Benzol.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

J. Stammkerne $C_n H_{2n-30} O_2 N_4$.

3.3'-p-Benzylen-bls-{5-phenyl-1.2.4-oxdiazol}, 0.N;0'.N'-Dibenzenyl-[homoterephthalsäure-bis-amidoxim] $C_{sp}H_{1e}O_{2}N_{4}=$

N—C·C₈H₄·CH₂·C—N

C₆H₅·C·O·N

N·O·C·C₆H₅

B. Beim Erhitzen des Dibenzoats des Homo
C₆H₅·C·O·N

N·O·C·C₆H₅

B. Beim Erhitzen des Dibenzoats des Homo
C₆H₅·C·O·N

N·O·C·C₆H₅

B. Beim Erhitzen des Dibenzoats des Homo
C₆H₅·C·O·N

N·O·C·C₆H₅

N·O·C·C₆H₅

Dibenzoats des Homo
C₆H₆·C·O·N

N·O·C·C₆H₅

N·O·C·C₆H₅

N·O·C·C₆H₅

Dibenzoats des Homo
C₆H₆·C·O·N

N·O·C·C₆H₅

N·O·C·C₆H₅

Dibenzoats des Homo
C₆H₆·C·O·N

N·O·C·C₆H₅

N·O·C·C₆H₅

N·O·C·C₆H₅

Dibenzoats des Homo
C₆H₆·C·O·N

N·O·C·C₆H₅

N·O·C·C₆H

II. Oxo-Verbindungen.

A. Dioxo-Verbindungen.

1. Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-6}O₄N₄.

1. 5.5'-Dioxo-bls-[Δ^2 -1.3.4-oxdiazolinyi]-(2.2') $C_4H_2O_4N_6=HN-N-N-NH$ OC·O·C-C-C-C-O·CO

4.4'-Diphenyl-5.5'-dioxo-bis-[1.8.4-oxdiasolinyl]-(2.2') $C_{16}H_{10}O_6N_4 = C_6H_5\cdot N.$ N N N $\cdot C_6H_8$ Zur Konstitution vgl. Freund, Kuh, B. 23, 2844. — B. Beim $OC\cdot O\cdot C - C\cdot O\cdot CO$

Erhitzen von Oxalsäure-bis-phenylhydrazid (Bd. XV, S. 267) mit überschüssigem Phosgen in Benzol im Rohr auf 150° (Fr., Goldsmith, B. 21, 1243). — Krystalle (aus Anilin + Alkohol). Schmilzt oberhalb 300° (Fr., G.). Ist destillierbar (Fr., G.). Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (Fr., G.). Beständig gegen konz. Salzsäure und Alkalilaugen (Fr., G.).

- 2. Bls-[5-oxo- Δ^{s} -1.3.4-oxdiazolinyl-(2)]-methan, 2.2'-Methylen-bis-[1.3.4-oxdiazolon-(5)] $C_{s}H_{4}O_{s}N_{4} = \frac{HN-N}{OC\cdot O\cdot C\cdot CH_{2}\cdot C\cdot O\cdot CO}$.
- 2.2'- Methylen bis [4 phenyl 1.3.4 oxdiasolon (5)] $C_{17}H_{18}O_6N_6 = C_6H_6\cdot N N N\cdot C_6H_5$ $OC\cdot O\cdot C\cdot CH_2\cdot C\cdot O\cdot CO$ Point Value of the contraction of the contrac

Beim Erhitzen von Malonsäure-bis- $[\beta$ -phenyl-hydrazid] mit Phosgen in Benzol im Rohr auf 100° (Fr., Goldsmith, B. 21, 1241). — Gelbliche Blättchen (aus Eisessig). F: 205° (Fr., G.). Unlöslich in Wasser und Alkohol, schwer löslich in Benzol (Fr., G.).

- 3. $\alpha.\alpha$ -Bis-[5-oxo- \varDelta^2 -1.3.4-oxdlazolinyl-(2)]-propan, 2.2'-Propylidenbis-[1.3.4-oxdlazolon-(5)] $C_rH_eO_eN_e = \frac{HN-N}{OC\cdot O\cdot C\cdot CH(C_2H_e)\cdot C\cdot O\cdot CO}$.
- 2.2' Propyliden bis [4 phenyl 1.8.4 oxdiasolon (5)] $C_{19}H_{16}O_4N_6 = C_6H_6 \cdot N N N \cdot C_6H_6$. Zur Konstitution vgl. Freund, Kuh, B. 23, 2821. $0C \cdot O \cdot C \cdot CH(C_2H_8) \cdot C \cdot O \cdot OO$
- B. Beim Erhitzen von Äthylmalonsäure-bis-phenylhydrazid mit überschüssigem Phosgen in Benzol im Rohr auf 150° (FB., GOLDSMITH, B. 21, 1242). Krystalle (aus Eisessig oder Alkohol). F: 112—113°.

2. Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-12}O₄N₄.

3.6-Dioxo-3.6-dihydro-[bis-(1.2.3-oxdiazolo)-4'.5':1.2; 4".5": 4.5 - benzoll 1) C.O.N., s. nebenstehende Formel. Vgl. Anhydro-[2.5-dioxy-p-chinon-bis-diazohydroxyd-(3.6)], Bd. XVI, S. 542.

3. Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-16}O₄N₄.

[3.4 - Methylendioxy - phenyl] - bis - [5 - oxo - 3 - methyl - pyrazolinyl - (4)] methan, 4.4'-Piperonyliden-bis-[3-methyl-pyrazolon-(5)] C18H18O2NA =

 $\begin{array}{c} CH_{2} \cdot C \longrightarrow CH - CH \left(C_{6}H_{2} < \stackrel{\bigcirc}{O} > CH_{2}\right) \longrightarrow HC \longrightarrow C \cdot CH_{2}. \end{array}$

[3.4 - Methylendioxy - phenyl] - bis - [1 - phenyl - 5-oxo-8- methyl-pyrazolinyl-(4)]methan, 4.4'-Piperonyliden - bis - [1-phenyl-3-methyl-pyrasolon-(5)] $C_{24}H_{24}O_4N_4 =$

 $CH_3 \cdot C$ CH CH CH CH $CH_3 < O$ CH_3 CH_3 N·N(C₆H₆)·OO OC·N(C₆H₈)·N 3-methyl-pyrazolon-(5) und 1 Mol Piperonal beim Erhitzen auf 120° (Tambob, B. 33, 870) oder beim Kochen in Alkohol (BETTI, MUNDICI, G. 36 I, 187). — Nadeln (aus Alkohol). F: 143°

B. Oxy-oxo-Verbindungen.

(Zers.) (T.; B., M.). Die Lösung in konz. Schwefelsaure ist rötlichgelb (T.).

1. Oxv-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.

 α -0xy- α . β -bis-[5-oxo- Δ 2-1.3.4-oxdiazolinyl-(2)]-äthan $C_aH_aO_aN_a$ HN---N N--NHOC·O·C·CH₂·CH(OH)·C·O·CO

 α -Oxy- $\alpha.\beta$ -bis-[4-phenyl-5-oxo-1.3.4-oxdiasolinyl-(2)]-athan $C_{18}H_{14}O_{2}N_{4}$ = $C_aH_s\cdot N-N$

 $N - N \cdot C_8 H_5$. B. Beim Erhitzen von [l-Äpfelsäure]-bis-phenyl-OC·O·C·CH, ·CH(OH)·C·O·CO hydrazid mit überschüssigem Phosgen in Toluol im Rohr auf 130° (FREUND, B. 24, 4193). - Krystalle (aus Alkohol). F: 199°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Benzol und Alkohol, unlöslich in Wasser.

2. Oxy-oxo-Verbindungen mit 6 Sauerstoffatomen.

 $\alpha.\beta$ -Dioxy- $\alpha.\beta$ -bis-[5-oxo- Δ 2-1.3.4-oxdiazolinyl-(2)]-āthan $C_aH_aO_aN_a =$ HN----N N---NHOC·O·C·CH(OH)·CH(OH)·C·O·CO

 $\alpha.\beta$ - Dioxy - $\alpha.\beta$ - bis - [4-phenyl-5-oxo-1.3.4-oxdiasolinyl-(2)]-āthan $C_{12}H_{14}O_2N_4 =$ $C_aH_a\cdot N-N$ $N - N \cdot C_0 H_0$ B. Beim Erhitzen von [d-Weinsäure]-

OC·O·C·CH(OH)·CH(OH)·C·O·CO bis-phenylhydrazid mit überschüssigem Phosgen in Toluol im Rohr auf 130° (FREUND, B. 24, 4193). — Nadeln (aus Alkohol). F:182°. Leicht löslich in absol. Alkohol, schwer in Ligroin, unlöslich in Benzol und Wasser.

III. Carbonsäuren.

5.5'-Bis-[β -carboxy-āthyl]-bis-[1.2.4-oxdiazolyl]-(3.3') $C_{10}H_{10}O_{\phi}N_{\delta} = N_{\phi}C_{\phi}C_{\phi}N_{\phi}$

HO₂C·CH₂·CH₂·C·O·N N·O·C·CH₂·CH₂·CO₃H B. Beim Erhitzen von Oxalsäurediamidoxim (Bd. II, S. 557) mit Bernsteinsäureanhydrid auf 140—150° (ZINKEIBEN, B. 22, 2951). — Nadeln (aus Wasser). F: ca. 200°. Unlöslich in kaltem Wasser, Äther, Ligroin und Benzol, leicht löslich in Alkohol und Chloroform.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

33. Verbindungen mit 1 cyclisch gebundenem Sauerstoffatom und 5 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 10, 5N)¹).

I. Stammkerne.

A. Stammkerne C. Hen. ON.

5-Methyl-3-[5-methyl-1.2.4-triazolyl-(3)]-1.2.4-oxdiazol, 5-Methyl-3-[5-methyl-1.2.4-oxdiazolyl-(3)]-1.2.4-triazoi C.H.ON, = CH₃·C·O·N N:C(CH₃)·NH bezw. desmotrope Formen.

5-Methyl-8-[1-phenyl-5-methyl-1.2.4-triasolyl-(8)]-1.2.4-oxdiasol, 1-Phenyl-5 - methyl - 3 - [5 - methyl - 1.2.4 - oxdiasolyl - (3)] - 1.2.4 - triasol $C_{12}H_{11}ON_{2} =$

CH₂·C·O·N N:C(CH₂)·N·C₂H₃. B. Beim Kochen von 1-Phenyl-5-methyl-1.2.4-triazol-carbonsäure-(3)-amidoxim (Bd. XXVI, S. 285) mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (BLADIN, B. 22, 1750). — Nadeln (aus Ather). F: 105,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich leicht in Äther, schwer in Wasser. Leicht löslich in Salzsäure und Salpetersäure, schwerer in Schwefelsäure, unlöslich in Alkalilaugen.

B. Stammkerne C_nH_{2n-18}ON₅.

1. Stammkerne C₁₁H₂ON₅.

 5-Methyl-3-[5-phenyl-1.2.4-triazolyl-(3)]-1.2.4-oxdiazol, 5-Phenyl-3 - [5 - methyl - 1.2.4 - oxdiazolyl - (3)] - 1.2.4 - triazol $C_{11}H_0ON_6 = N - C - O - N$

bezw. desmotrope Formen. CH₄·C·O·N N:C(C₄H₄)·NH

5-Methyl-3-[1.5-diphenyl-1.2.4-triasolyl-(3)]-1.2.4-oxdiasol, 1.5-Diphenyl-8 - [5 - methyl - 1.2.4 - oxdiasolyl - (3)] - 1.2.4 - triasol $C_{17}H_{12}ON_z =$

CH₂·C·O·N N:C(C₆H₅)·N·C₆H₅. B. Beim Kochen von 1.5-Diphenyl-1.2.4-triazol-carbon-saure-(3)-amidoxim (Bd. XXVI, S. 294) mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (Bladin, B. 23, 1753). — Priamen (aus Alkohol). F: 152—153°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Ather, unlöslich in Wasser.

2. 5-Phenyl-3-[5-methyl-1.2.4-triasolyl-(3)]-1.2.4-oxdiazol, 5-Methyl-3 - [5 - phonyl - 1.2.4 - oxdiasolyl - (3)] - 1.2.4 - triasol C₁₁H₂ON₂ =N-C-C-N

CeH. CON N:C(CH.) NH bezw. desmotrope Formen.

5-Phenyl-8-(1-phenyl-5-methyl-1.2.4-triasolyl-(3)]-1.2.4-oxdiasol, 1-Phenyl-5 - methyl - 8 - [5 - phenyl - 1.2.4 - oxdiasolyl - (3)] - 1.2.4 - triasol $C_{ij}H_{ij}ON_{ij} =$

N-C-0-C₂H₅·C·O·N N:C(CH₂)·N·C₂H₅. B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-5-methyl-1.2.4-triazol-carbonssure-(3)-amidoximbenzoat (Bd. XXVI, S. 286) tiber den Schmelspunkt (Bladin, B. 22, 1751). — Nadein (aus Alkohol). F: 166—167°. Leicht löslich Alkohol, unlöslich in Wasser.

⁴⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

5-Methyl-3-[1-phenyl-5-(4-isopropyl-phenyl)-1.2.4-triazolyl-(8)]-1.2.4-oxdiazol, 1-Phenyl-5-[4-isopropyl-phenyl]-3-[5-methyl-1.2.4-oxdiazolyl-(3)]-1.2.4-triazol $\begin{array}{c} N - C - C \\ N - C - C \\ - CH_{19}ON_5 \end{array} \begin{array}{c} N - C - C \\ CH_{2} \cdot C \cdot O \cdot N \\ N \cdot C[C_6H_4 \cdot CH(CH_2)_2] \cdot N \cdot C_5H_5 \end{array} \begin{array}{c} B. \quad \text{Beim Kochen des Amidoximacetats der 1-Phenyl-5-[4-isopropyl-phenyl]-1.2.4-triazol-carbonsäure-(3) (Bd. XXVI, S. 295) in alkoh. Lösung oder durch Erhitzen des entsprechenden getrockneten Amidoxims mit Acetanhydrid (RINMAN, Of. Sv. 1896, 695). — Nadeln (aus Alkohol). F: 161,5°. \\ \end{array}$

C. Stammkerne Cn H2n-15 ON5.

5-Methyl-3-[5-styryl-1.2.4-triazolyl-(3)]-1.2.4-oxdiazol, 5-Styryl-3-[5-methyl-1.2.4-oxdiazolyl-(3)]-1.2.4-triazol $C_{15}H_{11}ON_5 = N - C - C - N$ N:C(CH:CH·C₆H₅)·NH bezw. desmotrope Formen.

E. Beim Kochen des Amidoxims der 1-Phenyl-5-styryl-1.2.4-triazol-carbonsäure-(3) (Bd. XXVI, S. 296) mit überschüssigem Essigsäure-anhydrid (Holmquist, Öf. Sv. 1891, 437). — Nadeln (aus Alkohol). F: 201—202°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

D. Stammkerne $C_n H_{2n-21}ON_5$.

- 1. 5-Phenyl-3-[5-phenyl-1.2.4-trlazolyl-(3)]-1.2.4-oxdiazol, 5-Phenyl-3-[5-phenyl-1.2.4-oxdiazolyl-(3)]-1.2.4-trlazol $C_{16}H_{11}ON_{5} = N C C N$ bezw. desmotrope Formen.
- 5-Phenyl-8-[1.5-diphenyl-1.2.4-triasolyl-(3)]-1.2.4-oxdiasol, 1.5-Diphenyl-8-[5-phenyl-1.2.4-oxdiasolyl-(3)]-1.2.4-triasol $C_{12}H_{13}ON_5=$
- $C_6H_5 \cdot C \cdot O \cdot N \quad N \cdot C(C_6H_4) \cdot N \cdot C_6H_5$ Beim Kochen des Amidoxims der 1.5-Diphenyl-1.2.4-triazol-carbonsäure-(3) (Bd. XXVI, S. 294) mit überschüssigem Benzoylchlorid oder beim Erhitzen des entsprechenden Amidoximbenzoats über den Schmelzpunkt (Bladn, B. 22, 1754). Nadeln (aus Alkohol). F: 205,5—206°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.
- 2. 5-Phenyl-3-[5-(4-Isopropyl-phenyl)-1.2.4-trlazolyl-(3)]-1.2.4-oxdlazolyl-(3)]-1.2.4-oxdlazolyl-(3)]-1.2.4-trlazol $C_{19}H_{17}ON_6 = \frac{N}{C_6H_6 \cdot C \cdot O \cdot N} \frac{1}{N} \cdot C[C_6H_4 \cdot CH(CH_8)_2] \cdot NH$ bezw. desmotrope Formen.
- 5-Phenyl-3-[1-phenyl-5-(4-isopropyl-phenyl)-1.2.4-triasolyl-(3)]-1.2.4-oxdiasol, 1-Phenyl-5-[4-isopropyl-phenyl]-3-[5-phenyl-1.2.4-oxdiasolyl-(8)]-1.2.4-triasol $\begin{array}{c} N \\ \hline C_{28}H_{21}ON_5 \end{array} = \begin{array}{c} N \\ \hline C_{28}H_{31}ON_5 \end{array} = \begin{array}{c} N \\ \hline C_{28}H_{41}ON_5 \end{array} = \begin{array}{c} N \\ \hline C_{28}H_{41}ON_$

E. Stammkerne C_n H_{2n-47} ON₅.

[(Dibenzo-1'.2': 1.2; 1".2": 7.8) - (dichinoxalino-2"'.3"': 3.4; 2"".3"'': 5.6) - phenoxazin] 1) 1 C₃₂H₁₇ON₅. Formel I oder [(Dibenzo-1'.2': 1.2; 1".2": 5.6) - (dichinoxalino-2"'.3"': 3.4; 2"".3"'': 7.8) - phenoxazin] 1) 1 C₃₂H₁₇ON₅. Formel II ("Dinaphthophenazinoxazin"). B. Beim Kochen der Verbindung 1 C₃₂H₁₈O₂N₅ (Bis-[3-oxy-1.2-benzo-phenazinyl-(4)]-[4-amino-der [3-Oxy-1.2-benzo-phenazinyl-(4)]-[4-amino-der [4-0xy-1.2-benzo-phenazinyl-(4)]-[4-amino-der [4-0xy-1.2-benzo-phenazinyl-(4)]-[4-0xy-1.2-benzo-phenazinyl-(4)]-[4-0xy-1.2-benzo-phenazinyl-(4-0xy-1.2-benzo-phenazi

1.2-benzo-phenazinyl-(3)]-āther, Bd. XXV, S. 437) mit Nitrobenzol (LINDENBAUM, B. 34, 1060). Beim Kochen der Verbindung C₃₄H₂₅O₅N₅ (Äthyl-bis-[3-oxy-1.2-benzo-phenazinyl-(4)]-amin oder [3-Oxy-1.2-benzo-phenazinyl-(4)]-[4-āthylamino-1.2-benzo-phenazinyl-(3)]-āther, Bd. XXV, S. 438) mit Eisessig und nachfolgenden Behandeln mit siedendem Nitrobenzol (L.).—Schwarzblaue Nadeln. Schmilzt oberhalb 300°. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

II. Oxy-Verbindungen.

1. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-13} O_2 N_5$.

 $\begin{array}{lll} 5 - M \ othy \ | \ -3 \cdot [5 \cdot (4 - o \ x \ y - p \ h \ on y]) - 1.2.4 - triazoly \ | \ -(3)] - 1.2.4 - o \ x \ diazol \\ 5 - [4 - 0 \ x \ y - p \ h \ on y]] - 3 - [5 - methy \ | \ -1.2.4 - o \ x \ diazoly \ | \ -(3)] - 1.2.4 - triazol \\ C_{11}H_9O_8N_8 = & & & & & & & \\ CH_8 \cdot C \cdot O \cdot N & & & & & & \\ N \cdot C(C_8H_4 \cdot OH) \cdot NH & & & & \\ \end{array}$ bezw. desmotrope Formen.

2. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-21} O_2 N_5$.

5-Phenyl-3-[5-(4-oxy-phenyl)-1.2.4-triazolyl-(3)]-1.2.4-oxdiazol, 5-[4-0xy-phonyl]-3-[5-phonyl-1.2.4-oxdlazolyl-(3)]-1.2.4-triazol $N = C_0H_1O_2N_3 = C_0H_4 \cdot 0 \cdot N \quad N:C(C_0H_4 \cdot OH) \cdot NH$ bezw. destnotrope Formen.

5-Phenyl-8-[1-phenyl-5-(4-methoxy-phenyl)-1.2.4-triasolyl-(8)]-1.2.4-oxdiasolyl-Phenyl-5-[4-methoxy-phenyl]-8-[5-phenyl-1.2.4-oxdiasolyl-(8)]-1.2.4-triasol

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

34. Verbindungen mit 1 cyclisch gebundenem Sauerstoffatom und 6 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 10, 6 N) 1).

Stammkerne.

Stammkerne C_nH_{2n-14}ON₆.

1. 3.4-Di-[pyrimidyi-(4)]-1.2.5-oxdiazoi, 3.4-Di-[pyrimidyi-(4)]-furazan $C_{1o}H_4ON_4$, Formel I.

3.4 • Di • [pyrimidyl-(4)]-furaxan-oxyd,
Di • [pyrimidyl-(4)] • furoxan C₁₀H₆O₅N₈.

Formel II *). Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch in Benzol bestimmt (Gabrier, Col-Man, B. 32, 2935).

MAN, B. 32, 2935).

B. Bei der Einw. von rauchender starter auf 4-Methyl-pyrimidin erst unter starker Kühlung, dann bei 35—40° (G., C., B. 32, 2934; 35, 1570). — Tafeln (aus Wasser). F: 134°; verpufft bei stärkerem Erhitzen (G., C., B. 32, 2935). — Gibt bei der Reduktion mit rauchender Jodwasserstoffsäure und Phosphoniumjodid unter Kühlung a.a.'-Di-[pyrimidyl-(4)]-āthylendiamin (Bd. XXVI, S. 583) (G., C., B. 35, 1571). Zersetzt sich beim Kochen mit konz. Salzsäure oder bei der Reduktion mit Zinkstaub und Wasser (G., C., B. 35, 1571). — C₁₀H₄O₄N₆ + 2 HNO₃. Gelbliche Prismen. F: 157° (Zers.) (G., C., B. 32, 2935).

C₁₀H₄O₄N₆ + 2 HCl + PtCl₄. Orangegelbe Nadeln. Schmilzt nicht bis 250° (G., C., B. 32, 2935).

2. 3.4-Bis-[2 (oder 4) - methyl - pyrimidyi - (4 oder 2)] - 1.2.5 - oxdiazoi, 3.4-Bis-[2 (oder 4) - methyl - pyrimidyi - (4 oder 2)] - furazan $C_{12}H_{10}ON_{\phi}$, Formel III oder IV.

3.4-Bis • [2 (oder 4) - methyl - pyrimidyl-(4 oder 2)] - furasan-oxyd, Bis • [2 (oder 4) - methyl - pyrimidyl - (4 oder 2)] - furoxan $C_{12}H_{10}O_2N_4$. Formel V oder VI 2). B. Beim Behandeln von 2.4-Dimethyl-pyrimidin mit rauchender Salpetersäure erst unter Kühlung,

dann bei 60—70° (Gabriel, Colman, B. 35, 1573). — Blättchen oder Tafeln (aus Wasser). F: 134—135°. Ziemlich schwer löslich in siedendem Wasser. Leicht löslich in Salzsäure. — Liefert bei der Reduktion mit rauchender Jodwasserstoffsäure und Phosphoniumjodid $\alpha.\alpha'$ -Bis-[2(oder 4)-methyl-pyrimidyl-(4 oder 2)]-äthylendiamin (Bd. XXVI, S. 584). — $C_{12}H_{12}O_2N_6+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Krystalle. Schmilzt nicht bis 270°.

¹⁾ Vgl. S. 1 Anm. 1.

²⁾ Zur Formulierung vgl. S. 562, 563.

35. Verbindungen mit cyclisch gebundenem Sauerstoff und Phosphor.

p-Tolylphosphinsäure-o-phenylenester, Brenzcatechinester der p-Tolylphosphinsäure $C_{12}H_{11}O_2P$, s. nebenstehende Formel. B. Aus p-Tolylphosphinsäure-dichlorid (Bd. XVI, S. 809) bei der Einw. von 1 Mol Brenzcatechin (MICHARLIS, A. 293, 265). — Krystallinische Masse. F: 81°. Siedet unzersetzt oberhalb 360°. — Wird durch Wasser in Brenzcatechin und p-Tolylphosphinsäure gespalten.

"Brenscatechinphosphin" $C_{18}H_{18}O_9P_8 = \left[C_6H_4 \stackrel{\bigcirc}{\bigcirc} P \cdot O_-\right]_2^2C_9H_4$. B. Neben "Brenzcatechinchlorphosphin" (s. u.) bei 12-stdg. Kochen von Brenzcatechin mit Phosphortrichlorid (Knauer, B. 27, 2569, 2570) in Benzol (Anschütz, Posth, B. 27, 2752). — Öl. Kp₁: 202° bis 203° (A., P.). D^{18} : 1,353 (Kn.). — Zerfällt beim Behandeln mit heißem Wasser in Brenzcatechin und phosphorige Säure (Kn.).

"Brenzcatechinphosphinoxyd" $C_{18}H_{14}O_8P_8=\begin{bmatrix}C_6H_4<O>P(:O)\cdot O-\end{bmatrix}_2C_6H_4$. B. Beim Kochen von Brenzcatechin mit Phosphoroxychlorid (Knauer, B. 27, 2571) in Xylol (Ansouttz, Broeker, J. pr. [2] 115 [1927], 380, 382). — Tafeln (aus Xylol) (A., Br.). F: ca. 230°; Kp₁₃: ca. 200° (A., Br.). — Wird beim Behandeln mit heißem Wasser oder alkoh. Kalilauge in Phosphoroxychlorid im Rohr auf 150—160° "Brenzcatechinoxychlorphosphin" (A., Br.; vgl. Kn.).

Phosphorigaäure - o - phenylenester - chlorid, "Brenzcatechinchlorphosphin" C₀H₄O₂ClP, s. nebenstehende Formel. B. Neben "Brenzcatechinphosphin" (s. o.) bei 12-stdg. Kochen von Brenzcatechin mit Phosphortrichlorid (KNAUER, B. 27, 2569). — Krystallinische Masse. F: 30°. Kp₄₅: 140°. — Liefert beim Behandeln mit Wasser Salzsäure, phosphorige Säure und Brenzcatechin.

Phosphorsäure - o - phenylenester - chlorid, "Brenzcatechino xychlorphosphin" C₈H₄O₅ClP, s. nebenstehende Formel. B. Aus "Brenzcatechinphosphinoxyd" (s. o.) beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 150—160° (Anschütz, Bronkern, J. pr. [2] 115 [1927], 380, 384; vgl. a. Knauer, B. 27, 2571). — Nadeln. F: 59—60° (A., Br.). Kp₅: 120° (A., Br.); Kp₅₅: 162° (Kn.). Leicht löllich in Ather, löslich in Benzol, schwer löslich in Perroläther (A., Br.). — Gibt beim Behandeln mit Wasser Salzsäure, Phosphorsäure und Brenzcatechin (Kn.).

Verbindung $C_4H_{18}O_9P_8 = HO \cdot P < \stackrel{O \cdot CH_2 \cdot CH_3}{O \cdot CH_3 \cdot CH_2} \cdot O > P \cdot OH$. B. Bei vorsichtiger Einw. von kaltem Wasser auf die Verbindung $C_4H_2O_4Cl_3P_3$ (s. u.); wurde als Calciumsalz isoliert (Carri, C. r. 186, 757). — Ist gegenüber Helianthin und Phenolphthalein zweisäurig. — Zerfällt in wäßr. Lösung leicht in Glykol und Äthylendiphosphorigsäure (Bd. I, S. 470). — $CaC_4H_3O_6P_3$.

Verbindung $C_4H_4O_4Cl_2P_2=CIP< \stackrel{O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O}{O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O}>PCl$. Das Molekulargewicht ist kryczkopisch in Benzol bestimmt (Carré, C.r. 136, 756). — B. Neben anderen Produkten bei der Kinw. von Phosphortrichlorid auf Glykol in wasserfreiem Äther (C.). — Flüssigkeit. Anch im Vakuum nicht unzersetzt destillierbar. Löslich in Äther. — Wird durch Wasser in Salzzäure und die Verbindung $C_4H_{16}O_4P_2$ (s. o.) gespalten.

36. Verbindungen mit cyclisch gebundenem Stickstoff und Phosphor.

N.N'- o - Phenylen - [thiophosphorsäure - O - phenylester--NH P(:5)·O·C₆H₅ diamid] ("Thiophenoxylphenphosphazin") C₁₂H₁₁ON₂SP, s. nebenstehende Formel. B. Man kocht 1 Mol Monothiophosphorsäure-O-phenylester-dichlorid mit 2 Mol o-Phenylendiamin in Äther, dampft den Äther ab und erhitzt den Rückstand erst auf dem Wasserbad, zuletzt auf 150-170° (AUTENRIETE, HILDEBRAND, B. 31, 1112). — Prismen (aus Alkohol), Nadeln (aus verd. Alkohol oder Wasser). F: 185°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Ather, Aceton und Chloroform, sehr schwer in siedendem Wasser. Reagiert neutral. — Sehr beständig gegenüber Mineralsäuren, Wird erst bei längerem Kochen mit alkoh. Kalilauge oder konz. Salzsäure zersetzt.

Verbindung C₁₄H₁₇ON₄P, s. nebenstehende _{OH2}.
Formel. B. Bei der Einw. von Phosphortrichlorid NH P(:0)-NH-C4H2(OH2)-NH2(?) oder Phosphorpentachlorid auf 3.4-Diamino-toluol in Benzol unter starker Kühlung und Behandeln des Reaktionsprodukts mit eiskalter verdünnter Soda-Lösung (HINSBERG, B. 27, 2178, 2179). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: ca. 200°. Ziemlich leicht löslich in warmem Alkohol, sehr schwer in Wasser und Äther. — Wird von kalten Mineralsäuren oder warmen verdünnten Alkalien unter Bildung von Phosphorsaure und 3.4-Diamino-toluol verseift. — Die alkoh. Lösung gibt mit Ferrichlorid eine grüne Färbung, die beim Stehenlassen in Violettrot übergeht; die violettrote Lösung wird beim Erwärmen rot.

 $\label{eq:continuous} \mbox{,`Thiobiuretphosphors\"{a}ure''} \quad \mbox{C_3H_4O_2N_2S_2$P} = \mbox{HN} < \mbox{$CO \cdot NH$} > \mbox{$P(:S) \cdot SH$}.$ Das Ammoniumsalz entsteht beim Erwärmen gleicher Gewichtsteile Harnstoff und Phosphorpentasulfid auf dem Wasserbad und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser; man gewinnt die freie Säure, indem man das Ammoniumsalz in das Bariumsalz überführt und dieses mit 0,5n-Schwefelsäure zersetzt (v. Hemmelmayr, M. 26, 772; vgl. v. Kutschig, M. 9, 406). — Krystallkrusten mit 2H₂O (v. H.). Beginnt von 78° an sich zu zersetzen (v. H.). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol (v. H.). Reagiert sauer (v. H.). — Oxydation mit starker Salpetersäure oder Bromwasser: v. H. Das Ammoniumsalz gibt beim Kochen mit Salzsäure (D: 1,1) Schwefelwasserstoff, Phosphorsäure und Biuret (v. H.; vgl. v. Ku.); reagiert analog beim Kochen der wäßr. Lösung mit Bleioxyd (v. Ku.). — Salze der Thiobiuretphosphorsäure bezw. ihres Hydrats HN<00.NH>P(SH)8.OH. — NH₄C₂H₃O₂N₂S₂P. Tafeln. Monoklin prismatisch (KOHN, M. 9, 407; STUCHLIK, M. 26, 773; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 561). Zersetzt sich bei 252° (v. H.). Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (v. Ku.). Reagiert sauer (v. Ku.; v. H.). Beim Umkrystallisieren aus Wasser tritt geringe Zersetzung ein (v. Ku.). — AgC₂H₃O₂N₂S₂P. B. Aus dem Ammoniumsslz beim Fällen mit Silberacetat-Lösung in verd. Essigsäure (v. Ku.; v. H.). Voluminöser Niederschlag. Zersetzt sich am Licht (v. Ku.). — Bariumsslz der Hydratform Ba₂[C₂H₂O₃N₂S₂P]₂+8,5H₂O. B. Aus dem Ammoniumsalz bei der Einw. von Barium-chlorid in warmem wäßrigem Ammoniak (v. H.). Blättrige Krystalle. Leicht löslich in Salzsäure. Reagiert stark alkalisch.

37. Verbindungen mit cyclisch gebundenem Sauerstoff, Stickstoff und Phosphor.

Anhydro-[N-phenyl-N'-(α -oxy-benzal)-hydrazin-N-phosphinsäure](?), "Benzoyl-phenylhydrazidophosphorsäurelacton" $C_{13}H_{11}O_{3}N_{2}P= \begin{matrix} C_{6}H_{5}\cdot C_{1}N\cdot N\cdot C_{6}H_{5} \\ A \end{matrix}$ by $C_{13}\cdot C_{13}\cdot C_{$ -P(:0)-OH(!). B. Man setzt β - Benzoyl-phenylhydrazin mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad um, extrahiert mit Ather und behandelt den Ätherauszug mit Methanol in der Kälte (v. Pron-Mann, Seeberger, B. 27, 2123; vgl. v. P., B. 27, 322). — Nadeln (aus Methanol), chloroformhaltige Prismen (aus Chloroform + Ligroin). F: 161° (v. P.; v. P., S.). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser; leicht in Natronlauge (v. P., S.). — Geht beim Kochen mit Alkalien char Shuran in Phosphorature und β Benzol des Philadesis abbeim R. S. mit Alkalien oder Säuren in Phosphorsäure und β -Benzoyl-phenylhydrazin über (v. P., S.).

— Die Lösung in konz. Schwefelsäure gibt mit Ferrichlorid allmählich eine blaue Färbung (v. P., S.).

"Bis - bensoylphenylhydrazidophosphorsäure - lacton" $C_{26}H_{21}O_{9}N_{4}P=C_{8}H_{8}\cdot C:N\cdot N\cdot C_{8}H_{8}$

O— $P(:O) \cdot N(C_0H_0) \cdot NH \cdot CO \cdot C_0H_5$ (?). B. Man setzt β -Benzoyl-phenylhydrazin mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad um, extrahiert mit Äther und läßt den stark eingeengten Ätherauszug einige Tage stehen (v. Pechmann, Seeberger, B. 27, 2124). — Prismen (aus Alkohol). F: 164,5°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln; unlöslich in Natronlauge. — Wird beim Kochen mit Eisessig in Phosphorsäure und β -Benzoyl-phenyl-hydrazin gespalten. — Die schwefelsaure Lösung wird auf Zusatz von Ferrichlorid allmählich rot.

38. Verbindungen mit cyclisch gebundenem Sauerstoff und Arsen.

Phenylarsinigsäure - o - phenylenester, "Phenylarsenigsäurebrenscatechinester" $C_{12}H_5O_2As$, s. nebenstehendeFormel. B. Bei der Einw. von Phenylarsendichlorid (Bd. XVI, S. 830) auf das Bleisalz des Brenzcatechins in Xylol, zuletzt in der Hitze (MICHAELIS, A. 320, 290). — Krystallinische Masse. F: 83°. Kp₁₅: 197—198°. — Wird durch Wasser in Phenylarsenoxyd (Bd. XVI, S. 858) und Brenzcatechin gespalten.

39. Verbindungen mit cyclisch gebundenem Quecksilber.

Verbindung $C_8H_2ON_8Hg_8 = OC-CH\cdot Hg\cdot CN$ $NC\cdot Hg\cdot HC-Hg$ (?). B. Aus 1 Mol Aceton und

ca. 10—15 Mol Quecksilbercyanid in Gegenwart von 10% iger Natronlauge oder Natriumäthylst-Lösung (Marsh, de Jersey-Fleming-Struthers, Soc. 87, 1879). — Wasserhaltiger
Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Alkohol. Bläht sich beim Erhitzen auf. — Löslich
in warmer konzentrierter Schwefelsäure. Wird von verd. Salzsäure unter Bildung von Quecksilberchlorid, Blausäure und Aceton zerlegt. Bei der Einw. von Kaliumcyanid-Lösung erhält
man Aceton.

40. Verbindungen mit cyclisch gebundenem Sauerstoff und Quecksilber.

 $\beta.\beta'$ -Oxido - diäthylquecksilber, "Quecksilberdiäthylenoxyd" $C_4H_6OHg = 0 < CH_2 \cdot CH_2 > Hg$. B. Beim Erhitzen von Diquecksilberdiäthylenoxyd (Bd. IV. S. 685) mit Äther oder Benzol im Rohr auf 140° (Sand, B. 34, 2913). — Charakteristisch riechende Nadeln (aus Benzol). F: 145°. Leicht löslich in warmem Benzol und Alkohol, schwer in Ather, sehr schwer in Aceton; unlöslich in Wasser, Alkalien und verd. Mineralsäuren. Wird durch konz. Salzsäure unter Entwicklung von Athylen zersetzt. — $C_4H_6OHg + 2HgCl_2$. Niederschlag. — Pikrat. Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 80°. Wird durch Kalilange in die Komponenten zerlegt.

Verbindung C₆H₁₉O₈Hg = HC CH₂·Hg·CH₃·CH(?). B. Bei längerer Belichtung

CH₂·Hg·CH₃·CH₄·CH₄·CH₄·CH₄·CH₅·CH(?).

der Verbindung C₂H₁₀O₂Hg₂ (Bd. XIX, S. 378) (SAND, B. 34, 2915). — Krystallinischer Niederschlag (aus Benzol + Aceton). F. ca. 190⁹. Leicht löslich in Benzol, unlöslich in Aceton und Wasser. Löslich in kons. Salssäure, unlöslich in verd. Säuren und Alkalien. — Reagiert nicht mit siedender Kalilauge. Die Lösung in Benzol gibt mit äther. Lösungen von Quecksilberchlorid oder Pikrinsäure Fällungen.

41. Verbindungen mit cyclisch gebundenem Jod.

[Diphenylen - (2.2)] - jodoniumhydroxyd C₁₂H₂OI, s. nebenstehende Formel. Das Molekulargewicht des Acetats ist kryoskopisch in Äthylurethan bestimmt (Mascarelli, Benati, R. A. L. [5] 16 II, 567; G. 38 II, 627).

B. Aus 2.2'-Dijodoso-diphenyl oder 2.2'-Dijododiphenyl (Bd. V, S. 581) durch OH Kinw. von feuchtem Silberoxyd (M., B.). Das Jodid entsteht beim Behandeln von 2.2'-Dijodo-diphenyl mit Kaliumjodid (M., B.) oder (neben anderen Verbindungen) beim Diazotieren von 2.2'-Diamino-diphenyl (Bd. XIII, S. 210) und Behandeln der entstandenen Bis-diazo-Verbindung mit Kaliumjodid (M., B.; vgl. a. M., Garri, R. A. L. [6] 10, 445; G. 59, 866). Die freie Base ist nur in Lösung bekannt (M., R. A. L. [5] 17 II, 580, 582). — Die wäßr. Lösung der Base reagiert stark alkalisch und absorbiert an der Luft Kohlendioxyd (M.). — Das Bromid liefert beim Erhitzen auf ca. 200° 2'-Brom-2-jod-diphenyl, das Jodid 2.2'-Dijod-diphenyl (M.). Die alkal. Lösung der Base liefert bei der Einw. von Natriumamalgam Diphenyl (M.). — Bromid. Krystallpulver (aus Wasser). Wird bei 220° gelb und schmilzt bei 245—250° zu einer schwärzlichen Flüssigkeit (M.). — Jo did C₁₈H₈I·I. Hellgelbes Krystallpulver (aus Wasser). F: 210—215° (M., B.). Gibt beim Verreiben mit alkoh. Jod-Lösung ein Perjodid (braunes Pulver; schwer löslich in Alkohol) (M.). — Carbonat. B. Aus einer wäßr. Lösung der freien Base beim Einengen oder Versetzen mit Natriumcarbonat (M., R. A. L. [5] 17 II, 582; vgl. M., B.). Krystalle. Beginnt bei 115—120° sich zu schwärzen und zersetzt sich bei 165-175° zu einer schwärzlichen Flüssigkeit (M.). Unlöslich in Äther und Benzol (M., B.). — Acetat C12HgI·O·CO·CH2. B. Aus dem Carbonat beim Kochen mit Essigester (M., B.). Prismen. Braunt sich bei cs. 1870 und schmilzt bei 195,50 (Zers.) (M., B.). Oxalat [C₁₉H₈I·O·CO-]_s. Prismen (aus Wasser). F: 191—192° (Zers.) (M., B.). Farbt sich an der Luft und am Licht gelb bis rot.

[4.4' - Dimethyl - diphenylen - (2.2')] - jodoniumhydroxyd

C14H13OI, s. nebenstehende Formel. B. Das Jodid entsteht beim
Diazotieren von 2.2'-Diamino-4.4'-dimethyl-diphenyl (Bd. XIII,
S. 261) mit Natriumnitrit und Salzsäure und Behandeln des entstandenen
Bis-diazoniumchlorids mit Kaliumjodid-Lösung; beim Behandeln des
OH
Jodids mit feuchtem Silberoxyd erhält man eine Lösung der freien Base (MASCARELLI,
R. A. L. [5] 18 II, 193). — Ist nur in wäßr. Lösung bekannt. Die wäßr. Lösung der freien
Base reagiert stark alkalisch. — Jodid C14H12I·I. Gelbliche Krystalle (aus Wasser). Bräunt sich bei 200° und schmilzt bei 206° (Zers.). Ziemlich schwer löslich in Wasser.

42. Verbindungen mit cyclisch gebundenem Stickstoff und Jod.

Asin des Bis - [4 - formyl - phenyl] - jodoniumhydroxyds $C_{14}H_{11}ON_{2}I = C_{0}H_{4} < C_{1}N \cdot N \cdot CH < C_{4}H_{4}(?) - Jodid (Jodonium jodid dibenzylidenazin) <math>C_{14}H_{10}N_{2}I \cdot I \cdot B$. Bei der Einw. von Hydrazinsulfat auf Bis-[4-formyl-phenyl]-jodonium jodid (Bd. VII, S. 241) in heißem Wasser (WILLGERODT, BOGEL, B. 38, 3450). Gelber Niederschlag. Fast unlöslich in den meisten Lösungsmitteln. Beginnt bei ca. 200° sich zu zersetzen.

Bensidinderivat des Bis-[4-formyl-phenyl]-jodoniumhydroxyds C₃₆H₁₉ON₂I, s. nebenstehende Formel. — Jodid. B. Analog der vorangehenden Verbindung aus äquimolekularen Mengen Benzidin und Bis-[4-formyl-phenyl]-jodoniumjodid (WILLGERODT, BOGEL, B. 38, 3450). Gelbliche Blättchen (aus Nitrobenzol). Zersetzt sich oberhalb 300°. Wird bei längerem Liegen an der Luft dunkelrot.

Register für den siebenundzwanzigsten Band.

Vorbemerkungen s. Bd. I, S. 939, 941.

Acetathenyl-benzamidoxim 653.

 naphthamidoxim 657. - tolamidoxim 654.

Acetaminoacetaminophenylbenzoxazol 402.

benzthiazol 403.

Acetamino-acetiminobenz thiazolin 427.

athoxyphenoxazon 422. - benzophenazoxonium:

hydroxyd 381, 382, 384; Pseudobase 381.

- benzophenoxazin 383.

- benzophenoxazon 418, 419. - benzthiazol 183, 366.

cvanthiazol 333.

 diacetoxysulfophenyls xanthen, Sultam 494

 dimethylbenzthiazol 367. — dimethylisopropylbens-

oxazol 367.

iminobenzthiazolin 426.

- isophthalsaure, Anhydrid 346.

- methoxydimethylphens oxazon 423, 424.

 methoxyphenoxason 422. Acetaminomethyl-acetylanthranil 427.

athylisoxazol 163.

 benzophenazoxonium^s hydroxyd 384; Pseudobase 384.

- benzthiazol 366.

- cyanthiazol 337. isopropylphenylbenzoxazol 379.

isoxazol 158.

- phenoxazon 417.

thiazol 159.

thiazoloarbonsaureacetyl

amid 337.

thissolearbonsaurenitril 337.

Acetaminooxo- s. a. Oxosoot amino-.

Acetaminooxodimethylbenzo* oxagin 427.

Acetamino-phenasthionium= hydroxyd 373.

phenoxazon 412.

phenthiazin 373.

Acetaminophenyl-acetaminophenylisoxazol 403.

benzisoaldoxim 27.

benzoxazol 375. benzthiazol 375.

isobenzaldoxim 27.

isoxazol 200, 202. isoxazolcarbonsāureāthvl=

ester 437.

methyloxdiazolon 628. thiodiazol 648.

Acetamino-styrylnaphthothiazol 385, 386.

terephthalsaure, Anhydrid 347.

thiazol 157.

thiazolearbonsāure 332.

Acetaminothiazolearbonsaureacetylamidoxim 334.

amid 333.

amidoxim 333. – diacetylamidoxim 334.

— methylester 333.

- nitril 333.

Acetaminothiazolthiccarbons saureamid 335.

Acetanilidazomethylphenylisoxazol 454.

Acetessigesterdiazoanhydrid 706.

Acetimino-acetaminobenz«

thiazolin 427. methylphenylthiodiazolin

methylthiazolincarbons

saureacetylamid 337. methylthiazolinearbons

saurenitril 337. phenylthiodiazolin 648.

thiazolin 157. - thiazolincarbonsāure 332.

Acetiminothiazolinearbons saure-acetylamidoxim 334.

- amid 333.

- amidoxim 333.

– diacetylamidoxim 334.

Acetiminothiazolinearbons saure-methylester 333.

nitril 333.

Acetimino-thiazolinthios carbonsāureamid 335.

thiondithiazolidin 512. Acetisooximcarbonsāureamid

5. Aceton-berberin 525.

- carbamidoxim 5.

hydroxylamineumarin 5.

Acetonyl-bromsaccharin 175.

carbaminat 252.

desoxyberberin 525.

hydrohydrastinin 505.

- hydrokotarnin 519. mercaptophenylthio-

diazolthion 695.

saccharin 173.

sulfocarbaminat 252.

Acetophenonoximearbons saure, Anhydrid 206; Dis bromderivat des Anhydrids 206.

Acetothialdin 461.

Acetoxy-acetylbenzophens oxazin 123.

athenylbenzamidoxim 609.

athenylphenacetamidoxim

anilinobenzophenoxazin 382.

benzovlanthranilsäure. Ans hydrid 294.

bismethylendioxyphenyltriazin 792.

dibenzophenoxazon 134. dimethylbenzoxazol 112.

– dimethylphenoxazon 131.

— isoxazoldicarbonsāure≠ diathylester 331.

methylanthrachinonooxazol 306.

methylbenzoxazol 110.

methylphenylbenzoxazol

methylphthalylbenzoxazol 306.

naphthofurazan 613.

naphthylmethylformiso aldoxim 2.

dinitrophenoxazin 63.

Acetyl-dinitrophenthiazine Äthenylamino-phenol 46. Acetoxy-naphthylmethylisosalicylsaure 322. oxyd 68. formaldoxim 2. diphenyloxdiazolin 581. thickresol 49. oxidomethylphenanthreno-- furfurin 764. thionaphthol 68, 69. chinoxalin 615. phenoxazon 129. furylpyrazolon 639. thiophenol 46. Äthenyl-anisamidoxim 609. hyosoin 101, 103. phenoxazonoxyd 129. isomesitylnitrimin 164. benzamidoxim 575. phenoxyacetoxydiathylbenzamidoximearbonsăure isopersulfocyansaure 512. aminophenoxazon 425. leukomethylenblau 397. phenoxydiacetoxydis methylaminoacetylphens loiponsäureanhydrid 257. dimethylbenzamidoxim mercaptophenylthiooxazincar bonsăure diazolthion 695. naphthamidoxim 580. methylester 447. nicotenylamidoxim 774. styrylnaphthothiazol 123. mercaptotolylthiodiazol* Acetyl-acetaminomethoxythion 699. oxyaminophenanthren 81. acetoxyphenoxazin 422. methylbenzophenoxazim phenacetamidoxim 576. 384. thiouramil 785. acetondiazoanhydrid 631. methylendioxyoxotetra. - tolamidoxim 576. acetoxybenzophenoxazin hydroisochinolin 504. — triaminophenoxyessigs 123. anilinobenzoxazol vgl. 365. methylnaphthodihydrosaure, Lactam 784. oxazin 61. tribromaminonaphthol anilinobenzthiazol vgl. 365. methylphenmorpholin 36. 69: Dibromid 69. - anilinomethylbenzoxazol methylphenyloxdiazolin trichloraminonaphthol 69. vgl. 367. - anilinothiodiazol 726. 573. Athoxy-acetaminophenox naphthsultam 60. azon 422. - anthranil 207. acetiminophenylthiodis narkotin 552. - anthranilcarbonsäure 346, orcirufin 131. azolin 691. 347. – anthranilsäure, Anhydrid oxodihydrooxdiazindi* **athoxyphenylbenzthiazol** carbonsaurediathylester 207. athyloxdiazin 602. anthranoylanthranilsāure, oxomethoxyphenyldis Anhydrid 429. äthyloxdiazincarbonsäure hydrobenzooxazin 294. - atroscin 103. 716. — benzisoxazolon 176. oxophenyldihydrobenzoathyloxdiazindicarbonoxazin 219 saure 717. — benzophenoxazim 382. oxyoxdiazindicarbonsăure: - benzoxazolon 178. aminophenoxazon 422. diathylester 722. Athoxyanilino- s. a. Pheneti benzoyldiazomethan 651. oxyoxophenyldihydro- benzylhydroxylamin vgl. benzooxazin vgl. 294. Athoxy-anilinothiazolin 289. oxyphenoxazim 416. bisdiäthylaminophens benzenylbenzamidoxim phenmorpholon 191. thiazin 397. bisdimethylaminophenphenoxazin 62. benziminophenylthiodis phenthiazin 66. thiazin 397. azolin 691. cantharidinimid 260. phenylhydroxylamin vgl. benzisothiazoldioxyd 108. benzisothiazolondioxyd carbăthoxymethylen• 93. resazurin 129. 291. hydrazinobenzolazoresorufin 129. benzochinoxalindicarbon= methylphenylisoxazol saccharin 174. säurehydroxytolylat, An-454. Acetylsalicoyl- s. Acetoxy-– carbonylsalicylamid 263. hydrid 704. - chelidonin 557. benzoyl-. benzooxazin 109. chlormethyloxazolidon145. Acetyl-scopolamin 101, 103. benzoselenodiazol 604. · scopolin 98. – chrysean 335. benzothiodiazol 604. toluidinomethylbenz= — cincholoiponsäureanhydrid benzoxazol 108. thiazol vgl. 366, 367. **2**58. benzoxazolon 291. diacetoxynaphthylendis trimethyltetrahydrobenzthiazol 109. furfurvlamin 495. oxazin 10. bisdimethylaminophenylxanthanwasserstoff 512. - diacetoxyphenoxazin 129. benzooxazin 421 — diacetoxyphenthiazin 131. Athansulfonimid 3. brommethylthiazolin 94. — diazoesigester 706. — dibenzophenoxazin 85. Athenylamino-acetophenonchinolylphthalsaureoxim 577. anhydrid 307. - dibenzophenthiazin 86. benzaldoxim 576. cumaronochinoxalin 615. difuryltriazol 790. benzophenonoxim 594. desoxybenzoinoximear — dimethylaminoacetoxykresol 49. bonsaure, Anhydrid 295. phenoxydiacetoxyphenmesitylenaldoxim 577. desoxyberberin 502. oxazinoarbonsauremethylumbelliferon 506. dimethylphenoxason 131. methylester 447. naphthol 69. dimethylphenyliminothi-

oxyphenanthren 81.

azolidin 289.

Athoxyhydrokotarnin 485. Athoxymethyl-chinolylphthalid 297.

dichloroxodihydrobenzooxazin vgl. 189, 190.

 isozazolcarbonzaureathylester 328.

 mercaptodiphenylthiodiazolin 617.

 mercaptophenyltolyls thiodiagolin 617. morpholin 93.

phthalidylchinolin 297. Athoxy-morpholin 93.

- naphthothiazol 114. oximinodimethylcyclohexenvlisobenzaldoxim

oxobenzylbenzooxazin 295.

phenoxazon 129.

phenoxazonoxyd 129. Athoxyphenyl-acetylpseudothiohydantoin 241.

anisisoaldoxim 107. – benzalrhodanin 274.

– benzoxazol 117. — benzthiazol 118.

 bisdimethylaminophenylbenzooxazin 421.

- furazanoxyd 608.

— furfurylidenrhodanin 515.

 furoxan 608. – iminothiazolidin 289.

- indoxazen 116.

- isoanisaldoxim 107. – isoxazolidon 194.

- oxacol vgl. 113.

 oxdiazol 607, 608. — oxdiazolon 690.

— oxdiazolthion 690.

 pseudothiohydantoin 237, 241.

– rhodanin 244.

– thiodiazolon 690. – thiodiazolthion 693.

thiuret 509.

Athoxy-saccharin 291. xylidinothiazolin 289.

Athyl-acetiscoxim 4. acetophenonisoxim 34.

- athoxyoxdiazin 602. āthoxyoxdiazinoarbon-

saure 716. āthoxyoxdiazindicarbon-

saure 717.

 athyliminotetrahydrothiazin 143.

Sthyliminothiondithiaso lidin 512.

allylpseudothiohydantoin **23**8.

Äthylamino-äthylpropylbenzolsulfonskure. Sultam 38.

bengooxagin 186.

Äthylamino-benzothiazin 188. bromphenylthiodiazolon 671.

diphenyloxazolin 220. diphenylthiazolin 221.

mercaptophenylthic diazolthion 698.

mercaptothiodiazol 675. mercaptotolylthiodiazol-

thion 700.

- methyläthylthiazolin 153. - methylthiazolin 147.

phenylmercaptophenylthiodiazolthion 696.

thiodiazol 625.

thiodiazolthion 675. thiotriazol 782.

trimethyldihydrothiazin

triphenylmethansulfonsaure, Sultam 83.

Äthylanilino-formylpseudothiohydantoin 237. iminodithiazol 535.

methylthiazolin 362. Äthyl-anisalrhodanin 303.

benzalrhodanin 273.

benzisoaldoxim 23. benzisoxazolon 176.

benzooxazin 52. benzothiazin 52.

benzoxazolon 178. benzoxazolonanil 178.

benzoxazoloncarbonsauremethylester 343.

benzoxazolthion 182. benzoyloxyoxdiazindicarbonsaurediäthylester

717. benzthiazol 49.

benzthiazolonimid 184.

- berberin 502. bisaminophenylbenzisothis colindiaxyd 406.

bisnitrophenylbenzisothiszolindioxyd 83.

brommerochinen 165. bromoxyathylpiperidylessignaure, Lacton 165.

bromsaccharin 108. bromtarkoninsaure 481.

cantharidinimid 259.

carbonylsalicylamid 262. chinoxalinophenoxazin

cinnamalrhodanin 278.

cumazonsāure 323. desoxyberberin 492.

diacetoxyphenoxazin 127. dibenzophenthiasin 86.

dihydroberberin 492. dimethoxymethylendioxy-

berbiniumhydroxyd 490. dimethylaminobenzalrhodanin 433.

Äthyldimethylrhodanin 252. Athyldiphenyl-benzisothiazolindioxyd 83.

dihydronaphthooxazin vgl. Athyldiphenylnaphthodihydrooxazin.

endothiotriazolin 774. naphthodihydrooxazin 91.

oxazol 79.

oxdiazolidon 640.

Athylen-aminotetrahydronaphthol 54.

bisoxobenzooxazin 756.

blan 396.

-- dibenzthiazol 745.

dicantharidinimid 260.

- dimorpholin 7.

dimorpholinbishydroxy. methylat 8.

disaccharin 174.

isoharnstoff 135. isoselenharnstoff 141.

isothioharnstoff 136.

oxyphenylbenzamidin 582. phthalamidsaure 268.

sulfonsaureamid 3 Anm. - thioammelin vgl. 785.

Äthyl-furfurin 764. hydrastimid 536.

hydrokotarnin 472. hydrokotarninhydroxy. methylat 473.

hydrokotarninoxyd 473. hyosciniumhydroxyd 103.

Athyliden-anisamidoxim 607. benzamidoxim 572.

bismethylisoxazolon 754.

cinchoninsăure 212.

– naphthamidoxim 580. - rhodanin 256.

tolamidoxim 573.

Athylimidazylmethylbutyrolacton 632.

Athylimino-athyltetrahydrothiazin 143.

dihydrobenzooxazin 186. dihydrobenzothiazin 188.

thiodiazolin 625.

thionathyldithiazolidin

thionthiodiazolidin 675. thiotriazolin 782.

trimethyltetrahydrothiazin 154.

Äthyl-isosoetoxim 4.

isobenzaldoxim 23.

- isoxazolin 13.

isoxazolonearbonsăureäthylester 332.

leukazon 773.

Athylmercapto-benzoxazol 108.

diphenylthiodiazolin 605. – hydrokotarnin 485.

Athylmercapto-hydrokotarninhydroxymethylat 486. methyldihydrothiazin 95.

– methylthiazolin 94. phenylbenzthiazol 118.

phenylpyrimidinooxazol

phenylthiodiazol 607.

phenylthiodiazolthion 695. - phenyltolylthiodiazolin

605.

tolylthiodiazol 609. Athyl-methoxymethylendioxymethyltetrahydro isochinolylacetessigsaureathylester 533.

methylendioxyoxotetrahydroisochinolin 504.

 methylmethoxymethylens dioxytetrahydroisochinolyla cetessigs äureathylester 533.

methylpseudothios hydantoin 250.

– methylsaocharin 193.

– morpholin 6.

 naphthalanmorpholin 55. - naphthsultam 60.

Athylnitro-athoxyoxdiazin

benzalrhodanin 274. - benzthiazolon 185.

- isobenzaldoxim 30, 31.

- saccharin 175.

Athyl-nitrosaminophenyls mercaptophenylthio= diagolthion 696.

oxoathyliminodithiazolidin 510.

– oxodihydrooxdiazin• dicarbonsaurediathylester 721.

 oxydihydrochinoline carbonsaure, Lacton 212.

- oxyoxdiazindicarbons saurediathylester 721.

- phenmorpholon 191. phenoxazinchinon 279.

- phenthiazin 66.

 phenylbenzalpseudothiohydantoin 272.

 phenylenisothioharnstoff 184.

Athylphenyl-isoxazol 58.

- isoxazolon 202.

- isoxazolonimid 211.

- methylpseudothio∙ hydantoin 250.

 nitrophenyloxdiazolidon 640.

oxazolin 53.

– oxdiazol 577. - oxdissolin 573.

– oxdiazolon 631.

phenylenisoharnstoff 178.

Athylphenyl-pseudothios hydantoin 239, 251; s. a. 87O.

thiazol 59.

thiazolon 204.

thienylpyrazoliumjodid 571.

thiuret 535.

Athyl-piperonylidenrhodanin

pseudothiohydantoin 235, 251.

rhodanin 243.

saccharin 108, 172.

salicylalrhodanin 301.

scopolaminiumhydroxyd 103.

senföloxyd 510.

tetrahydroberberin 491. tetrahydroberberinium.

hydroxyd 490.

tetramethyltetrahydrooxaziniumhydroxyd 10.

thiazolidonathylimid 137. – thiazolidonanil 152.

thiazolin 13.

Athylthio- s. a. Athylmercapto-.

Äthyl-thiocarbamidsäureazid 782 Anm.

thiophenmorpholon 197.

thiothiazolidon 152. toluidinomethylthiazolin

362, **363**. tolylpseudothiohydantoin

trimethyltetrahydrooxazin

triphenazinoxazin 778. vanillalrhodanin 310.

Allo-kaffein 787.

kryptopin 521, 522. kryptopinhydroxymethylat 522.

Allylamino-benzooxazin 186,

191.

benzothiazin 188. mercaptothiodiazol 675.

methyldihydrothiazin 152.

methylthiazol 159.

methylthiazolin 147. methylthiodiazol 629.

phenylthiodiazol 647.

thiodiazol 625.

thiodiazolthion 675.

– thiotriazol 782. Allyl-anisalrhodanin 303.

benzalrhodanin 273.

cantharidinimid 259. cinnamalrhodanin 278.

dimethoxymethylendioxydimethylaminoathylbenzalphthalimidin 537.

dimethylaminobensalrhodanin 434.

Allyl-dioxotetrahydrothiazin 248.

dioxothiazolidin 235.

- hydrastimid 537.

hydrastimidhydroxyallylat

Allylimino-dihydrobenzooxazin 186; s. a. 191.

dihydrobenzothiazin 188.

dimethylthiodiazolin 630. methyltetrahydrothiazin 152.

methylthiodiazolin 626, 629.

phenylthiodiazolin 647. thiodiazolin 625

thionthiodiazolidin 675.

thiotriazolin 782.

Allyl-methylthiazolidonimid 149.

→ nitrobenzalrhodanin 275. 276.

phenylbenzalpseudothiohydantoin 272.

piperonylidenrhodanin

-- pseudothiohydantoin 235. pseudothiohydantoinpro-

pionsaure 350. - rhodanin 243.

- salicylairhodanin 301.

thiocarbamidsaureazid 782 Anm.

vanillalrhodanin 310. Amido- s. a. Amino-.

Amidogallaminblau 442.

Amine s. Monoamine, Diamine usw.

Amino-acetaminobenzthiazol

äthansulfonsäure. Sultam

athenylbenzamidoxim 728.

athoxyphenoxazon 422 athylcantharidinimid 260.

athylenblau 409.

athylphenylisoxazol 211.

aminophenylbenzozazol 402.

aminophenylbenzthiazol 402.

amylisoxazol 164.

anilinobenzophenazoxo niumhydroxyd 404, 406.

anilinophenazthionium hydroxyd 396.

anisoyloxdiazol 703. - anthrathiazol 430.

Aminoazoverbindungen der Heteroklasse 1 O, 1 N 457.

der Heteroklasse 1 O, 2 N

minobensalrhodanin 433.

Àmino-benzenylbenzamids oxim 730.

benzisothiazoldioxyd 171.

benzisothiazolondioxyd

benzoesäuresulfinid 426. Aminobensolazo- s. a. Anilin-

Aminobenzolazomethyl-isox = azol 256.

naphthoimidazoloxyd vgl. 735.

Aminobenzo-oxazin 186.

 phenazoxoniumhydroxyd 380, 381, 382, 383; Pseus dobase 381.

- phenoxazin 383.

- phenoxazon 417, 418, 419.

selenodiazol 727.

— thiazin 187.

- thiodiazol 726. Amino-benzoxazol 177.

benzoxazolonearbonsăure

- benzoylfurazan 682.

- benzoyloxdiazol 682.

- benzthiazol 182, 366. benzthiazolazonaphthylamin 456.

benzthiazolon 427.

Aminobisdiathylaminophonarthioniumhydre oxvd 409.

sulfophenylxanthen, Sul-

tam 534.

- xanthylbenzoesäure, Lactam 431.

Aminobisdimethylaminophenazthioniumhydroxyd

phenthiazin 408.

Amino-bisnitrophenyloxdis azolin 729.

brommethyloxazolin 146.

- brommethylthiazolin 149. Aminocarbonsauren der

Heteroklasse 10, 1 N

Amino-chlorphenylbenzyls isoxazol vgl. 224.

cyanthiazol 333.

Aminodiathylamino-benzophonazoxoniumhydroxyd

methylphenasthioniumhydroxyd 402.

phenaethioniumhydroxyd 395.

phenoxason 415.

Amino-dibenzophenazozo niumhydroxyd 387; Pseudobase 387.

– dibensophenoxazim 407.

- difurvitriasol 790.

– dihydrocxasin 142. BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. XXVII.

Amino-dihydroselenazin 143. dihydrothiazin 142.

dimethoxyphthalidylessigsäure, Lactam 311.

Aminodimethylamino-benzals

rhodanin 435. benzophenazoxonium= hydroxyd 404.

methylbenzophenazoxoniumhydroxyd 406.

methylphenazoxonium-

hydroxyd 400. methylphenazthionium-

hydroxyd 402. methylxanthylbensee

saure, Lactam 432.

oxyphenazthioniumhydroxyd 411.

oxyphenoxazin 414.

phenazthioniumhydroxyd

phenoxazon 415. phenthiazin 392.

Amino-dimethylbenzimidazoloxyd vgl. 727.

dimethylphenoxazon 417.

dimethylthiazolin 153. dimethyltolylbenzthiazol 378, 379,

dioxysulfophenylxanthen. Sultam 494.

dioxyxanthylbenzoesaure, Lactam 307.

diphenylisoxazol 222. diphenyloxazolin 220.

diphenyloxdiazolin 728. diphenylthiazol 223.

– ditolyloxdiazolin 729. Aminoformyl-acetisocxim 5.

anisisoaldoxim 107. benzisoaldoxim 26.

cuminisoaldoxim 37

furfurisoaldoxim 463. iminomethylthiazolinear-

bonsaure 337. isoacetoxim 5.

isoanisaldoxim 107. — isobenzaldoxim 26.

isocuminaldoxim 37

isofurfuraldoxim 463. - isoonanthaldoxim 11.

isopiperonaloxim 540. isosalicylaldoxim 105.

isotoluylaldoxim 33.

– isozimtaldoxim 48.

nitroisobenzaldoxim 29,31,

önanthisoaldoxim 11. piperonalisoxim 540.

salicylisoaldoxim 105. thioglykolsaure, Lactam

thiomilchsaure, Lactam

Aminoformyl-toluylisoaldoxim 33.

vanillinisoxim 125.

zimtisoaldoxim 48. Amino-furazancarbonsaureamid 718.

hemipinphenylhydragid **33**0.

hemipinsaure, Anhydrid 330

hexylisoxazol 164.

iminobenzthiazolin 426. jodmethyloxazolin 148.

jodmethylthiazolin 151. leukomethylenblau 408.

Aminomercapto- s. a. Mercaptoamino-.

Aminomercapto-phenyls thiodiazolthion 698.

thiodiazol 674.

tolylthiodiazolthion 700. Aminomethoxy- s. a. Methoxyamino-.

Amino-methoxydimethylphenoxazon 423, 424.

methoxyphenoxazon 422. – methyläthylisoxazol 162.

methylbenzophenasoxoniumhydroxyd 384; Pseudobase 384.

methylbenzthiazol 193.

methylenblau 408. Aminomethyl-isopropyls phenylbenzoxazol 379.

isoxazol 157.

 morpholiniumhydroxyd 8. naphthoimidazoloxyd vgl.

oxazolin 144.

phenmorpholin 365. phenoxazon 416.

phenylbenzthiazol 375.

 phenylisoxazol 210. phenylmercaptophenyl-

thiodiazolthion 696. phenylpyrazolyloxyessigsaure, Lactam 783.

selenazol 161. selenazolcarbonsaure 339.

selenazolin 152. thiazol 158, 159, 162.

thiazolcarbonsaure 336. 338.

thiazolcarbonsaureathylester 338.

thiazolcarbonsäureamid 337.

thiazolin 146.

thiazolylessigsaure 340. thiodiazol 629.

tolylisoxazol 211.

Amino-morpholin 8. naphthothiasol 215, 216.

naphthsultamsulfonsaure

Aminonaphthyl-mercaptos phenylthiodiazolthion

oxdiazolon 666.

oxdiazolthion 666.

- oxyessigsäure, Lactam 216.

thiodiazolon 673.

Amino-nitrobenzalrhodanin 275.

~ oxazolin 135.

 oxdiazolon propionsă ures Athylester 666.

oxdiazolthionpropionsaureathviester 667.

Aminooxo- s. a. Oxoamino-. Aminooxocarbonsäuren der Heteroklasse 1 O, 1 N

Aminooxooximinoisoxazolin vgl. 432.

Aminooxy- s. a. Oxyamino-. Aminooxy-athoxyphenazoxoniumhydroxyd 422.

benzooxazin 427

 benzophenazoxonium = hydroxyd 419.

benzothiazin 427.

benzoxazolearbonsăure

benzthiazol 427.

Aminooxycarbonsäuren der Heteroklasse 10, 1N 438.

Aminooxy-dimethylphens azoxoniumhydroxyd 417.

methoxydimethylphens azoxoniumhydroxyd 423,

 methoxydimethylphens oxazin 423.

methyloxazolin 290.

Aminooxyoxocarbonsäuren der Heteroklasse 1 O. 1 N

Aminooxyphenazoxonium: hydroxyd 412.

Aminooxysulfonsäuren der Heteroklasse 10, 1N

Amino-oxythiodiazol vgl. 732. - paraldimin 461.

phenazoxoniumhydroxyd 372.

phenazthioniumhydroxyd 373.

- phenmorpholon 427.

- phenoxazim 388, 389.

 phenoxazinsulfonsaure 449.

· phenoxazon 412.

phenoxazonoarbonsăure

phenthiazim 389, 391, 400.

phenthiazin 372.

- phenthiazon 413.

Aminophenyl-aminophenylisoxazol 403.

benzoxazol 375. benzthiazol 375.

- benzylisoxazol 223.

- furazanoxyd 646.

- furoxan 646.

glyoximperoxyd 646. isoxazol 199, 201.

Aminophenylmercaptomethylbenzthiazol 111.

phenylthiodiazolthion 696. thiodiazolthion 694.

tolvlthiodiazolthion 699. 700.

Aminophenyl-methoxys phenylisoxazol 417.

methyloxdiazolon 627. naphthothiazolsulfonsäure

oxdiazol 646.

oxdiazolon 666.

oxdiazoloxyd 646. selenazol 206.

thiazol 204.

thiodiazol 647.

thiodiazolon 669.

Amino-propylphenylisoxazol 21 Ž.

rhodanin 245.

- saccharin 426.

selenazol 156.

selenazolin 141. styrylnaphthothiazol 385,

386. Aminosulfonsäuren der Hetes

roklasse 1 O. 1 N 448. Amino-thiazol 155.

thiazolcarbonsaure 335. Aminothiazolcarbonsaure-

äthviester 335. amidoxim 333.

nitril 333.

Amino-thiazoldicarbonsaure 352.

thiazolin 136.

thiazolon vgl. 425.

Aminothiazolthiocarbonsäureamid 334.

iminomethyläther 335. Aminothiazolyl-essigsäure 336.

isobuttersäureäthylester

isobuttersäuremethylester

propionsäuremethylester 339.

Aminothio-diazol 624.

diazolon 667.

diazolthion 674. diphenylamin 372.

formylglykolsäure, Lactam

phenmorpholon 427. triazol 781.

Amino-toluidinophenazthioniumhydroxyd 397.

toluvlfurazan 683. - toluvloxdiazol 683.

- tolylisoxazol 208.

 tolyloxdiazolon 666. - tolylthiodiazolon 672.

triphenylmethansulfonsaure, Sultam 83.

Amyl- s. a. Isoamyl-.

Amyl-isoxazol 19. isoxazolon 164.

- isoxazolonimid 164.

Anhalonin 471.

Anhydro-acetaminoisophthalsaure 346.

acetaminoterephthalsaure

acetophenonoximearbons saure 206: Dibromderivat

acetoxybenzoylanthranil* săure 294.

acetylanthranilsäure 207.

acetylanthranoylanthranilsaure 429.

acetvlbromanthranilsäure 207.

acetylnitroanthranilsäure 207, 208.

athoxydesoxybenzoins oximcarbonsaure 295. aminohemipinsäure 330.

aminomercaptoanthrachinonoxim 430.

anthranoylanthranilsäure 429.

benzolsulfon vlanthranoyls anthranilsaure 429.

benzophenonoximcarbons säure 221.

benzophenonoximdicarbonsāure 348.

benzoylanthranilsäure 221. benzylhydrasteinoxim 553.

berberinaceton 525.

Anhydrobis-acetaminotoluyls saure 427.

athylsulfobenzylaminophenezthioniumhydroxyd

diathylaminophenylhydrazinoxanthylbenzoesäure 432.

hydroxylaminodimethylheptanon 623.

oxyvinylbenzoesäureimid

Anhydrobrom-acetylanthranilsaure 207.

camphersulfamid 21. ekgonin 167.

opiansaureoxim 300.

- Anhydrobrom-oxymethylendioxymethylisochinoliniumhydroxyd 479.
- phenylthiobenzaminopropionsāure vgl. 293.

— tarkonin 479.

Anhydro-camphersulfamid 20.

— chlorbromcamphersulfamid 21.

— chlorcamphersulfamid 21.
 — dehvdracetsäurenhenvis

dehydracetsäurephenyls
 hydrazon 642.
 desoxybenzoinoximearbons

saure 223.
--- desoxybenzoinoximdicar-

bonsäure 348.

diacetonhydroxylamin 14.
 diathoxyphenylhydrazino

xanthylbenzoesäure 308. — diäthylbissulfobenzylthionin 398.

- dibromeamphersulfamid 21.

dichinoyltrioxim 681.

dichloracetylanthranilsäure 207.

dichlorcamphersulfamid
 21.

 dichlorphenylhydrazino xanthylbenzoesäure 230.

 dimethoxyphenylhydrazis noxanthylbenzoesāure 308.

 dimethylbisoximinoāthyls pyron 753.

dinitrooximinophenylbutylencarbonsaure vgl.

 dioxyhydroxylaminoxanthylbenzoesäure 307.

 dioxyphenylhydrazinoxanthylbenzoesäure 308.

 guanidinodihydrothiodiazincarbonsäuredioxyd 797.

Anhydrohydrastinin-aceton 505.

- acetophenon 507.

 malonsäurediäthylester 528.

phenylessigsäureāthylester
 527.

527.
Anhydro-hydrastonsäureoxim
548.

 hydrastonsäurephenylhydrazon 757.

 hydroxylaminodioxyxanthylbenzoesäure 307.

 jodoxymethylendioxymethylisochinoliniumhydroxyd 481.

— jodtarkonin 481.

Anhydrokotarnin-acetessigs säureäthylester 533.

— aceton 519.

Anhydrokotarnin-acetonyls aceton 521.

- acetophenon 520.

- acetylaceton 520.

äthylacetessigsäureäthylester 533.

benzoylessigsäureäthylester 533.

benzylacetessigsäureäthylsester 533.

benzylcyanid 530.cumaron 477.

cyanessigsäureäthylester
 531.

- malonsäurediäthylester

- methylpropylketon 519.

phenylessigsäureäthylester 530.

resorcin 495.

Anhydro-menthoncarbons săureoxim 167.

 mercaptoaminoanthrachis nonoxim 430.

— mercaptoanthrachinonsoxim 224.

Anhydromethenylbisindandion-oxim 283.

- trioxim 284; Dibenzoat 284.

Anhydromethyl-aminobenzs aldehyd 41.

 benzylketoximcarbonsäure 210.

bromoxymethylendioxysisochinoliniumhydroxyd
 479.

— camphersulfamid 22.

cyclohexantrioxim 632.
 desoxybenzoinoximcar

bonsaure 224.

hydrasteinoxim 552.
 hydrasteinphenylhydrazon 759.

 jodoxymethylendioxyisochinoliniumhydroxyd481.

Anhydro-naphthalaldehydsaureoxim 218.

naphthaldoximcarbonsaure 218.

- narceinoxim 553.

narceinphenylhydrazon
 759.

- narceonsaureoxim 552. - narceonsaurephenylhydr

azon 757.

— nitroacetaminoisophthals

saure 346.
— nitroacetylanthranilsaure

207, 208.

— nitrobenzoylanthranilsaure 222.

nitropropionylanthranils

Anhydro-nitrosooxyāthylphthalamidsāure 268.

 nitrosooxypropylphthals amidsāure 269.

— nornarceinoxim 553.

opiansāureazin 705.
opiansāureoxim 300.

Anhydrooximino-athylnicotinsaure 648.

- benzylpicolinsäure 656.

carboxybenzyldiphenylensoxyd 508.

 methylbenzylpicolinsäure 656.

— methylnaphthoesaure 218.

— methyloxooximinoäthyl= phenylpyrazol vgl. 796.

propylbenzoesäure 210.
 Anhydrooxy-äthylearbamid-

säure 135. — äthylphthalamidsäure 268.

 benzalbenzamidinsulfonsaure 743.

 benzolsulfonylhydrazinos benzoesäure 638.

methylbenzaltolamidinsulfonsäure 743.

 oximinoindenyldioximinohydrindylidenmethan 284.

 oxoindenyloxooximinos hydrindylidenmethan 283.

 phenylthiotetrahydrochinazolin 593.

 propylphthalamidsäure 268, 269.

 toluolsulfonylhydrazinos benzoesāure 638.

Anhydrophenyl-benzophenonoximcarbonsaure 229.

— carboxyglycylglycin 246. Anhydrophenylhydrazinodiäthoxyxanthylbenzoes

säure 308. — dimethoxyxanthylbenzoes säure 308.

- dimethylxanthylbenzoes

säure 231.
— dioxyxanthylbenzoesäure

308. — xanthylbenzoesäure 230.

Anhydro-phenyloximinomethyloxooximinoäthylpyrazol vgl. 796.

 phenyloxybenzalhydrazinphosphinsäure 810.

— phthalaldehydsäureoxim 198.

— phthalonsaureoxim 346.

- propionylnitroanthranils saure 210.

propiophenonoximearbons
 săure 210.

Anhydro-sulfoanilinophenaz= thioniumhydroxyd 374.

- taurin 3.

- tauroammelin vgl. 797.

tolamidoximbenzolsulfonat

vgl. 741. triketosantonsäuredioxim

Anilinazomethylphenylisox« azol 454.

Anilino-athylthiazolin 152.

anisoyloxdiazol 703.

— benzalrhodanin 274.

 benzisothiazoldioxyd 171. benzooxazin 187, 191.

benzophenoxazon 420.

— benzothiazin 188. -- benzoxazol 178.

-- benzoyloxdiazol 681.

- benzthiazol 183.

– benzylthiazolin 196. — bisacetaminophenaz*

thioniumhydroxyd 409. — brommethylbenzisox*

azolin 35.

 brommethylthiazolin 150. bromphenylthiodiazolon

671

- cantharidinimid 260. chlormethylbenzisox

azolin 35. chlorphenylthiodiazolon

 diāthoxyxanthylbenzoes saure, Lactam 308.

— dihydrogallorubin 312; s. a. 870.

dimethoxyxanthylbenzoes saure, Lactam 307, 308.

— dimethylaminobenzalrhodanin 435. dimethylphenylthiodiazos

lon 673.

dimethylthiazolin 153.

 dimethylxanthylbenzoes saure, Lactam 231.

- dioxyxanthylbenzoesäure, Lactam 307, 308.

diphenylendothiotriazolin 777.

 diphenylenoxazol 225. — diphenyloxazolin 220.

– diphenylthiodiazolin 640. Anilinoformyl-furylpyrazolon

glykolsäure, Lactam 232. - mandelsäure, Lactam 266.

--- milchsäure, Lactam 249.

 nitrotolylbenzazoxazin 582.

nitrotolylbenzooxdiazin

- thioglykolsaure, Lactam 238.

Anilino-formylthiomilchsäure, | Anilino-trioxyoumaronyl-Lactam 250.

furfurylidenrhodanin 515. — furvinaphthoimidazol 597.

mercaptothiodiazol 676. Anilinomethyl-athylthiazolin 153.

benzoxazol 193.

dihydrothiazin 152.

oxazolin 144.

phenylthiodiazolin 622.

thiazol 159. thiazolin 147.

thiodiazol 630.

Anilino-naphthooxazol 214,

naphthylthiodiazolon 673,

674. naphthylthiodiazolthion 677.

nitrophenylthiodiazolon 671.

oxazolin 136.

oxybenzophenazoxoniums hydroxyd 420.

oxymethoxyxanthyl. benzoesäure, Lactam 308.

phenanthrenooxazol 225. phenazoxoniumhydroxyd

phenazthioniumhydroxyd

Anilinophenyl-benzophens thiazim 403.

dihydrothiazin 496.

nitrophenylthiodiazolin

oxdiazolon 666.

— phenoxazim 390. styrylthiodiazolin 650.

thiazolin 195.

thiodiazol 645, 648.

thiodiazolon 670. thiodiazolonanil vgl. 732.

thiodiazolthion 676.

Anilino-pseudothiohydantoin 242

pyridylthiodiazol 784.

rhodanin 245.

salicylalrhodanin 302.

tetramethoxyxanthyl-benzoesäure, Lactam 314.

 tetraoxyxanthylbenzoes saure, Lactam 313.

thiazol 155.

– thiazolin 137. — thiodiazol 624, 625.

thiodiazolthion 676.

thiuret 510.

toluyloxdiazol 682. tolylthiodiazolon 672.

trimethylbenzoxazol 197. trimethyldihydrothiasin

154.

oxindol vgl. 436.

xanthylbenzoesäure, Lactam 230.

Anisal-aminomercaptophenylthiodiazolthion 699.

carbamidoxim 107. Anisaldoximperoxyd 107. Anisalrhodanin 303. Anisenylanisamidoxim 618. Anisidinomethyloxazolin 144.

Anisisoaldoximearbonsaureamid 107. Anisolazo-oxymethylisoxazol

methylisoxazolon 256.

Anisoyl-bisdimethylaminophenthiazin 398.

leukomethylenblau 398.

oxdiazolonanil 703.

oxdiazolonbenzylimid 703. oxdiazolonimid 703.

pseudothiohydantoin 238.

Anissauresulfinid 291. Anthrachinonthiazol 224.

Anthradithiazol 745. Anthranil 39.

Anthranil-aldehyd 199.

carbonsaure 264, 319. - dichlorid 41.

essigsāure 321.

Anthranilo-papaverin 620. papaverinsulfonsaure 725.

Anthranilsaure-carbonsaureanhydrid 264.

formalid 189.

Anthranoyl-anthranil 429. anthranilsaure, Anhydrid

Anthrathiazol 224. Anthroxan 39.

Anthroxan-aldehyd 199.

- säure 319.

Antipyrylmorpholin 8. Aposthyltheobromin 787.

Apocinchenoxysaurelacton

Apokaffein 786. Apophyllensäure 545. Aposcopolamin 99. Atropoylscopin 99.

Atroscin 102. Atroscin-hydroxyathylat 108. hydroxymethylat 103.

Azdioxdiazin. Derivate vgl. 789.

Azimido- s. a. Azimino-. Azimidomethylthiazol-car-

bonsaure 339. carbonsaureathylester 339. Aziminophenylmercapto-

phenylthiodiazolthion Azo-benzenylhyperoxyd 27.

– benzil 88.

Azocarbonsauren der Heteros klasse 1 O, 1 N 457.

Azo-resorcin 128.

 sulfime (Bezeichnung) 562. Azosulfonsauren der Heteroklasse 1 O. 1 N 457. Azotetramethoxydibenzyl-

ätherdicarbonsäure 717. Azoverbindungen der Heteroklasse 1 Ö, 1 N 453.

der Heteroklasse 1 O. 2 N 733

der Heteroklasse 20, 2N

Azoxime (Bezeichnung) 562. Azoxy-diphenylmethandis carbonsäure vgl. 716.

stilbendicarbonsaures anhydrid 687.

Azoxyverbindungen der Heteroklasse 1 O, 1 N 458. Azparacetaldehyd 539. Azthion 115.

R.

Bebeerin vgl. 751. Benz- s. auch Benzo-. Benzalamino-chlormethyl-

oxazolidon 145. - cyanthiazol 436.

 mercaptophenylthiodiazolthion 698.

- morpholin 9.

 thiazolthiocarbonsaures amid 436.

Benzalbis-aminothiazol 155.

hydrokotarnin 769.

- iminothiazolin 155.

 methoxymethylendioxys methyltetrahydroisochinolin 769.

— methylisoxazolon 755. methylmethoxymethylen:

dioxytetrahydroisochinolin 769.

- thionylindol 750. Benzal-carbamidoxim 26. - chrysean 436.

cinchomeronid 222 diacetonalkamin 38.

Benzaldoximperoxyd 27. Benzalfurylpyrazolon 656. Benzalmerid 222.

Benzal-rhodanin 272. rhodaninessigsaure 274.

Benzamidoxim-buttersaure. Lactam 651.

essignaure, Lactam 649. propionsaure, Lactam 650.

isobuttersiure, Lactam

Benzamino-benzthiazol 183. – desoxybenzoin 123.

Benzamino-methylisopropyls phenylbenzoxazol 379. morpholin 9.

phenoxazon 413. phenylisoxazol 202.

phenylmethyloxdiazolon

thiazolthiocarbonsaure-

amid 335.

Benzenylacetamidoxim 575. Benzenylamino-kresol 75.

naphthol 82.

oxyphenanthren 90.

phenol 72. resorcin 117.

thickresol 76.

thionaphthol 82. thiophenol 74.

Benzenyl-anisamidoxim 614.

benzamidoxim 587. benzamidoximcarbons

saure 712.

cyanphenacetamidoxim 712.

naphthamidoxim 598. nicotenylamidoxim 778.

oxyaminophenanthren 90. phenacetamidoxim 593.

tolamidoxim 594.

tribromaminonaphthol 83.

Benz-furazan 568.

furazanchinonoxim 681.

furazanoxyd vgl. 740. furoxan vgl. 740. furoxanchinondioxim vgl.

754. Benzilam 88.

Benzil-dioximdicarbonsaure, Dianhydrid 756.

imid 123.

Benzimidazoldicarbonsāure anhydrid 683.

Benzimino-phenylthiodiazolin 626.

thiazolinthiocarbonsaure. amid 335.

Benzisotaldoxim vgl. 22.

aldoximearbonsaureamid

aldoximessigsäure 27. oxdiazol 568.

oxdiazoloxyd vgl. 740.

thiazol 39, 42,

Benzisothiazolon-carbonsauredioxyd 341, 342.

dioxyd 168; s. a. 870.

sulfamiddioxyd 358.

Benz-isoxazol 39. isoxazoloarbonsaure 319.

- isoxazolon 176.

- isoxazolylessigsāure 321. Benzo- s. auch Benz-.

Benzodimethylheptoxdiazin 577.

Benzoesaure-azophenylisox= azolon 270.

sulfinid 168: s. a. 870.

sulfonsaureimid 168; s. a.

Benzo-isatosāureanhydrid 278.

isothiazol 39, 42.

- isoxazol 39.

Benzolazo-aminomethyls isoxazol 256.

aminomethylnaphthoimidazoloxyd vgl.

methylisoscetaldoxim 453.

methylisoxazolon 255. Benzolazooxy-dimethyls

benzoxazol 455. methylbenzoxazol 455.

methylisoxazol 255. methylisoxazolon 298.

methylphenylbenzoxazol 455; Derivate 455, 456.

oxymethylisoxazol 298. phenylbenzoxazol 455.

 phenylisoxazol 270. Benzolazophenyl-dithiodiazols

oxyd 760. isoxazolcarbonsaure 457.

- isoxazolon 270.

oxdiazolon 734. – oxdiazolthion 734.

oxythiodiazolinylbenzoesaure, Lacton 760.

phenyliminothiodiazolin 734.

thiodiazolon 734.

thiodiazolonanil 734. thiodiazolthion 734.

Benzoldisulfonylhydroxylamin vgl. 463. Benzolsulfonyl-anthranoyl-

anthranilsaure, Anhydrid

oxodihydrobenzooxdiazin

oxyacetoxydimethyl. aminophenoxazincarbon« sauremethylester 441.

oxydiathylaminophenox. azoncarbonsăureamid 444.

oxydimethylamino. phenoxazonoarbonsăureamid 443.

oxydimethylaminophenoxazoncarbonsăuremethylester 441.

- prune 441. Benzo-methylheptoxdiazin

methylphenylheptoxdiazin 594.

– nitriloxyd 38.

- oxazin (Bezeichnung) 44.

oxdiazol 567, 568.

Benzo-oxdiazoloxyd vgl. 740.

--- phenazthioniumhydroxyd
80, 81.

Benzophenonoxim-carbonsäure, Anhydrid 221.

dicarbonsăure, Anhydrid

Benzo-phenoxazim 382.

-- phenoxazin (Bezeichnung) 80, 81.

-- phenoxazon 121, 122.

phenoxazonimid vgl. 226. phenthiazin 80, 81.

--- phenthiazon 122.

selenodiazol 569.

— thiazin 44.

- thiazincarbonsäureamid 45.

-- thiazinthiocarbonsāures anilid 45.

thiodiazindioxyd 570.
thiodiazol 567, 569.

Benzothiodiazol-carbonsaure 708.

hydroxyäthylat 568.
 hydromethylat 568.

Benzoxazol 42.

Benzoxazolon 177.

Benzoxazolon-anil 178.

 carbonsäure 343.
 carbonsäuremethylester 343.

--- imid 177.

phenylhydrazon 178.
sulfonsäure 358, 359.

Benzoxazolthion 181.

Benzoyl-acetisooxim 4.

acetondiazoanhydrid 651.
alaninlacton 210.

- anilinothiodiazol 726.

anthranil 221.
anthranilazophenol 456.
anthranilsäure, Anhydrid

- benzisoxazolon 176.

benzoesäureoxim, Salze 221.

— benzoxazolon 178.

--- benzylhydroxylamin vgl. 104.

 bisdimethylaminophens thiazin 398.

- carbonylsalicylamid 263.

chelidonin 557.chrysean 335.

 desylamin s. Benzaminodesoxybenzoin.

— diazoessigester 709.

dibenzophenthiazin 86.
 dibenzoyloxynaphthylen=

difurfurylamin 495.

— dimethyloxazolidin 17.

— dimenyloxdiazolin 584

— diphenyloxdiazolin 581. Benzoylenbenzisothiazol 224. Benzoyl-essigesterdiazoans hydrid 709.

hyoscin 102.isoacetoxim 4.

- isocinchonicin 583.

- isonitrosocampher vgl. 104.

— isopseudocinchonicin 583.

— leukomethylenblau 398. Benzoylmercapto-methylthios

diazolthion 694.

— naphthylthiodiazolthion

700.

-- phenylthiodiszolthion 695.

— thiodiazolthion 693.

— tolylthiodiazolthion 699. Benzoyl-methylnaphthos

dihydrooxazin 61.
— methylphenmorpholin 36.

— methylphenyloxazolidin

methylphenyloxdiazolin
 573.

— morpholin 7.

naphthalanmorpholin 55.
 oxazolidon 142.

Benzoyloxdiazolon-anil 681.

— imid 682. — tolylimid 682.

Benzoyloxy-äthyloxdiazins dicarbonsäurediäthyls ester 717.

- amylisoxazol 103.

 benzenylbenzamidoxim 613, 614.

benzylbenzisoaldoxim 105.
 benzylisobenzaldoxim 105.

- dimethylbenzoxazol 112.

— diphenylbisoxazolobenzol 750.

methylbenzoxazol 111.
 methylphenylbenzoxazol 119.

Benzoyloxyphenyl-anthrachis nonooxazol 309.

benzisoaldoxim 26.
benzoxazol 117.

— furylpyrazol 604.

isobenzaldoxim 26.
 isoxazol vgl. 113.

— phthalylbenzoxazol 309.

Benzoyl-phenmorpholon 191.

— phenthiazin 66.

phenylhydrazidophosphorsaurelacton 811.

- phenylhydroxylamin vgl.

104.

saccharin 174.scopolamin 102.

— scopolin 98.

- thiophenmorpholon 192.

— triphenyloxdiazolin 598. Benz-thiazol 48.

— thiazolcarbonsaure 320; Derivate 320, 321. — thiazolon 182. Benzthiazolon-acetimid 183.

— anil 183.

- benzimid 183.

— carbonsaurenitril 343.

— imid 182.

Benzthiazolthiocarbonsaureanilid 321.

— sulfoanilid 321.

Benzthiazolthion 185. Benzthiazolyl-propionsaure 322.

thiopropionsāureanilid
 323.

Benztriazolylmercaptophenylathiodiazolthion 697.
Benzyl-acetylhydroxylamin

vgl. 93.

äthylenisothioharnstoff

139.

- aminoanisovloxdiazol 703.

aminomethylisopropyls phenylbenzoxazol 379.

- aminomethylthiazolin 148.

— anilinobenzalthiazolon 428. — anilinoformylpseudothio-

hydantoin 237. — anilinothiazolon 425.

— anisisoaldoxim 106.

— benzaloxazolon 226.

— benzalrhodanin 273. — benzilisoxim 219.

— benzisoaldoxim 24. — benzoylhydroxylamin

vgl. 104. — benzoyloxyisobenzaldoxim

benzthiazol 75.

— carbonylsalicylamid 263.

- chlorisobenzaldoxim 28.

desoxyberberin 495.
dihydroberberin 495.

— dinydrooxazin 52.

— dihydrothiazin 52. — dimethylaminobenzal-

rhodanin 434.
— diphenylendothiotriazolin

- diphenylnaphthodihydrosoxazin 91.

— diphenyloxdiazolidon 640. Benzylenbis-methyloxdiazol

801. — phenyloxdiazol 803.

Benzyl-formisoaldoxim 2. furfurisoaldoxim 463.

hydrasteinoxim, Anhydrid
 553.

— hydrastimid 537.

— hydrokotarnin 482. Benzyliden- s. a. Benzal-. Benzylidencinchoninsäure 212. Benzyliminoanisoyloxdiasolin

703.

Benzyliso-anisaldoxim 106.

— benzaldoxim 24.

Benzyliso-benziloxim 219.

— formaldoxim 2.

furfuraldoxim 463.önanthaldoxim 11.

- propionaldoxim 3.

— salicylaldoxim 104. Benzyl-isoxazoloncarbons săureāthylester 347.

- isozimtaldoxim 48.

Benzylmercaptophenyl-thiodiazol 608.

thiodiazolthion 695.

tolylthiodiazolin 605.
 Benzyl-mercaptothiodiazolithion 693.

methoxymethylendioxymethyltetrahydroisochinolylacetessigsäureäthylester 533.

 methylmethoxymethylendioxytetrahydroisochinolylacetessigsäureäthylester 533.

methylthiazolidonimid
 149.

- methylthiazolonbenzylsimid 161.

— morpholin 7.

Benzylnitro-benzalrhodanin 275.

isoanisaldoxim 107.

— isobenzaldoxim 29, 30, 31.

isozimtaldoxim 48.
methoxyisobenzaldoxim

— phenylbenzazoxazin 580.

phenylbenzooxdiazin 580.
 Benzyl-önanthisoaldoxim 11.

— oxazolin 50.

— oxdiazolylpropionsäure 711.

--- oxoallyliminothiodiazos lidin 673.

oxomethyliminothios diazolidin 672.

 oxophenyliminothiodiazolidin 673.

— oxydihydrochinolinearbonsaure, Lacton 212.

-- oxyisobenzaldoxim 106; s. a. 104.

 phenylbromphenylendos thiotriazolin 606.

— phenylthiazolonbenzyls imid 205.

- propionisoaldoxim 3.

rhodanin 244.saocharin 173.

— salicyliscaldoxim 104. — thiasolidonanil 196.

- this solidonimid 139.

— zimtisoaldoxim 48. Berbamin vgl. 751. Berberal 504.

Berberidinsäure 531.

Berberidsäure 531. Berberin 496, 498.

Berberin-aceton 525.

— äthyläther 502. Berberinal 496.

Berberinal-dimethylaminoanil 523.

— oxim 524.

Berberinchloroform 492. Berberiniumhydroxyd 496.

498.

Berberinol 496. Berberinoläthyläther 502.

Berberinon 525.
Berberinpseudocyanid 530.
Porberelin 500

Berberolin 501. Biazole (Bezeichnung) 564. Bihydrokotarnin 768.

Bis- s. a. Di-.

Bisacetamino-anilinophenazthioniumhydroxyd 409.

— benzophenoxazon 419.

benzthiazol 427.

isophthalsäure, Dians
 hydrid 755.

— methoxyphenazoxoniums hydroxyd 415.

 methoxyphenazthioniums hydroxyd 416.

— phenazoxoniumhydroxyd 389.

— phenazthioniumhydroxyd 389, 397.

- phenoxazin 388.

— phenoxazon 415. — phenthiazin 389, 397.

— phenthiazon 415.

— phenylbenzoxazol 402.

phenylphenoxazim 409.phenylphenthiazim 409.

— terephthalsaure, Dianshydrid 755.

— toluylsäure, Anhydrid 427. Bisacetanthranil 755.

Bisacetanthranii 755.
Bisathoxybenzoyl-furazanoxyd 705.

- furoxan 705.

Bisathyl-aminophenazthioniumhydroxyd 395.

--- aminothiodiazol 667.
--- aminothiodiazolyldisulfid
691.

— iminothiodiazolidin 667.

- iminothiodiazolinyldisulfid 691.

 mercaptothiodiazol 616.
 sulfobenzylaminophenazthioniumhydroxyd, Anhydrid 398.

 sulfobenzylaminophens thiazin 398. Bisallyl-aminothiodiazol 668.

— aminothiodiazolyldisulfid

- iminothiodiazolidin 668.

 iminothiodiazolinyldisulfid 691.

Bisamino-benzylthiodiazol 731.

— phenylglyoxaldiisoxim 738.

— phenylglyoxim 738. — phenylthiodiazol 731.

- thiodiazolyldisulfid 691. Bis-anilinothiodiazolyldisulfid 691.

 benzaminodiphenylmethandicarbonsäure, Dianhydrid 757.

 benzooxdiazolylsulfon vgl. 603.

benzoxazolyldisulfid 108.

benzoylmercaptothiodiazol
 617.

 benzoyloxyphenylbenzoxazol 132.

 benzoylphenylhydrazidophosphorsäurelacton 811.

benzthiazolyldisulfid 109.
 Bisbenzyl-aminodibenzyl 25.

— mercaptothiodiazol 616, 617.

— mercaptothiodiazolyldisulfid 617.

Bisbromphenyl-glyoxals diisoxim 737.

— glyoxim 737.
 — oxdiazol 592.

— thiodiazol 593.

Biscarbomethoxyisobutyryls furazanoxyd 722.

Biscarboxy-athylbisoxdiazolyl 804.

methylmercaptothiodiazol
 616.

Bischlorphenyl-furazan 590.

furazanoxyd 590.furoxan 590.

— glyoxaldiisoxim 737.

— glyoxim 737. — oxdiazol 588, 590, 500

— oxdiazol 588, 590, 592.— thiodiazol 592.

Bisdiäthylamino-acetylphenthiazin 397.

— furazanoxyd 73 — furoxan 730.

nitroanilinoxanthylbenzoessäure, Lactam 431, 432.

phenazoxoniumhydroxyd
 390.

phenazthioniumhydroxyd
 396.

— phenylglyoxaldiisoxim 738.

Bisdiathylamino-phenyls

glyoxim 738.

— phenylhydrazinoxanthylbenzoesaure, Anhydrid 432.

toluidinoxanthylbenzoes
 säure, Lactam 432.

 xanthenbenzisothiazolins dioxydspiran 534.
 Bisdichlormethylendioxys

indigo 770. Bisdimethylamino-acetyl-

phenthiazin 397.

— anisoylphenthiazin 398.

— benzalrhodanin 435.

 benzophenazoxoniumhydroxyd 404.

benzoylphenthiazin 398.
 benzylaminophenazethioniumhydroxyd 410.

butyrylphenthiazin 398.
isovalerylphenthiazin 398.

— methylphenazoxoniums hydroxyd 400.

— methylphenazthioniums hydroxyd 401.

— methylphenoxazin 401. — methylphenthiazinbis-

hydroxymethylat 395.

— phenazoxoniumhydroxyd

— phenazthioniumhydroxyd

— phenthiazin 393.

— phenyläthylphenylbenzos oxazin 408.

phenyldimethylphenylsbenzooxazin 408.

phenylglyoxaldiisoxim 738.

— phenylglyoxim 738. — phenyltolylbenzooxazin

408.
— propionylphenthiazin 398.

Bisdimethyl-benzoylfurazan oxyd 686.

— benzoylfuroxan 686. — butvibenzovlfurazanoxy

— butylbenzoylfurazanoxyd 687.

butylbenzoylfuroxan 687.

isoxazolyldisulfid 96.
isoxazolylmethan 741.

— isoxazolylsulfid 96.

- isoxazolyltrisulfid 96. Bisdimethylphenyl-diiminothiodiazolidin 664.

— glyoxaldiisoxim 737, 738.

— glyoxim 737, 738.

 iminoacetiminothiodiazolidin 664.

iminobenziminothiodiazos
 lidin 664.

 iminonitrosiminothiodiazolidin 664. Bisdinitrodimethyl-benzoylfurazanoxyd 686.

— benzoylfuroxan 686.

butylbenzoylfurazanoxyd
 687.

— butylbeńzoylfuroxan 687. Bis-dioxybenzylhydros

kotarnin 503.

diphenylendoxytris
 azolinyldisulfid 780.
 diphenylenoxazin 92.

— diphenylthiodiazolinyla

disulfid 605.

— endoxydiphenyltris azolinyldisulfid 780.

Bisformylphenyl-azoxyisobenzaldoxim 458.

— jodoniumhydroxyd, Azin 812; Benzidinderivat 812. Bis-hydrokotarnin 768.

— iminothiodiazolinyldisulfid 691.

 isoamylbenzthiazolmethincyaninhydroxyd 744.

isopropylphenylthiodiazol
 596.

mercaptothiodiazolyladisulfid 694.

 methoxybenzoylfurazanoxyd 705.

 methoxycarbāthoxyoxys styrylisoxazol 134.

Bismethoxymethylendioxysmethyl-aminoathylsbenzalaceton 519 Anm.

— tetrahydroisochinolyl 768.

— tetrahydroisochinolyls dioxyd 485.

— tetrahydroisochinolylsulfid 485.

Bismethoxyphenyl-furazansoxyd 619.

— furoxan 619. — oxazol 132.

- oxdiazol 618, 619.

pseudothiohydantoin 241.
thionthiodiazolinyldisulfid

701. — thiotriazinoxyd vgl. 781.

 trimethylenisothioharns stoff 143.

Bismethyl-äthylisoxazolinylidenhydrazin 163.

 — āthylisoxazolylhydrazin 163.

aminophenazthioniums
 hydroxyd 392.

aminothiodiazol 667.
anilinothiodiazol 730.

carbāthoxythiazolyläther
 328.

carboxythiazolyltriazen vgl. 458.

Bismethylendioxy-benzylpyrazin 767.

— berbin 555.

— indigo 770.

— indolindigo 770. — methylnaphthoisochinos liniumhydroxyd 555 bis

 oxodimethyldesdihydroberbin 560.

oxomethyldesdihydrosberbin 558.

— phenylimidazolon 770.

Bismethyl-hydroxylaminoformylthiazolyläther 328. — iminothiodiazolidin 667.

— indolvlphthalid 660.

— isoxazolon 754.

— mercaptothiodiazol 616. Bismethylmethoxymethylen

dioxytetrahydro-isochinolyl 768.

isochinolyldioxyd 485.
isochinolylsulfid 485.

Bismethyl-oxdiazolylmethan 800.

- oxdiazolylpropan 800.

phenylisoxazolyldisulfid
 114.

phenylthiodiazolinyldisulfid 601.

phenylthiopyrazolon 800.pyrimidylfurazanoxyd 808.

— pyrimidylfuroxan 808.

— thiszolidylidenhydrazin

— thiazolinylhydrazin 149.

thiszolinylidenphenylens dismin 160.

 thiazolylätherbisforms hydroxamsäure 328.

 thiazolylätherdicarbons säurediäthylester 328.

 thiazolylphenylendiamin 160.

160. — thionthiodiazolinyldisulfid

694.

— tolylthiodiazolinyldigulfid

— tolylthiodiazolinyldisulfid 601.

Bisnaphtho-oxazolyldisulfid 115, 215.

— thiazolyl 749, 750. — thiazolyldisulfid 115.

Bis-naphthylthionthiodiazolinyldisulfid 700, 701.

— nitrobenzaldithiooxamid 744.

Bisnitrodimethylbutylbenzoyl-furazanoxyd 687.

— furoxan 687. Bisnitrophenyl-furazan 591.

— furazanoxyd 591.

— furoxan 591.

Bisnitrophenyloxdiazol 589, 591, 592.

Bisoxdiazolo-benzol 801. diphenyl vgl. 802. Bisoximino-athyldioxdiazin

vgl. 754.

äthylfurazanoxyd 680. – benzylfurazan 685.

Bisoxo-benzooxazinyläthan 756.

methylisoxazolinyläthan 754.

methylisoxazolinylmethan

methyloxdiazolinylcarbanilid 628.

methyloxdiazolinylthiocarbanilid 628.

 phenylbenzylisoxazolinyls ather 295.

phenylthiodiazolinyldisulfid 692.

Bisoxydiathylaminophenylglyoxaldiisoxim 739. glyoxim 739.

Bisoxy-methoxystyrylisoxazol

methylharnsäure, Anhydrid vgl. 798.

phenylglyoxaldiisoxim 738. phenylglyoxim 738. Bisphenylhydrazonobenzyl-

furazan 685. Bisphenylimino-bisoxazolino-

benzol 755. diphenylthiodiazolidin 662.

methylthiodiazolidin 669. phenylthiodiazolidin 671.

phenylthiodiazolinyldisulfid 692.

thiodiazolidin 668.

thiodiazolinyldisulfid 691,

 tolylthiodiazolinyldisulfid 693.

Bisphenyl-methylthiodiazolinyldisulfid 601.

methylthiopyrazolon 800. - oxdiazolyläthan 802.

oxdiazolylmethan 802.

oxothiodiazolinyldisulfid

phenyliminothiodiazolinyldisulfid 692.

thiodiazolinyldisulfid 600.

— thiodiazolinylmercaptomethan 600.

thiodiazolyldisulfid 608. Bisphenylthionthiodiazolinyl-

disulfid 697. mercaptoathan 695.

mercaptobutan 695.

mercaptoisopropylamin 698.

Bisphenylthionthiodiazolinylmercaptophenyläthyl= amin 698.

tetrasulfid 697.

Bis-sulfomethylbenzthiazolyls azobenzol 457

thiazolinvlsulfid 94.

thiodiazolobenzol 800. thionmethoxyphenylthio-

diazolinyldisulfid 701. thionmethylthiodiazolinyl-

disulfid 694. thionnaphthylthiodiazo-

linyldisulfid 700, 701.

Bisthionphenylthiodiazolinyldisulfid 697.

mercaptoathan 695. mercaptobutan 695.

mercaptoisopropylamin

mercaptophenyläthylamin 698.

tetrasulfid 697.

Bisthion-thiodiszolinyldisulfid

tolylthiodiazolinyldisulfid 700.

Bistolyl-iminoditolylthiodiazolidin 663. methylthiodiazolinyl=

disulfid 601.

phenyliminothiodiazolinyldisulfid 693.

thiodiazolinyldisulfid 621. thiodiazolyldisulfid 609.

thionthiodiazolinyldisulfid 700.

Bistribromphenyl-glyoxals diisoxim 737. glyoxim 737.

Bistrimethyl-benzoxazolyldisulfid 113.

benzovlfurazanoxyd 686. benzoylfuroxan 686.

Bornyleno-furazanoxyd 567. - isoxazol 38.

Brenzcatechin-chlorphosphin

oxychlorphosphin 809.

phosphin 809. phosphinoxyd 809.

Brillantgeranin 377. Brom-acetonylsaccharin 175.

acetoxyoxidomethylphenanthrenochinoxalin 615.

acetylanthranil 207. acetylanthranilsaure, Anhydrid 207.

athoxybenzisothiazoldioxyd 108.

āthoxymethylendioxy* methylisochinoliniumhydroxyd 481.

Bromathyl-carbonylsalicylamid 262.

- hydrokotarnin 473.

mercaptodiphenylthiodiazolin 606.

mercaptophenylbromphenylthiodiazolin 606. merochinen 165.

saccharin 108, 172. tarkoninsäure 481.

Brom-aminobenzthiazol 184. anilinomethylbenzisox.

azolin 35. anilinophenylthiodiazol 645.

anthranil 42.

benzoesäuresulfinid 174.

benzoxazol 43.

benzoxazolon 180: Chlorderivat 180.

benzthiazolonbromanil

benzthiazolonimid 184.

benzylbenzisoaldoxim 25. benzylisobenzaldoxim 25.

bisdiathylaminophenazthioniumhydroxyd 399.

bromanilinobenzthiazol 184.

camphersulfamid, Anhydrid 21.

carpinsaure vgl. 635.

chelidonin 558. cusparin 483.

Bromdimethoxy-methylens dioxyphenylisoxazolonoxim 554.

oxobenzooxazin 300.

Bromdimethyl-aminodioxycarbomethoxyphenazoxoniumhydroxyd 444.

aminooxyphenoxazon: carbonsaure und Derivate 444.

pyrazolopyron 642. this zolonmethylimid 161. Bromdioxy-athoxyisochino

lināthylbetain 481. dimethylaminocarbo-

methoxyphenazoxonium. hydroxyd 444. methoxyisochinolin-

methylbetain 480.

Brom-gallocvanin 444. hydrokotarnin 471.

isatosāureanhydrid 265.

isochinophthalon 228.

isonarkotin 551.

isopilocarpin 637. isopilocarpininsaure 637.

isoxazolyfpropionsaure 317.

Brom-kotarnin 477.

merochinen 165.

Brommethoxymethylendioxymethyläthyltetrahydroisochinolin 473.

 methyldihydroisochinoliniumhydroxyd 477.

methylisochinoliniums
 hydroxyd 480.

 methyltetrahydroisos chinolin 471.

oxomethyltetrahydrosisochinolin 518.

Brommethyl-athylisoxazolon 163.

- benzthiazolonimid 185.

 bromoxoāthyltetrahydrofurylmethylhydantoin 689.

Brommethylendioxyoxotetrahydroisochinolin 505.

Brommethyl-lapazin 599.
— mercaptodiphenylthiodis

azolin 605.

mercaptophenylbroms
 phenylthiodiazolin 605.

oxazolidonimid 146.
tarkoninsäure 480.

— tarkonnisaure 400. — thiazolcarbonsäure 316.

Brommethylthiazolidon-anil 150.

- butylimid 150.

— imid 149.

— methylimid 150.

naphthylimid 151.tolylimid 150.

Brom-nitromethylbenzoxazol
46.

— nitrosomerochinen 165.

— opiansäureoxim, Anhydrid 300.

— oxazolid 35.

oxooxazin 166.
oxyāthylpiperidylessigs

säure, Lacton 165.

— oxydimethylaminos

phenoxazonoarbonsāure
444.

Bromoxydimethylaminophenoxazoncarbonsäureamid 444.

-- anilid 444.

— methylester 444.

Brom-oxykotarnin 518.

— oxymethylendioxymethylsisochinoliniumhydroxyd

isochinoliniumhydroxyd 478; Anhydrid 479. — oxymethyltetrahydros

pyridylpropionsaure, Lacton 167.
— oxyphenylisoxazol 202.

 phenoxymaleinsäures anhydrid 291.

phenoxyoxooxazin 291.

Bromphenyl-āthylaminos thiodiazolon 671.

anilinothiodiazolon 671.
 benzoyldithiocarbazin-

säureäthylester 606. — iminophenylthiodiazolin

— indoxazen 72.

- isoxazolon 202.

mercaptomethylphenyls oxazolon vgl. 293.

 naphthylaminothios diazolon 671.

— opiansaureisoxim 329.

oxoëthyliminothios diazolidin 671.

 oxonaphthyliminothiodiazolidin 671.

oxophenyliminothios diazolidin 669, 671.

— saccharin 175. — saccharinanil 175.

thiazolin 48.

thiobenzaminopropions
 săure, Anhydrid vgl. 293.
 Brom-phthalidylidenchinaldin

228.

— prune 444.

 pseudosaccharinäthyläther 108.

— saccharin 174.

— tarkonin 478; Anhydrid 479.

— tarkoninäthyläther 481. — tarkoninmethyläther 480.

tetraäthylthionin 399.thiazol 15.

 trimethyldihydrobenzopyranophenazin 599.
 Bulbocapnin 488.

Bulbocapninhydroxymethylat 489.

Butodiglykolimid 253. Butylamino-brommethyl-

thiazolin 150.
— jodmethylthiazolin 151.
Butyryl-bisdimethylamino-

phenthiazin 398.
— leukomethylenblau 398.

C.

Camphenmorpholin 22. Campher-chinondioximperoxyd 567.

 imidsulfonsäure, Sultam 20.

— sulfamid, Anhydrid 20. Camphylisoxazol 38. Canadin 489.

Canadinhydroxymethylat 489; s. a. Dimethoxymethylandioxymethylberbiniumhydroxyd. Cantharidin-anil 259.

- imid 259.

Cantharid-oxim 260.

— phenylhydrazon 260. Capriblau GN 400.

— GON 401.

Carbathoxybenzyl-hydrohydrastinin 527.

- hydrokotarnin 530.

Carbaminyl- s. Aminoformyl-.

Carbocinchomeronsäureanhydrid 351

Carbonsauren s. Monocarbons sa iren, Dicarbonsauren usw.

Carbonyl-anisamidoxim 701.

benzamidoxim 644.

bisdibenzophenthiazin 87.

— diphenthiazin 67.

- kresotinsaureamid 267.

— naphthamidoxim 655. — oxythiobenzamid 263.

- salicylamid 262.

--- salicylamidessigsäure 263.

salicylursaure 263.
 sulfocarbanilid 231.

— tolamidoxim 649.

Carboxyamino-benzoesāures anhydrid 264.

 methylindolcarbonsäures anhydrid 683.

— naphthoesäureanhydrid 278.

phenylessigsäureanhydrid
 266.

phenylpropionsaures
 anhydrid 268.

— toluylsäureanhydrid 267. Carboxy-benzalanthranils

säureanhydrid 280.
— methylbenzisoaldoxim 27:

 methylenpseudothiohydantoin 350.

— methylisobenzaldoxim 27. Carboxyphenyl-benzisoalds

oxim 27. - chinolyloxdiazol 788.

— dihydroisocumarinoarbonsāureimid 288.

— isobenzaldoxim 27.

— oxdiazolpropionaäure 715. — oxymethylpyrazol, Lacton

— picolinsäureanhydrid 280.

pyridincarbonsaures
 anhydrid 280.

Carboxypyridylglycerinsaure, Lacton 353.

Carvacroxymethylbenzoxazol

110. Chelerythrin 493.

Chelerythrinalkoholat 493. Chelidonin 556.

Chelidoninhydroxyathylat 558.

Chelidoninoxyd 557. Chinaldinoxyd vgl. 58. Chinaldyliden-butyrolacton

phthalid 228. Chinaldylphthalid 227. Chinolino-furazan 777.

oxdiazol 777. Chinolinsäureanhydrid 261. Chinolyloxdiazolon 784.

Chinophthalon 228. Chinoxalindicarbonsaures anhydrid 684.

Chinoxalino-isocumarin 659. phenoxazin 778.

Chlor-acetoxymethylphenylanthranil 118.

- acetoxyphenylanthranil 117.

— äthylphenmorpholon 196. allyldioxothiazolidin 235.

allylpseudothiohydantoin

Chloramingelb 457. Chloraminomethylbenzoxazol

Chloranilino-benzooxazin 191. brommethylthiazolin 151.

— chlorphenylthiodiazolon 670.

- methylbenzisoxazolin 35. methylphenylthiodiazolin

622 tolylthiodiazolon 672. Chlor-anthranil 41.

benzenylbenzamidoxim

-- benzisothiazoldioxyd 39. benzoesāuresulfinid 174.

— benzophenoxazon 122.

-- benzothiodiazol 508. — benzoxazol 43.

– benzoxazolon 179.

— benzoxazolonsulfonsäure **358, 359**.

 benzoyloxyphenylanthras nil 117.

- benzthiazol 44. Chlorbenzyl-aminobroms methylthiazolin 151.

benzisoaldoxim 25, 28. — chlorisobenzaldoxim 28.

— isobenzaldoxim 25, 28. - oxyphenylanthranii 117. Chlorbrom-benzoxazolin 33.

--- benzoxazolon s. Brombenzoxazolon, Chlorderis

— camphersulfamid, Anhydrid 21.

— methyltaurocarbaminsäure

- methylthiazolidonanil 151. methylthiagolidonbenzyls imid 151.

Chlor-camphersulfamid, Ans hvdrid 21

earbonylsalicylamid 263. chlorbenzenvlbenzamidoxim 588.

chlorbenzylbenzisoaldoxim

chlorbenzylisobenzaldoxim

cumaronochinoxalin 597. cumarophenazin 597.

dibrombenzoxazolon s. Dis brombenzoxazolon, Chlors derivat.

— dimethylaminophenylanthranil 374.

dinitrobenzolazobenzoes säure 658.

-- isatosäureanhydrid 265.

isoxazolylpropionsaure 317.

methoxyphenylanthranil

Chlormethyl-acetyloxazolidon

äthylisoxazolon 163.

— anthranil 46. benzoxazol 46.

– isoxazolon 158.

mercaptodiphenylthio: diazolin 605.

naphthyloxazolidon 145.

nitrophenyloxdiazolin 573. oxazolidon 145.

phenmorpholin 37.

phenmorpholinearbons saureanilid 37.

phenyloxazolidon 145. phenylthiodiazolidonanil 622

taurocarbaminsäure. Ans hydrid 149.

thiazolcarbonsaure 316. Chlornitro-benzoxazolon= sulfonsaure 358, 359.

benzthiazol 44.

methylbenzoxazol 46. Chlornitrosomethylphens morpholin 37.

Chloroformberberin 492. Chlor-oxazolid 35.

oxooxazin 165. Chloroxy-benzoxazolin, Salpetersäureester 177.

dimethoxydihydrochinolinearbonsäure, Lacton 304.

– indazylbenzoesäure, Lacton 658.

methylisoxazol 158. methylphenylanthranil

- phenoxazon 127.

phenylanthranil 116. phenylthiazol 205.

Chlor-paraldimin 461.

phenmorpholon 191.

phenoxyoxooxazin 290. Chlorphenyl-anilinothiodiazos lon 670.

benzthiazol 74.

benzylisoxazolonimid vgl. 224.

chloranilinothiodiazolon 670.

iminomethylphenylthio= diazolidin 622

oxochlorphenyliminos thiodiazolidin 670.

oxophenyliminothiodiazo: lidin 669, 670.

thiazolon 205.

Chlor-picolylphthalid vgl. 220.

--- saccharin 174.

styrylnaphthothiazol 84.

thiazol 15.

thiophenmorpholon 192.

trimethylcumarono= chinoxelincarbonsaure: äthylester 712.

Chromenochinoxalin 597. Chrominbase 376.

Chromonochinolin 227. Chrysean 334.

Cibarot G 283.

Cincholoiponsäureanhydrid, Acetylderivat 258.

Cinchomeronsaureanhydrid 261.

Cinchonigin 585. Cinchonilin 583.

Cinnamal-aminomercaptos phenylthiodiazolthion 699.

— bishydrokotarnin 769. — bismethoxymethylens

dioxymethyltetrahydroisochinolin 769.

bismethylmethoxy: methylendioxytetrahydroisochinolin 769. carbamidoxim 48.

pseudothiohydantoin 277.

- rhodanin 277.

Cinnamenyl- s. Styryl-. Cinnamoylscopolin 98. Codeinon vgl. 294. Cölestinblau B 443. Corycavamin 560.

Corycavin 560. Corycavinhydroxymethylat

560. Cresylblau 400. Cumarazin (Bezeichnung) 44. Cumarazon 199.

Cumaronochinoxalin 597.

Cumarophenazin 597.

Cuminal-aminothiazolthios carbonsaureamid 436.

carbamidoxim 37. – chrysean 436.

rhodanin 277.

Cuminisoaldoximearbons saureamid 37.

Cuminylpseudothiohydantoin 237.

Cumyl- s. Isopropylphenyl-. Cuprin 479. Cupronin 480.

Cusparidin 483. Cusparin 483.

Cusparin-hydroxyathylat 484. - hydroxymethylat 484.

 jodmethylat 484, 507Anm. Cyanaceton, dimolekulares 327.

Cyanamin 406.

Cyan-benzthiazolon 343. benzylhydrokotarnin 530.

desoxybenzoinoxim 222.

 dihydroberberin 530. – hydrokotarnin 529.

 hydrokotarninhydroxy« methylat 529.

methyldichloroxodihydros benzooxazin 189.

thiazolonacetimid 333. thiazolonimid 333.

Cyclohexylisoxazolon 167.

D.

Decarbousninsaurebisphenyls hydrazidanhydrid vgl. **2**88.

Dehydracetsäurephenyl« hydrazon, Anhydrid 642. Dehydro-indigodioxyd vgl.

756. — morphin vgl. 751.

— thiopseudocumidin 380.

— thiotoluidin 375, 376.

– thiotoluidinsulfonsäure 449.

- thioxylidin 378, 379.

 thioxylidinsulfonsäure 449. Desoxybenzoinoxim-carbons saure, Anhydrid 223.

dicarbonsaure, Anhydrid **34**8.

Desoxyberberin 491. Desylbenzamid 123.

Di- s. a. Bis-.

Diacetamino- s. a. Bisacetamino- und Diacetylamino-.

Discetaminodimethylisopropylbenzoxazol 367. Diacetanthranil 755.

Diacetonmethylamin 10. Diacetoxy-acetaminosulfor phenylxanthen, Sultam

acetylphenoxazin 129. acetylphenthiazin 131.

athylphenoxazin 127.

dibenzovloxdiazolin 703. dimethylaminophenox:

azincarbonsäuremethyl= ester 440.

naphthylenacetyldis furfurylamin 495.

Diacetyl-acetondioxim, Anhydrid vgl. 740.

aminodifurvltriazol 790.

diazomethan 631.

difurvldihydrotetrazin 801. dioxdiazin, Dioxim vgl. 754.

furazan 680.

- furazanoxyd 680.

– furoxan 680.

Diacetylfuroxan-bisphenyls hydrazon 680.

dioxim 680; Dibenzoyls derivat 680.

phenylhydrazon 680. Diacetyl-furylpyrazolon 639.

leukoprune 440. leukothionin 397.

methylhydrokotarnin 520.

oxdiazol 680.

oxobismethylendioxy. phenyltetrahydrotriazin 793.

thionin 397.

Diäthenyl-diaminodioxydiphenyl 745.

diaminodithiohydrochinon

dioxydiaminodiphenyl 745.

glutarsăure bisamidoxim 800.

homoterephthalsaurebisamidoxim 801.

malonsăurebisamidoxim 800.

oxalsāurebisamidoxim 799. Diathoxy-anilinoxanthyl=

benzoesäure, Lactam 308. benzoxazolon 299.

methylbenzoxazol 126. oxidodichinolyl 619.

phenylhydrazinoxanthyl-

benzoesäure, Anhydrid 308. Diathyl-athylenisothioharn-

stoff 137. aminoacetoxyphenoxyacetoxyphenexagon 425. Diäthylamino-anilinooxys phenoxazoncarbonsaure: amid 445.

benzalrhodanin 434.

 benzolsulfonyloxyphenox azoncarbonsaureamid 444.

benzophenoxazim 404.

benzophenoxazon 419. benzothiodiazol 727.

benzylaminobenzophens azoxoniumhydroxyd 405.

carboxvanilinooxvohen* oxazoncarbonsäureamid 445, 446.

diathylaminoanilinooxyphenoxazoncarbonsaures amid 446.

dibenzophenazoxonium= hydroxyd 387.

dioxyaminoformylphens azoxoniumhydroxyd 443.

dioxyoxyphenoxy: phenoxazin 425. methylthiazolin 362.

nitroanilinooxyphenox* azoncarbonsaureamid 445.

oxooximinoisoxazolin 433. Diathylaminooxy- s. a. Oxys diäthylamino-.

Diathylamino-oxybenzophenazoxoniumhydroxyd 419.

oxyoxyphenoxyphen* oxazon 425.

 oxyphenoxazoncarbons saureamid 443.

phenol, Saccharein 534. phenthiazon 414.

toluidinobenzophenazoxoniumhydroxyd 405. tolylbenzophenoxazim 405.

Diäthylbissulfobenzyl-leukothionin 398.

thionin, Anhydrid 398. Diäthyldiglykolsäureimid 253. Diäthylidenoxalsäurebis-

amidoxim 799. Diathyl-oxdiazol 565.

pseudothiohydantoin 238,

thiodiazol 566. – thionin 395.

thionolin 414.

trimethylenisothioharnstoff 143.

Diallylcarbonylisodithiobiuret 232.

Diamine der Heteroklasse 2 O. 1 N 534.

der Heteroklasse 10, 2N **730.**

Diamine der Heteroklasse 20, 2N 759. Diamino-anilinophenazthioniumhydroxyd 409. benzophenazoxoniumhydroxyd 403. - benzophenoxazon 419. — benzthiazol 426. — dibenzophenazoxonium hydroxyd 407. diphenylendiglykolsäure 756; Dilactam 756. - methylphenthiazin 392. naphthsultam 388. phenazoxoniumhydroxyd 388, 389. phenazthioniumhydroxyd 389, 391, 400. - phenoxazin 388, 389. phenoxazon 415. — phenthiazin 389, 390. phenylbenzoxazol 402. — phenylmercaptophenyl* thiodiazolthion 696. thiodiazol 667. - thiodiphenylamin 390. Diaminrosa B 377. Dianhydro-benzildioxims dicarbonsaure 756. bisacetaminoisophthals säure 755. bisacetaminoterephthals säure 755. bisbenzaminodiphenyl* methandicarbonsäure dimercaptoanthrachinons dioxim 745. - diphenacyldioximdis carbonsaure 756. Dianilino-phenazoxonium= hydroxyd 390. phenazthioniumhydroxyd 396. thiodiazol 668. Dianisoylfuroxan 705. Diazo-acetesaigester 706; Anhydrid 706. acetylaceton 631. acetylacetonanhydrid 631. acetylbenzoylmethan 651. - benzoylaceton 651; Anhydrid 651. benzoylessigester 709; Anhydrid 709. dibenzovlmethan 658;

Anhydrid 658.

athylester 338.

567, 569.

resorcin 128.

Diazo-resorufin 128. Dibenzyl-aminomethylthiazol sulfide (Bezeichnung) 562. – tetronsāure 753. aminophenylnitrophenyl - tetronsäureanhydrid 753. thiodiazolin 727. thiazol vgl. 457. aminophenylthiazol 368. Diazoverbindungen der Hetebenzildiisoxim vgl. 743. roklasse 1 O, 1 N 457. oxdiazol 595. Dibenzaldithiooxamid 744. thiodiazol 594, 595. Dibenzenyl-azoselenim 589. Dibrom-apophyllin 479. azosulfim 589. benzoxazolin 33. azoxim 587. benzoxazolon 180, 181; - bernsteinsäurebisamid: Chlorderivat 181. oxim 802. camphersulfamid, Ans diaminodithiohydrochinon hydrid 21. cantharidphenylhydrazon homoterephthalsāurebiss 260. amidoxim 803. furazanoxyd 563. malonsäurebisamidoxim furoxan 563. 802. isatosäureanhydrid 266. oxalsāurebisamidoxim 802. isonicotinsauremethyl-– oxoazoxim 588. betain 479. Dibenzodichinoxalino-dis — isopilocarpin 638. phenylenoxyd 796. — isopilocarpinsāure 689. phenoxazin 807. methylbenzimidazoloxyd Dibenzolsulfonyloxydimethyl= vgl. 572. aminophenoxazoncarbon= — methylendioxyphenyls säuremethylester 447. pyridyläthan 466. Dibenzo-oxazin 62. naphthsultam 60. phenazonoxyd vgl. 599. Di bromoisopilocarpinic phenazoxoniumhydroxyd acid 689. Dibrom-oxooxazin 166. phenazthioniumhydroxyd oxydimethylbenzoxazol 86, 87. 112. phenoxazin 85, 87. phenanthrenofurazan 596. phenthiazin 85, 86, 87. phenylindoxazen 72. Dibenzophenthiazincarbonpilocarpin 636. säure-amid 87. pyrroleninylidenphthalid anilid 87. **2**18. chlorid 86. tetramethyldihydropyris phenylester 86. dinocumarilsaure 325. Dibenzo-phenthiazon 124. Dicarbonsäuren der Heteros thiazin 63. klasse 1 O, 1 N 327. Dibenzoyl-dianthranilmethan der Heteroklasse 2 O, 1 N 757. diazomethan 658. — der Heteroklasse 1 O, 2 N – furazan 684. --- furazanbisphenylhydrder Heteroklasse 2 O, 2 N azon 685. – furazandioxim 685. der Heteroklasse 2 O, 4 N – furazanoxyd 684. 804. — furoxan 684. Dicentrin 487. – furozan, Azin 796. Dicentrinhydroxymethylat — methandiazoanhydrid 658. 488. — oxdiazol 684. Dichinolinodithiin 746, 747. — oxobismethylendioxys Dichinolylendisulfid 746, 747. phenyltetrahydrotriazin 793. Dichinoyltrioxim, Anhydrid methylthiazolcarbonsaures --- oxynaphthylenbenzoyls difurfurylamin 495. oxyde (Bezeichnung) 562. Dibenzthiazolyl 744. phenol und Derivate vgl. Dibenzthiazolyl-athan 745. benzol 748.

Dichlor-anthranilsäurediform= alidalkyläther vgl. 189, 190, **46**9.

 anthranilsäureformalid 189.

- benzoxazolin 33.

 benzoxazolon 179: Chlor= derivat 179, 180.

— benzthiazolin vgl. 33.

- bisdimethylaminophenaz thioniumhydroxyd 399.

camphersulfamid, Ans hydrid 21.

– cusparin 483.

dinitrophenthiazinoxyd

 dioxyoxidodipyridyl vgl. 618.

— fluoranphenylhydrazid **23**0.

furazanoxvd 563.

— furoxan 563.

– isatosäureanhydrid 265.

— methylenblau 399.

methylphenyloxdiazolin

— oxoāthoxymethyldihydros benzooxazin vgl. 189, 190. oxocyanmethyldihydros

benzooxazin 189. oxodihydrobenzooxazin

189.

oxomethoxymethyls dihydrobenzooxazin vgl. 189, 190.

- o**xooxazin 165.**

 oxydihydroacridylbenzoes saure, Lacton 230.

-- oxyvinylpicolinsäure, Lacton 199.

- phenthiazin 67.

- phenylhydrazinoxanthylbenzoesäure, Anhydrid **23**0.

— pilocarpin 636.

- tetramethylthionin 399.

- thiazolidon 141.

Dicyantriphendioxazin 758. Difurazanobenzol 801. Difurfuryliden-tropanon 506.

tropinon 506.

Difuryl-benzochinoxalin 748. benzochinoxalinhydroxy. phenylat 749.

chinoxalin 745.

chinoxalinearbonsăure 758.

dihydrotetrazin 801.

- tetrazin 801. - **triaz**ol 789.

triazolin 789.

Diglykolsäure-anil 249.

imid 249.

Dihvdro-anhvdroberberin 491. benzooxazin 34.

benzothiazin 34.

berberin 491.

— cumarinylacetisooxim 5. cumarinylisoacetoxim 5.

diazotetronsăure 752.

triphendioxazin 745; Diacetylderivat 746.

Diimino-bisdimethylphenylthiodiazolidin 664.

dinaphthylthiodiazolidin 664, 665.

diphenylthiodiazolidin 661.

ditolylthiodiazolidin 662, 663.

phenylbromphenylthios diazolidin 662.

thiodiazolidin 667. Diisatogen vgl. 756.

Diisobutyl-oxdiazol 566. thiodiazol 566.

tolylnaphthodihydrooxa= zin 61.

Diisonitroso-anetholanhydrid 609.

anetholperoxyd 610.

isoapiolperoxyd 765. isomyristicinperoxyd 765.

methylisoeugenolperoxyd 618.

Diisopropyl-oxdiazol 566. - thìodiazol 566.

Dijod-furazanoxyd 563. furoxan 563.

Dilactylsäureimid 252. Dimercapto-anthrachinon dioxim, Dianhydrid 745.

thiodiazol 665, 677. Dimethoxy-athoxymethylens dioxydidehydroberbin

allylmethylendioxydime= thylaminoathylbenzal= phthalimidin 537.

aminophthylidylessigsaure, Lactam 311.

anilinoxanthylbenzoes saure, Lactam 307, 308. Dimethoxyanthranil-carbons

säure 330.

carbonsäureäthylester 330. carbonsauremethylester

Dimethoxy-benzoxazolon 299.

benzoylpyridindicarbons säureanhydrid 313. chinaldylphthalid 306.

Dimethoxydimethoxyisochis nolyl-anthranil 620.

anthranilsulfonsaure 725.

benzisoxazol 620.

Dimethoxy-dimethoxyisos chinolylbenzisoxazols sulfonsäure 725.

- dimethoxyphthalidyliden phthalimidin 314.

isoamvlmethylendioxydis methylaminoäthylbenzal= phthalimidin 536.

Dimethoxymethoxymethylen: dioxy-dimethylaminos äthylbenzalphthalimidin 538.

-- vinylbenzalphthalimidin 526.

Dimethoxymethyl-benzoxazol 126.

benzoxazolon 299.

Diniethoxymethylendioxyacetonyldidehydroberbin

- äthylberbin 491.

äthylberbiniumhydroxyd

äthyldidehydroberbin 492.

aporphin 487.

— benzyldidehydroberbin

berbin 489. chinolin 486.

dibromäthylbenzalphthal: imidin 524.

didehydroberbin 491.

 didehydroberbincarbon= saurenitril 530.

dimethylaminoäthylben: zalphthalimidin 536.

dimethylchinoxalin 751. dimethyltetrahydroisochinoliniumhydroxyd 485.

dioxoberbin 526.

diphenylchinoxalin 751.

jodäthyldidehydroberbin vgl. 492.

jodisoamyldidehydrobers bin vgl. 493.

jodmethyldidehydroberbin vgl. 492.

Dimethoxymethylendioxy: methyl-athylaminoathylbenzalphthalimidin 536.

allylaminoäthylbenzalphthalimidin 537.

aminonaphthylbenzaldehyd 493.

benzylaminoäthylbenzalphthalimidin 537.

berbin 491.

berbiniumhydroxyd 489, **49**0.

didehydroberbin 492.

Dimethoxymethylendioxymethylnaphthoisochinoliniumhydroxyd 493.

oxodidehydroberbin 525.
oxomethyldesdihydrobers

bin 521, 522.

— phenyldidehydroberbin
495.

phenylisoxazolonoxim 554.
propylberbin 491.

— propyldidehydroberbin

tetradehydroberbiniums
 hydroxyd 496.

hydroxyd 496.
— trichlormethyldidehydrosberbin 492.

vinylbenzalphthalimidin
 524.

Dimethoxynitromethylendioxydimethylaminoathylbenzalphthalimidin 537.

Dimethoxyoxo-āthylbenzooxazincarbonsāure 354.

— benzooxazin 300.

Dimethoxyoxomethoxymes thylendioxy-dimethyls aminoäthylbenzylbenzos oxazin 553.

 methylaminoäthylbenzyls benzooxazin 553.

benzooxazin 553.
— vinylbenzylbenzooxazin

Dimethoxyoxomethylbenzosoxazincarbonsaure 354.

Dimethoxyoxomethylendioxydimethylaminoathylbenzylbenzooxazin 552.

— methylbenzylaminoäthylsbenzylbenzooxazin 553.

vinylbenzylbenzooxazin
 546.

Dimethoxyphenyl-benzyloxazol 133.

 dimethylaminoäthylpipes ronylphthalazon 759.

- hydrazinoxanthylbenzoes saure, Anhydrid 308.

isoxazolonoxim 451.
 methoxydimethylaminos
 äthylpiperonylphthals

athylpiperonylphthal

methoxyvinylpiperonyls
 phthalazon 757.

vinylpiperonylphthalazon
 757.

Dimethoxyphthalidyl-chinals din 306.

methylendioxyoxotetrashydroisochinolin 504, 505.
 Dimethyläthylbenzoxazinserbonsaure 323.

Dimethyl-athylenisodithiobiuret 361.

 — āthylphenylmorpholon 198.

äthylphenylpyrazolopyron
 643.

— äthylrhodanin 252.

Dimethylaminoamino-anilinooxyphenoxazoncarbonsauremethylester 446.

— diphenylylaminooxyphens oxazoncarbonsäures methylester 446.

Dimethylaminoanilino-benzophenazoxoniumhydroxyd 405.

— methylphenazoxoniumhydroxyd 401.

oxybenzophenazoxoniums
 hydroxyd 420.

— oxyphenoxazon 421.

oxyphenoxazoncarbons
 säuremethylester 444.
 phenoxazoncarbonsäures

phenoxazoncarbonsaures
 phenetidid 438.

Dimethylaminobenzal-rhodanin 433.

rhodaninessigsäure 434.
 Dimethylaminobenzolsulfo-

nyloxy-acetoxyphenoxazincarbonsauremethylester 441.

 phenoxazoncarbonsăures amid 443.

 phenoxazoncarbonsaures methylester 441.

Dimethylamino-benzophensazoxoniumhydroxyd 383.

benzophenoxazim 404.benzophenoxazon 418.

- benzothiodiazol 726.

— benzthiazol 366.

bisdimethylaminobenzehydrylbenzophenazoxoeniumhydroxyd 410.

brommethylthiazolin 363.
 carboxyanilinooxyphens
 oxazoncarbonsäuremes

thylester 445, 446.

diacetoxyphenoxazincars
bonsauremethylester 440.

 diäthylaminomethylaphenazoxoniumhydroxyd 401.

 diāthylaminophenazthios niumhydroxyd 396.

 dibenzolsulfonyloxyphens oxazoncarbonsäuremes thylester 447.

 dibenzophenazoxoniums hydroxyd 387; Pseudos base 387. Dimethylaminodimethylaminono-anilinobenzophenazoxoniumhydroxyd 406.

 phenylbenzophenoxazim 406.

Dimethylaminodioxy-aminoformylphenazoxoniumhydroxyd 442.

 anilinoformylphenazoxos niumhydroxyd 442.

 carbomethoxyphenazoxoniumhydroxyd 440.

 oxyphenoxyphenoxazins carbonsäuremethylester 447.

 phenoxazincarbonsäures methylester 439.

 phenoxazoncarbonsäures methylester 447.

Dimethylaminomercaptostolylthiodiazolthion 700.

Dimethylaminomethylanilinooxyphenoxazoncarbonsauremethylester 445.

benzophenoxazim 406.

— benzthiazol 366.

phenoxazim 400.
phenylbenzthiazol 378,

379.

 phenylbenzthiazolsulfons säure 449.
 thiazolin 362

- thiazolin 362.

Dimethylamino-nitroanilinooxyphenoxazoncarbonsäuremethylester 445.

 oxooximinoisoxazolin 432.
 Dimethylaminooxy- s. a. Oxydimethylamino-.

Dimethylaminooxybenzophenazoxoniumhydroxyd 418, 420.

— phenthiazon 424.
Dimethylaminooxybisdimesthylaminobenzhydrylbenzophenazoxoniumshydroxyd 421.

— phenoxazoncarbonsäure

Dimethylaminooxy-oxyphensoxyphenoxazon 424.

oxyphenoxyphenoxazons carbonsäuremethylester 447.

 phenazthioniumhydroxyd 413.

 phenoxazoncarbonsăure 438.

Dimethylaminooxyphenoxaz zoncarbonsaure-amid 442.

— anilid 442.

— methylester 440.

- phenetidid 443.

Dimethylamino-oxysulfobens zophenthiazon 450.

- phenoxazon 413.

- phenthiazim 392. - phenthiazon 413.

Dimethylaminophenyl-benze isothiazoldioxyd 374.

benzophenoxazim 405.

– dimethylaminobenzophen: oxazim 406.

 nitrobenzalpseudothios hydantoin 272.

pseudothiohydantoin 238. thiuret 510.

Dimethylamino-styrylnaphs thothiazol 385

 toluidinobenzophenazoxos niumhydroxyd 405.

 toluolsulfonyloxyacetoxys phenoxazincarbonsaure. methylester 442.

 toluolsulfonyloxyphenoxas zoncarbonsauremethylester 441.

 tolylbenzophenoxazim 405. trimethylenphenthiazim

Dimethylanilino- s. Xylidino-. Dimethyl-anthranil 49.

 benzaldoximperoxyd 35. benzaminoäthyloxazolon

426. benzfurazan 572.

— benzfurazanoxyd vgl. 741.

 benzfuroxan vgl. 741. – benzildiisoxim vgl. 743.

benzimidazoloxyd vgl. 573.

 benzisothiazolondioxyd 195.

- benzisoxazol 49.

benzoheptoxdiazin 577.

- benzooxdiazol 572.

 benzooxdiazoloxyd vgl. 741.

 benzothiodiazindioxyd 571.

benzothiodiazol 572.

-.benzoxazol 49.

- benzoyloxazolidin 17.

benzthiazol 49.

Dimethylbis-methylthiazolylammoniumhydroxyd 364.

oxdiazolinyl 799. - oxdiazolyl 799.

– oximinoäthylpyron, Anhys drid 753.

— thiazolobenzol 742.

– thiodiazolyl 799.

Dimethyl-butenylisoxazol 20. carbonylbenzamidoxim

carboxybenzylisoxazol324. cumarinooxazol 506.

Dimethyl-diathylazoxy isoxazol 458.

diäthylthionin 396.

diazoaminothiazoldicarbonsäure vgl. 458.

dibenzoxazolyl 745. – dibenzthiazolinspiran 743.

 dicarbäthoxypyrrylphenyls isoxazolearbonsäureathylester 438.

dichinolinodithiin 747. diisoxazolinspiran vgl. 740.

dimethoxymethylendioxy. tetra hydroisochinolinium. hydroxyd 485.

dimethoxynaphthylendis furfurylammoniumhy. droxyd 494.

dimethoxyphthalidyl. methylchinolin 306.

dimethylaminophenylbenzthiazoliumhydroxyd 377.

dimethylphenylpyrazolopyron 642.

- dinitrothionin 399.

- dioxypiaselenolpurin 797. diphenylenjodonium.

hydroxyd 812. dipyridinothianthren 747. dithionthiodiazolidin 665.

- furazan 564.

- furazanoxyd 565.

– furoxan 565. – furyldihydropyridin• dicarbonsaurediathyls ester 327.

furylpyridindicarbonsäurediäthylester 328.

furylpyrimidin 577.

furylpyrimidon 650. isobutyltetrahydrooxazin

isochinophthalon 229.

- isoindophthalon 660. Dimethylisopropyliden-hexa-

hydrophenmorpholin 20. tetrahydrophenmorpholin

Dimethyl-isopropyltetras hydrooxazin 11.

isoxazol 17.

 isoxazolearbonsäure 317. – isoxazoliumbydroxyd 16.

isoxazolon 162.

– isoxazolylessigsāure 318.

isoxazolylpropionsäure 318.

kaffolid 786.

– leukothionin 392.

methoxyathoxymethylendioxytetrahydroisochinoliniumhydroxyd 485.

Dimethylmethoxy-isobutyloxymethylendioxytetra. hydroisochinoliniumhydroxyd 485.

methylendioxyathylmercaptotetrahvdroisochinos liniumhydroxyd 486.

methylendioxytetrahydroisochinoliniumhydroxyd 470.

Dimethyl-methylendioxytetra hydroisochinolinium. hydroxyd 464.

morpholiniumhydroxyd 6. nitrosodioxotetra hydropyrimidinearbonsaures nitriloxyd vgl. 785.

nitrosouracilcarbonsăures nitriloxyd vgl. 785.

oxazol 17.

- oxazolidin 9, 17.

oxazolidinearbonsäures anilid 17.

oxazolidinthiocarbons säureanilid 17.

oxazolin 14.

oxdiazol 564, 565.

oximinopseudothiohydantoin 286.

oxomorpholiniumhydroxyd 143.

oxtriazin 773.

 oxydimethylpyrazoleninyls acrylsaure, Lacton 643.

oxymethylpyrazolylacryl= saure, Lacton 642.

phenacylisoxazol 214. phenazonoxyd vgl. 582.

phenazthioniumhydroxyd

phenmorpholin 36.

phenmorpholiniumhydroxvd 34.

phenmorpholon 197. phenoxazin 71.

phenthiazin 71.

Dimethylphenyl-acetylpseudothiohydantoin 241, s. a.

anilinothiodiazolon 673.

benzalrhodanin 273. benzisoaldoxim 25.

benzooxazincarbonsăure 326.

benzthiazol 76.

dimethylaminobenzalrhodanin 434.

dimethylpyrazolopyron 642

dioxotetrahydrothiazin

isobenzaldoxim 25. isoxazolinylessigsäure 323.

Dimethylphenyl-nitrobenzals rhodanin 275. oxazolin 53. oxazolon 211. — oxdiazolon 650. oxdiazolylpropionsāure 711. oxophenyliminothiodiazos lidin 673. pseudothiohydantoin 236, 237, 240. - pyrazolopyron 642. — rhodanin 244, 252. — tetrahydrooxazin 38. — thiazolin 53. thiuret 509. - triazoloxyd vgl. 773. Dimethyl-phthalidylidenmethylchinolin 229. phthalidylmethylchinolin pseudothiohydantoin 238, pseudothiohydantoinpros pionsaure 350. pyrazolopyron 641. - saccharin 192, 195. – selenodiazol 565. thiazol 18. – thiazolcarbonsāure 318. – thiazolidonanil 153. — thiazolidonimid 149, 153. - thiazolin 14. thiazolinylthioharnstoff Dimethylthiazolon-acetimid 161. – allylimid 161. - anil 161. – imid 1**6**0. methylimid 160. Dimethylthiodiazol 565. Dimethylthiodiazolon-allylimíd 630. anil 630. — imid **63**0. – methylimid 630. Dimethyl-thionin 392. - thionolin 413. thiophenmorpholon 197. thiothiazolidon 153 thioureidothiazolin 361.

tolvibenzthiazol 77.

Dinaphthazthionium (Bezeichnung) 86 Anm.,

phenazinfuran 796.

phenazinoxazin 807.

Dimorpholinodiimid 9.

Dimorpholyltetrazon 9.

Dinaphthazthion 124.

Dinaphtho-oxazin 85.

thiazin 86, 87.

87 Anm.

Dinaphthyl-athylenisothios harnstoff 139. diiminothiodiazolidin 664. 665. iminoacetiminothiodiazo= lidin 664, 665. iminobenzíminothiodiazos lidin 665. oxdiazol 599, 600. pseudothiohydantoin 241. thiocarbonylisothioharns stoff 232 Dinitro-acetylphenoxazin 63. acetylphenthiazinoxyd 68. aminodimethylaminophenazthioniumhydroxyd 399. cantharidphenylhydrazon **26**0. dianilinobenzfurazanoxyd vgl. 759. dianilinobenzfuroxan vgl. 759. dimethylthionin 399. fluoresceingelb 309. methylbenzthiazolonimid 185 methylphenthiazinhydr= oxyäthoxyphenylat 68. methylphenthiazinoxyd 68. naphthsultam 60. oximinophenylbutylens carbonsaure, Anhydrid vgl. 212. oxybenzooxdiazol vgl. 603. oxymethylphenylbenzox: azol 119 phenoxazin 63. - phenthiazin 67. phenthiazinhydroxys äthoxyphenylat 68. phenthiazinoxyd 67, 68. Dinitrophenyl-benzoxazol 73. indoxazen 72. - isoxazolon 202. - methyloxdiazolon 627. – morpholin 7. naphthooxazolin 81. Dinitro-tolylbenzisoxazol 75. tolylindoxazen 75. trioxydihydroacridyl= benzoesaure, Lacton 309. triphendioxazin 746. Dioximinoisoxazolin 254. Dioxo-athylphenyloxazolidin 251. äthylthiazolidin 251. allyltetrahydrothiazin 248. allylthiazolidin 235. benzalthiazolidin 271. benzyloxazolidin 268.

833 Dioxo-bisdiphenyloxdiazolinyl 803. chlorallylthiazolidin 235. cinnamalthiazolidin 277. diathylmorpholin 253. diazotetrahydrofuran 753. dibenzodioxazinyl 756. dichlormethylphenyloxazolidin 250. Dioxodihydro-benzooxazin 262, 264, bisoxdiazolobenzol vgl. 804. naphthooxazin 278. naphthooxdiazol 683. naphthooxdiazoloxyd vgl. 755. naphthophenoxazin 284. phenoxazin 127; s. a. 870. Dioxodimethyl-diathyls diisoxazolinyl vgl. 754. diisoxazolinyl 754. dioxazinobenzol 755. morpholin 252. oxazolidin 252. phenyloxazolidin 252. phenyltetrahydrothiazin thiazolidin 252. – triphenylhexahydrofurano≠ pyrazol 684. Dioxo-diphenyldibenzoyls tetra hydrodipyrazolobenzoldicarbonsaureanhydrid 798. diphenyloxazolidin 266. diphenylthiazolidin 267, furylpyrrolidinearbons säureäthylester 351. hydrazitetrahydrofuran hydrindylbenzthiazol 46. hydrindylnaphthothiazol vgl. 284. imidazolidindioxooxazos lidinspiran vgl. Kaffolid. iminohexahydropyrimi= dinothiazol 786 isobutyloxazolidin 253. isobutylphenylmorpholin 253. isobutyltrimethylenmorpholin 258. isopropylphenyloxazolidin methyldihydrobenzooxazin

methyldihydrocumarin,

methylendioxyphenyl.

pyrrolidincarbonsäures

Diazid vgl. 683.

åthylester 532.

Dioxomethyl-hexahydrofuranopyrrol 258.
- menthyloxazolidin 249. morpholin 251. — phenyloxazolidin 249. - phenylthiazolidin 250. tetrahydropyrimidinos thiazol 785. - thiazolidin 238, 250. Dioxo-morpholin 249. - naphthyltetrahydrothis azin 248. oxazolidin 245. Dioxophenyl-benzalthiazos lidin 272. - cinnamalthiazolidin 277. — methylendioxyphenyls pyrrolin 516. morpholin 248, 249. - oxazolidin 232, 245, 266. piperonylidenthiazolidin 542. - salicylalthiazolidin 301. - tetrahydrothiazin 248. — thiazolidin 238, 266. - thiazolidylessigsäure 349. Dioxo-phthalidylidentetras hydroisochinolin 288. propylphenyloxazolidin 253. salicylalthiazolidin 300. selenazolidin 245. sulfobenzalthiazolidin 360. – tetrahydrothiazin 246. — thiazolidin 233. — thiazolidylessigsäure 349. - thiomorpholin 249. — tolylmorpholin 248. — tolyltetrahydrothiazin 248. - tolylthiazolidin 239, 240. Dioxoverbindungen der Hes teroklasse 1 O, 1 N 231. der Heteroklasse 2 O, 1 N 508. - der Heteroklasse 3 O. 1 N 542.– der Heteroklasse 1 O, 2 N 661. - der Heteroklasse 2 O, 2 N 754. der Heteroklasse 4 O. 2 N 770. – der Heteroklasse 1 O, 4 N – der Heteroklasse 2 O. 4 N Dioxy-athylpiperidylessigsäure, Lacton 290. aminosulfophenylxanthen, Sultam 494.

Lactam 307.

aminoxanthylbenzoesäure,

Dioxy-thiazol s. Dioxothiazo-Dioxy-anilinoxanthylbenzoelidin. saure, Lactam 307, 308. thiodiphenylamin 130. berberin 526. bisoxophenyloxdiazolinyls thiomorpholin 125. ureidobenzooxazinoarbons athan 804. bisphenyloxooxdiazolinyls säure, Lactam vgl. 787. Dioxyverbindungen der Heäthan 804. teroklasse 1 O, 1 N 124. cumaronindolindigo 312. der Heteroklasse 2 O. 1 N diäthylaminoaminoformyls phenazoxoniumhydroxyd der Heteroklasse 1 O, 2 N dicyanfurylpyridin 331. Dioxydimethylamino-aminoder Heteroklasse 2 O, 2 N formylphenazoxonium: 751. der Heteroklasse 3 O. 2 N hydroxyd 442. anilinoformylphenazoxos niumhydroxyd 442. der Heteroklasse 4 O. 2 N carbomethoxyphenazoxos niumhydroxyd 440. der Heteroklasse 6 O. 2 N phenoxazincarbonsaure: 771 methylester 439. der Heteroklasse 1 O, 3 N phenoxazoncarbonsaure: Dipentadecyl-oxdiazol 567. methylester 447. Dioxy-dimethylpiaselenols thiodiazol 567. purin 797. Diphenacyldioximdicarbons - furylpyridindicarbonsaure: saure, Dianhydrid 756. dinitril 331. Diphenanthrenooxazin 92. — hydroxylaminoxanthyls Diphenyl-acetylisoxazolons benzoesäure, Anhydrid acetimid vgl. 281. acetyloxdiazolin 581. - methoxybenzoxazol 298. äthylenisodithiobiuret 361. — methoxydimethylbenz* äthylenisothioharnstoff oxazol 299. Dioxymethylendioxy-methyls aminoformylpseudothiotetrahydroisochinolin 474. hydantoin 237. phenyldicyanpyridin 532. aminsulfon 65. phenylpyridindicarbons aminsulfoxyd 65. säuredinitril 532. benzisothiazolindioxyd 83. Dioxy-methylhydrastimid benzoylmercaptoendoxy: triazolin 780. benzoyloxdiazolin 581. methylphenoxazimcarbon. säuremethylbetain 438. benzylnaphthodihydromorpholin 124. oxazin 91. – naphthylendifurfurylamin - benzyloxdiazolidon 640. 494. benzylsultam 83. – oxdiazolindicarbonsāure: bismethylendioxyphenylamid vgl. 713. dihydropyridazin 767. oxodihydrofuranopyridins bisoxdiazolyl 802. carbonsäureäthylester — bisphenyliminothio diazolidin 662 oxyphenoxydiathylaminobisthiazolobenzol 748. phenoxazin 425. — bisthiodiazolyl 802. oxyphenoxydimethylcarbonylisodithiobiuret aminophenoxazincarbons sauremethylester 447. carbonylisothioharnstoff phenazthioniumsalze 130. 231. phenoxazin 127. dibenzoyldioxotetrahydrophenthiazin 130. dipyrazolohenzoldicarphenylhydrazinoxanthylbonsaureanhydrid 798. benzoesäure, Anhydrid diiminothiodiazolidin 661. 308. dioxobisoxdiazolinyl 803. phenylhydrokotarnin 495. Diphenylen- s. a. Phenselenazol 245. anthreno-. Di- siehe auch BisDiphenylendothio-thiodiazolin 744

– triazolin 772.

triazolinhydroxymethylat

Diphenylendoxytriazolin 772. Diphenvlen-furazan 596.

— furyloxazol 469.

— jodoniumhydroxyd 812.

— oxazol 80.

– oxazolonanil 225.

- oxazolthion 225.

Diphenyl-furanccinnolin 600.

- furazan 589.

— furazanoxyd 590. — furoxan 590.

— glyoxaldiisoxim 736.

glyoxim 736.

Diphenylimino-acetiminothio diazolidin 662.

benziminothiodiazolidin 662.

 dithiocarboxviminothios diazolidin 662.

- nitrosiminothiodiazolidin 662.

- thiontriazolidin 661. Diphenyl-isoxazol 77.

– isoxazolin 76.

— isoxazolon 222.

isoxazolonimid 222.

 mercaptoendoxytriazolin vgl. 780.

 mercaptoiminotriazolin 661.

Diphenylmethylendioxy: phenyl-cyanpyridin 528.

nicotinsăurenitril 528. pyridinearbonsaurenitril

Diphenyl-methylendothiotris azolin 773.

 methylenisothioharnstoff 135.

 methylmercaptoendothios triazolin 780.

 methylmercaptoendoxys triazolin 780.

 methyloxdiazolyltriazol 805.

 morpholonearbonsäure346. - nitrophenyloxazol 89.

- oxazinooxdiazol vgl. 790.

- o**xazol 78, 79.**

oxazolhydroxymethylat

- oxazolidon 220. Diphenyloxazolidon-athylimid 220.

anil 220.

imid 220.

methylimid 220.

- tolylimid 221.

Diphenyl-oxazolon 206.

oxdiazol 587, 589, 591. oxdiazolon 644, 646.

– oxdiazolonanil 646.

oxdiazoloxyd 588; s. a.590. - oxdiazolthion 647.

oxoiminothiodiazolidin

 oxophenyltetrahydrofurylpyridazinon 686.

oxotetrahydrothiodiazins

dioxyd vgl. 621. oxthiodiazindioxyd 743.

 phenyloxdiazolyltriazol 806.

piperonylidenpseudothiohydantoin 542. Diphenylpseudothio-hydan-

toin 239, 267.

hydantoinessigsäure 349. hydantoinpropionsäure 350.

Diphenyl-pyridazinofurazanoxyd 796.

pyrrylerotonlacton 229.

salicylalpseudothio= hydantoin 301.

selenazol 78.

- selenodiazol 589, 593.

– taurocarbaminsäure, An= hydrid 138.

- thiazol 78.

– thiazolidonäthylimid 221.

 thiazolidonmethylimid221. thiazolinylthioharnstoff 361.

thiazolon 204.

thiazolonanil 204.

 thiazolonimid 223. thiazolontolylimid 204.

thiazolthion 206.

 thiocarbonylisothioharns stoff 232.

thiodiazol 589, 592.

 thiodiazolidonanil 640. thionin 396.

thiophenmorpholon 229.

thiophenocinnolin 600. thioureidothiazolin 361.

tolylnaphthodihydros oxazin 91.

trimethylenisothioharnstoff 143.

Diphthalidyl-chinaldin 517. chinolylmethan 517.

dimethylchinolylmethan 517.

Diphthalylimid 283. Dipiperonylpyrazin 767. Dipropyl-oxdiazol 566.

thiodiazol 566. Dipyridinothianthren 746,747. Dipyrimidylfurazanoxyd 808. - thiodiazol 566.

Dipyrimidylfuroxan 808. Disalicylaldithiooxamid 751. Disulfonsauren der Heteros klasse 1 O, 1 N 356.

der Heteroklasse 1 O. 2 N 724.

Ditetronsaure 753.

Dithio-dinaphthylamin vgl.

diphenylamin vgl. 466. Dithion-bisoxazolinobenzol 755.

dihydrobenzooxazin 264.

dimethylthiodiazolidin 665.

methoxyphenylthio= diazolidin 679.

methylthiodiazolidin 678. naphthylthiodiazolidin679.

phenylthiodiazolidin 678.

thiodiazolidin 665, 677. tolylthiodiazolidin 678,679.

Ditoluidinooxyphen: azoxoniumhydroxyd 416.

Ditoluyl-furazanoxyd 685. furoxan 685.

Ditolyl-äthylenisothioharn= stoff 138.

benzalpseudothio= hydantoin 272.

 bistolyliminothiodiazolidin 663.

carbonylisothioharnstoff 231.

diiminothiodiazolidin 662, 663.

furazanoxyd 595. – furoxan 595.

glyoxaldiisoxim 737.

glyoxim 737.

- iminoacetiminothiodis azolidin 663.

 iminobenziminothiodi= azolidin 663, 664. iminonitrosiminothiodis

azolidin 663, 664. — iminothiontriazolidin 663.

mercaptoiminotriazolin 663.

– oxdiazol 595, 5**96**. - oxoiminothiodiazolidin

663.

oxthiodiazindioxyd 743. pseudothiohydantoin 240; s. a. 870.

selenodiazol 595.

taurocarbaminsäure, Ans hydrid 139.

 thiocarbonylisothioharns stoff 232.

thiodiazol 596.

Diundecyl-oxdiazol 566.

E. Echtblau R 383. Eminrot 378. Endothio-äthyldiphenyltris azolin 774. anilinodiphenyltriazolin 777. Endothiodiphenyl-benzyltriazolin 776. benzyltriazolinhydroxy: methylat 776. naphthyltriazolinhydroxy= äthylat 776, 777. thiodiazolin 741. - tolvltriazolin 775. - tolvltriazolinhydroxyäthy: lat 775, 776. tolyltriazolinhydroxy; methylat 776. - triazolin 772. triazolinhydroxymethylat 772. Endothiomethyl-diphenyltris azolin 773, 774. phenylbenzyltriazolin phenylthiodiazolin 740. tolvlthiodiazolin 740. Endothiophenyl-bromphenylbenzyltriazolin 777. – naphthylthiodiazolin 742. – thiodiazolin 739. — tolylbenzyltriazolin 776. tolvlthiodiazolin 741. Endothiotolylthiodiazolin 739. Endothiotriphenyl-triazolin 774. triazolinhydroxyäthylat triazolinhydroxymethylat 775. Endoxy-benzoylmercaptos diphenyltriazolin 780. – diphenyltriazolin 772.

— methylmercaptodiphenyl-

triazolin 780.

— methylmercaptomethyls phenyltriazolin 780.

Epoxy- s. Oxido-. Erika B 378.

— G 378. — 2 G N 377.

Eugenoxymethylbenzoxazol 111.

F.

Fluoran-anilid 230.

— phenylhydrazid 230.

Fluorazein 525.

Fluorescein-anilid 308.

— chloridimid 230.

Fluorescein-chloridphenylhydrazid 230.

— phenylhydrazid 308. Fluorsaccharin 174.

Formaminothiazolthiocarbons săureamid 334.

Formiminothiazolinthios carbonsäureamid 334. Formyl-benzisoxazol 199.

— benzoylpyrrol 116.

- chrysean 334.

phenylhydroxylamin vgl.
 93.

phenylnitroisobenzaldoxim
 30, 32.

— phenylpyrrylketon 116. Furazan (Bezeichnung) 562. Furazan-carbonsäure 706.

carbonsäureoxyd 706.

— dicarbonsäure 713.

— dicarbonsäuredianilid 715.
— dicarbonsäureoxyd 713.

— propionsäure 707.

Furfuraldoximperoxyd 463. Furfurenyl-aminooxyphensanthren 469.

oxyaminophenanthren 469.

Furfurin 763. Furfurincarbonsäureäthylester

764. Furfurisoaldoximcarbonsăures

amid 463. Furfurolcarbamidoxim 463.

Furfurylfurylbenzimidazol 579.

Furfuryliden-aminomercaptophenylthiodiazolthion 699.

 aminothiazolthiocarbon= säureamid 437.

— barbitursäure 689.

bismethylindol 599.
bismethylketol 599.

bismethylphenylpyrazolon
 797.

bisphenylmethylpyrazolon
 797.

— chinaldin 79.

— chrysean 437.

- malonylharnstoff 689.

- picolin 60.

— rhodanin 515. Furfuryl-methylfurylbenz-

imidazol 579.

— naphthocinchoninsaure

326. Furin 763.

Furodiazol (Bezeichnung) 561; s. a. Oxdiazol.

Furoxan-bisdimethylmalonyls
sauremethylester 722.
— carbonsaura 706.

— dicarbonsaure 713.

dicarbonsaureathylester 714.

Furoxandicarbonsaurediathylester 714.

— diamid 715.

— dianilid 715.

diisobutylester 715.

— dimethylester 714. Furoxane (Konstitution) 562.

Furyl-benzochinolin 83.

— benzochinolincarbonsaure

 benzochinolinearbonsäure 326.

benzocinchoninsäure 326.
bernsteinsäureanil 261.

bismethylindolylmethan

599.
— chinolin 74.

— chinolinearbonsaure 326.

— chinolyläthylen 79. — cinchoninsäure 326.

dihydrolutidindicarbons
 säurediäthylester 327.

— furfurylbenzimidazol 579.

 lutidindicarbonsāures diāthylester 328.

— phenanthrenooxazol 469.

picolylalkin 114.
picolylcarbinol 114.

— pipecolylalkin 104. — pipecolylcarbinol 104.

— piperidyläthan 21.

— pyrazolon 638.

— pyridyläthylen 60.

— pyrimidoncarbonsaure 719.

pyrimidonessigsäureäthylester 720.

— tetrazol 794.

— tetrazotsāure 794.

G.

Gallaminblau 442. Gallanilviolett 442. Galleinanilid 313. Gallocyanin 438.

Gallocyanin-amid 442.

— anilid 442.

— methylester 440.

— phenetidid 443. Gallorubin 312.

Geranin 2 B 377.

— G 377.

Glycincarbonsāureanhydrid 245.

Glyoximperoxyde 562.

Gnoskopin 550.

Gnoskopinhydroxymethylat 550.

Guanidinodihydrothiodiazincarbonsäuredioxyd, Anhydrid vgl. 797.

H.

Heterocyclische Verbindungen mit cyclisch gebundenem Arsen 811. Heterocyclische Verhindungen mit cyclisch gebundenem Jod 812.

- mit cyclisch gebundenem Phosphor 809, 810.

- mit cyclisch gehundenem Quecksilber 811.

Heteroklasse 10, 1N 1.

- 20, 1 N 460. - 3 O, 1 N 539.

- 40, 1 N 555.

— 1 O, 2 N 561.

- 10, 2 N 361. - 20, 2 N 736. - 30, 2 N 761.

 $-40, \overline{2}\,\overline{N}$ 767.

— 60, 2N 771.

— 10, 3 N 772. — 2 O, 3 N 789.

- 3 O, 3 N 791. - 4 O, 3 N 792. - 6 O, 3 N 793.

— 10, 4N 794. — 2 O, 4 N 799.

- 1 O, 5 N 805.

- 10, 6N 808.

Hexahromthienvlindolin 61. Hexahydronaphthooxazin 54. Hexamethylentriperoxyds diamin 771.

Hexyl-isoxazol 19.

isoxazolonimid 164.

Homo-anthroxansaure 321.

— ehelidonin 496, 521, 522.

— isatosāure 267.

- methylenhlau 401.

pilomalsäure vgl. 635.

— pilopsäure vgl. 635.

– piperonylpiperidin 464.

Hydrastimid 516.

Hydrastin 544.

Hydrastin-hydroxyathylat

hydroxyallylat 546.

- hydroxybenzylat 546.

 hydroxymethylat 545. Hydrastinin 465.

Hydrastinin-methylather-

hydroxymethylat 470. saure vgl. 532.

Hydrastinsaure 545.

Hydrastonin 466.

Hydrastonsaure-imid 524; Bromid 524.

— oxim, Anhydrid 546.

- phenylhydrazon, Anhydrid 757.

Hydrastphthalimidin 524. Hydrastsäure-imid 516. methylimid 516. Hydrazine der Heteroklasse 1 O, 1N 452.

Hydrazine der Heteroklasse 2 O. 2 N 760.

Hydrazinophenylmethyloxdis azolon 628.

Hydrazitetronsäure 752.

Hydro- s. a. Dihydro-, Tetrahvdro- usw.

Hydroberberin 489.

Hydrochinonphthalein-anilid 307.

imid 307.

oxim 307.

Hydrochlorisocinchonin 584. Hydrohydrastinin 464.

Hydrohydrastinin-hydroxyäthylat 464.

hydroxymethylat 464.

malonsäurediäthylester 528.

Hydrokotarnin 470.

Hydrokotarnincarbonsäureamidhydroxymethylat

529.

cyanessigsäureäthylester

hydroxyäthylat 471. hydroxymethylat 471.

malonsäurediäthylester 531.

phthalid 543.

thiocarbonsaureamids hydroxymethylat 530.

Hydro-resorufin 127.

scopolidin 98.

Hydroxyisopilocarpinic acid 689.

Hydroxylamine der Heteroklasse 1 O, 1 N 450.

der Heteroklasse 3 O, 1 N 553.

Hydroxylamino-bromdimeths oxymethylendioxyphenylisoxazol 554.

dimethoxymethylendioxyphenylisoxazol 554.

dimethoxyphenylisoxazol **45**1.

methoxyphenylisoxazol

methylacetylisoxazol vgl.

methylendioxyphenyl=

isoxazol 553. methyloximinoacetyl=

isoxazol vgl. 452. methyloximinobenzolazo acetylisoxazol 452.

oximinomethylisoxazol vgl. 452.

oximinomethyloximinoacetylisoxazol vgl. 452.

phenylbenzoylisoxazol vgl. 452. Hyoscin 99, 102.

Imino-acetaminobenzthiazolin

acetiminohisdimethylphenylthiodiazolidin 664.

acetiminodinaphthylthiodiazolidin 664, 665.

acetiminodiphenylthiodiazolidin 662.

acetiminoditolylthiodiazolidin 663.

äthoxyphenyliminodithis azolidin 509.

äthylanilinodithiazol 535.

anisoyloxdiazolin 703. benziminobisdimethyl=

phenylthiodiazolidin 664. benziminodinaphthylthiodiazolidin 665.

benziminodiphenvlthiodiazolidin 662.

benziminoditolylthiodiazolidin 663, 664.

benzisothiazolindioxyd

benzoyloxdiazolin 682.

 benzthiazolinazonaphthylamin 456.

carbomethoxyisobutyryl* thiazolincarbonsäuremethylester 352.

dihydrobenzooxazin 186. dihydrobenzothiazin 187.

dimethylaminophenyl iminodithiazolidin 510.

dimethylphenyliminodithiazolidin 509.

dimethylthiodiazolin 630.

dimethyltrithian 461.

dithiocarboxyiminodiphenylthiodiazolidin 662.

isothioureidocarboxyathyls thiazolin 353.

isothioureidomethylthis azolinessigsäure 353.

methoxalvlthiazolinyliso= buttersäuremethylester

Iminomethyl-anilinodithiazol

phenyloxdiazolin 627. phenylthiodiazolin 648.

selenazolincarbonsäure

339. thiazolinearbonsaure 336,

thiazolinearbonsaureathyl-

ester 338. thiazolinearbonsaureamid

thiazolinylessigsäure 340.

- thiodiazolin 626, 629. Iminonaphthyliminodithis azolidin 509.

Iminonitrosimino-bisdime= thylphenylthiodiazolidin

diphenylthiodiazolidin

- ditolylthiodiazolidin 663, RR4

Imino-oxdiazolinearbonsaures amid 718.

oximinophenylisoxazolin

vgl. 270. oxymethyloxazolidin 290.

Iminophenyl-hydrazonodithiazolidin 510.

— hydrazonomethylisox³ azolin 256.

- iminodithiazolidin 508.

 oxdiazolin 646. – oxdiazolinoxyd 646.

thiodiazolin 647. Iminotetrahydro-oxazin 142.

selenazin 143.

thiazin 142.

Iminothiazolin-carbonsăure

– carbonsäureäthylester 335. carbonsăureamidoxim 333.

— carbonsāurenitril 333.

dicarbonsăure 352.

thiocarbonsäureamid 334.

 thiocarbonsăureimino methyläther 335.

Iminothiazolinyl-essigsaure

isobuttersäureäthylester

isobuttersäuremethylester

propionsäuremethylester 339.

Iminothiodiazolin 624. Iminothion-diphenyltriazolidin 661

dithiazolidin 511.

– ditolyltriazolidin 663.

— naphthyloxdiazolidin 666.

oxdiazolidinpropionsaure äthviester 667. - thiodiazolidin 674.

Imino-thiotriazolin 781.

- toluvloxdiazolin 683.

 tolyliminodithiazolidin509. Immedialgelb G 376. Indol-methoxyphenylisoxazol-

indigo 704.

phenylisoxazolindigo 688. Indophenin vgl. 756.

Indoxazen 39.

Isatogensäure vgl. 346. Isatosaure (Bezifferung) 264. Isatosäureanhydrid 264. Isazaurolin 783.

Isoacetoximcarbonsăureamid

Isoamyl-aminomethylthiazolin 147.

cantharidinimid 259.

 dimethoxymethylendioxys dimethylaminoäthyl. benzalphthalimidin 536.

diphenylnaphthodihydrooxazin 91.

furfurin 764.

Isoamvlidenbenzamidoxim 574.

Isoamyl-oxybenzooxazin 110. thiothiazolidon 140.

Isoanisaldoximearbonsăure

amid 107. Isobenzaldoxim vgl. 22.

Isobenzaldoxim-carbonsaures amid 26.

essigsāure 27. Isoberberal 505.

Isobutyl-aminobenzooxazin 190.

benzthiazol 54.

hydrokotarnin 474.

Isobutylidenbenzamidoxim

Isobutyloxybenzooxazin 109. Isobutylphenyl-naphtho-

dihydrooxazin 82.

naphthoisoxazin 82. – oxazolidin 35.

oxdiazol 578.

oxdiazolin 574.

thiazolthion 206. Iso-butyraldin 462.

– butyrothialdin 462. chinophthalon 228.

cinchonicin 582.

cinchonin 583, 585. Isocinchonin-hydroxyathylat 585, 587.

 hydroxymethylat 585, 587. Iso-cuminaldoximear bons

saureamid 37. cusparin 507.

 cusparinhydroxymethylat 507.

cyanursăure 254. dehydrothioxylidin 378.

fulminursaure 718.

furfuraldoximear bonsaures amid 463.

— furfurin 764. furin 764.

Isohexyl-anisalrhodanin 303.

benzalrhodanin 273. cinnamalrhodanin 278.

dimethylaminobenzals

rhodanin 434. nitrobenzalrhodanin 275.

276. piperonylidenrhodanin 542.

rhodanin 243.

salicylalrhodanin 301.

Iso-indolinomethylthiazolin 363.

merochinen 586.

– mesitylnitrimin 163.

methylbenzthiazol 743. naphthophenazoxonium

(Bezeichnung) 80. narkotin 551.

Isonarkotin-hydroxyathylat 551.

hydroxymethylat 551. Isonitroso- s. a. Oximino-Isonitroso-campherathylather vgl. 104.

camphermethyläther vgl. 104, 167.

isoxazolonearbonsāure=

äthvlester 350.

methylisoxazolon 254. phenylfurylpyrazolon 681.

phenylisoxazolon 269.

thiohydantoin 286. tolylisoxazolon 271.

Iso-önanthaldoximearbons sāureamid 11.

persulfocyansaure 511.

phthalsauresulfinid 342. pilocarpidin 632, 636.

pilocarpin 636.

pilocarpinhydroxymethvlat 637.

pilocarpininsaure 637. pilocarpinolacton 689.

pilocarpinsaure vgl. 637.

pilocarpoesaure vgl. 637. piperonaloximearbon= săureamid 540.

Isopropenylaminomethylisoxazolyl-buttersaure

buttersaure, Lactam 643.

buttersäuremethylester

Isopropenyldimethylaminomethylisoxazolylbuttersaure 437.

Isopropenyliminomethylisoxazolinyl-buttersaure

buttersaure. Lactam 643. buttersäuremethylester

Leopropenylmethyl-amino methylisoxazolylbutter**saure 341**.

iminomethylisoxasolinylbuttersaure 341.

Isopropylbenzal- s. Cuminal-. Isopropylbensoxazolcarbon= saureathylester 323.

Isopropylbenzyl- s. s. Cuminyl-. Isopropyl-benzylpseudothio-

hydantoin 237.

hydrokotarnin 473.

Isopropyl-nitroisobenzaldoxim 30. — oxybenzooxazin 109. — phenacylfurazanoxyd,

Oxim 654.

phenacylfuroxanoxim 654.
phenyloxdiazol 577.

— phenyloxdiazoli 574. — phenyloxdiazolin 574.

 phenylphenanthrenooxazol 91.

Isopseudocinchonicin 582. Isosafrol-azoxim 761. — dioximsuperoxyd 761.

Iso-salicylaldoximcarbons saureamid 105.

thiazol (Bezeichnung) 15.
 thiohydantoin 233 Anm.,
 238.

 toluylaldoximcarbonsāures amid 33.

 valerthialdin 462.
 Isovaleryl-bisdimethylaminos phenthiazin 398.

— leukomethylenblau 398. Isoxazol 14.

Isoxazolin (Bezeichnung) 12. Isoxazolon-aldehyddioxim 256.

carbonsäureäthylester 331,
 332.

carbonsäurehydroxylamid
 331.

— dicarbonsaure 330.

 dicarbonsäurediäthylester 330.

Isoxazolylpropionsäure 317.
Isoxime, Konstitution 1.
Isozimtaldoximearbonsäures
amid 48.

J.

Jaboridin 633.
Jamaioin 497.
Jod-āthyldesoxyberberin vgl.
492.

 athylmercaptodiphenyls thiodiazolin 607.

benzoesäuresulfinid 175.
bisdimethylaminophenas

thioniumhydroxyd 399.
isoamyldesoxyberberin

--- isoamyidesoxyberberin vgl. 493. --- methoxymethylendioxy

methoxymethylendioxys methylisochinolinium hydroxyd 481.

methyldesoxyberberin vgl.
 492.

methylenblau 399.
 Jodmethylmerospto-diphenylthiodiazolin 606.

methoxyphenylthiazolidin
 141.

methylphenylthiodiazolin
 602.

Jodmethylmercapto-phenyls thiazolidin 140.

phenylthiodiazolin 601.
 phenyltolylthiodiazolin 607.

1. — tolylthiazolidin 140, 141. — tolylthiodiazolin 601.

Jodnethyl-oxazolidonimid 146.

— thiazolcarbonsaure 317.

thiazolidonbutylimid 151.
thiazolidonimid 151.

Jodoniumjodiddibenzylidensazin 812.

Jod-oxymethylendioxy: methylisochinolinium: hydroxyd 481; Anhydrid 481.

pilocarpin 636.

— saccharin 175.

Keto- s. Oxo-.

Kodein vgl. 131.

- tarkonin 481; Anhydrid 481.

tarkoninmethyläther 481.
tetramethylthionin 399.

K. Kaffolid (Bezeichnung) 786.

Kotargit 476. Kotarnaminsaure 474. Kotarnin 475. Kotarnin-athylatherhydroxymethylat 485. cyanid 529. isobutylätherhydroxy= methylat 485. methylätherhydroxymethylat 485. peroxyd 485. pseudocyanid 529. sulfid 485. Kotarnsauremethylimid 520. Kresotinsaurecarbonsaures amid, Lactam 267.

Kresoxymethylbenzoxazol

110.

Kresylblau 400.

Kryptopin 522. Krystallose 170.

L

Laurnsches Violett 391.

— Weiß 390.
Leucincarbonsäureanhydrid 253.
Leukazon 773.
Leuko-gallocyanin 439.

— methylenblau 393.

— prune **439.** — thiocarmin **39**8. Leuko-thionin 390.
— thionol 130.
Loiponsäureanhydrid, Acetylderivat 257.
Lophophorin 472.

M. Meldolablau 383. Menthoncarbonsaureoxim. Anhydrid 167. Menthyldioxomethyloxazos lidin 249. Mercapto-athylaminothiodiazol 675. äthylsaccharin 173. — āthylthiazolin 152. allylaminothiodiazol 675. aminoanthrachinonoxim, Anhydrid 430. aminophenylmercaptos thiodiazol 694. - aminothiodiazol 674. — anilinothiodiazol 676. anthrachinonoxim, Anhydrid 224. arabinoxazolin 310. benzooxazin 187. benzothiazin 188. benzoxazol 181. benzoylmercaptothio: diazol 693. benzthiazol 185. benzylmercaptothiodiazol 693. dihydrothiazin 143. dimethylphenylthios diazolin 623. dimethylthiazolin 153. diphenylenoxazol 225. diphenyloxazolin 221. diphenylthiodiazolin 641. galaktoxazolin 313. glucoxazolin 313. iminodiphenyltriazolin iminoditolyltriazolin 663. - mannoxazolin 313. methoxyphenylthiodiazols thion 679. Mercaptomethyl-athylphenylthiodiazolin 623. āthylthiazolin 153. aminothiodiazol 675. benzoxazol 194. dihydrothiazin 152. - mercaptothiodiazol 693.

methoxyphenylthios

- naphthylthiodiazolin 622.

phenylthiodiazolin 622.

- thiazoloarbonsäure 339.

thiazolin 143, 152.

diazolin 623

thiazol 161.

Mercaptomethyl-thiodiazolthion 678.

— tolylthiodiazolin 622.

Mercapto-naphthooxazol 215.
— naphthothiazol 215, 216.

naphthylthiodiazolin 621.
naphthylthiodiazolthion

679.

oxymethyloxazolin 290.
phenanthrenooxazol 225.

Mercaptophenyl-iminophenylthiodiazolin 676.

iminotolylthiodiazolin 677.

oxdiazol 645.
 thiazol 206.

--- thiazol 206. --- thiodiazol 645.

— thiodiazolin 621.

thiodiazolon 676.
thiodiazolthion 678.

Mercapto-tetraoxybutylsoxazolin 313.

– thiazolin 140.

- thiodiazolthion vgl. 693.

— tolyloxdiazol 649. — tolylthiodiazol 649.

— tolylthiodiazolin 621. — tolylthiodiazolthion 678,

- tolyithlodiazoithion 678 679.

trimethylbenzoxazol 197.
 trimethyldihydrothiazin

— trioxypropyloxazolin 310. Merochinenlacton 165. Mesityl- s. Trimethylphenyl-.

Meta-fulminursäure 254.

— pilocarpin 635.

— thiazin (Bezeichnung) 15.

Methenylamino-kresol 47.

— naphthol 62.

- oxyphenanthren 80.

— phenol 42.

— thiokresol 47. — thionaphthol 62.

— thiophenol 43.

Methenylbisindandion-oxim, Anhydrid 283.

— trioxim, Anhydrid 284. Methenyloxyaminophens

Methenyloxyaminophensanthren 80.

Methoxy-acetaminodimethylphenoxazon 423, 424.

acetaminophenoxazon 422.
 acetoxyacetaminoacetyls phenoxazin 422.

acetoxyoxomethylbenzosoxazincarbonsaure 354.

Methoxyathoxymethylendioxy-dimethyltetrahydroisochinoliniumhydroxyd 485.

 methyltetrahydroisos chinolin 485.

Methoxyallylphenoxymethylsbenzoxazol 111.

Methoxyamino-dimethylphenoxazon 423, 424.

Methoxyanilino- s. Anisidino-.

Methoxy-anthranil 108.

— azobenzenylhyperoxyd

azobenzenylhyperoxyd
 107.

Methoxybenzal- s. Anisal-. Methoxy-benzenylbenzamid-

oxim 613; s. a. 614. — benzisothiazoldioxyd 107.

benzisothiazolondioxyd
 291.

- benzooxazin 109.

benzophenoxazon 133.

Methoxybenzoyl- s. Anisoyl-. Methoxybisacetamino-phens

azoxoniumhydroxyd 415.

— phenazthioniumhydroxyd

phenaztnioniumnydroxy 416.

Methoxy-brommethylthiazos lin 94.

— cantharidinimid 260.

— dimethylbenzoxazol 112. — dimethylphenyloxdiazins

hydroxymethylat 612.
— homopiperonylchinolin

483. Methoxyhomopiperonylchinolin-hydroxyäthylat 484.

 hydroxymethylat 484.
 Methoxy-isobutyloxymethylendioxydimethyltetrahydroisochinoliniums

hydroxyd 485.
— isoxazoldicarbonsaure 330.

 isoxazoldicarbonsāures diāthylester 331.

isoxazolylpropionsäure328.
 methylaminoäthylpiperonal 475.

— methylbenzoxazol 110. — methyldichloroxodihydro-

benzooxazin vgl. 189, 190. Methoxymethylendioxyåthylmercaptodimethyltetrahydroisochinoli-

niumhydroxyd 486.

- athylmercaptomethyltetrahydroisochinolin

485. — carbostyril 486.

— chinolon 486.

 dimethyltetrahydroisochinolin 471.

 dimethyltetrahydroisoohinoliniumhydroxyd 470.

Methoxymethylendioxys methyl-acetonyltetras hydroisochinolin 519.

 acetyldimethoxyphthalis dyltetrahydroisochinolin 552. Methoxymethylendioxymethyl-athyltetrahydroisochinolin 472.

 benzyltetrahydroisochinolin 482.

bisdioxybenzyltetrahydrosisochinolin 503.

bromdimethoxyphthalis dyltetrahydroisochinolin
 551.

— carbostyril 519.

— chinolon 519.

 diacetylmethyltetrahydroisochinolin 520.

dihydroisochinoliniums
 hydroxyd 475.

 dimethoxyphthalidyletetrahydroisochinolin 547, 551.

 dioxyphenyltetrahydroisochinolin 495.

— hydrocarbostyril 518.

hydroisocarbostyril 518.
 isobutyltetrahydroisochinolin 474.

isochinoliniumhydroxyd
 477.

 isopropyltetrahydroisochinolin 473.

methoxyphenyltetrahydrosisochinolin 487.

 naphthyltetrahydroisochinolin 484.

 nitrodimethoxyphthalidyltetrahydroisochinolin
 551.

 nitrooxybenzyltetrahydroisochinolin 487.

oxoacetylbutyltetrahydrosisochinolin 521.
 oxoamyltetrahydroisos

chinolin 519.

— oxybenzyltetrahydroiso-

chinolin 487.

— oxymethoxyphthalidyl

tetrahydroisochinolin 550.

phenacyltetrahydroisoschinolin 520.

— phenyltetrahydroisos chinolin 482.

 phthalidyltetrahydroisochinolin 543.

propyltetrahydroisoschinolin 473.

tetrahydroisochinolin 470,

Methoxymethylendioxymethyltetrahydroisochinolin-carbonsäureamidhydroxymethylat 529.

carbonsäurenitril 529.
 carbonsäurenitrilhydroxymethylat 529.

Methoxymethylendioxy: methyltetrahydroisochinolinthiocarbonsaures amidhydroxymethylat **53**0.

Methoxymethylendioxy: methyltetrahydroisochinolyl-acetessigsaure= athylester 533.

 benzoylessigsäureäthyls ester 533.

malonsäureäthylester: nitril 531.

malonsäurediäthylester 531.

phenylessigsäureäthylester 530.

phenylessigsäurenitril 530. Methoxymethylendioxy-oxomethyltetrahydrochinolin 518.

oxomethyltetrahydroisochinolin 518.

phthalsauremethylimid 520.

Methoxymethyl-mercaptos diphenylthiodiazolin 617. mercaptophenyltolylthio

diazolin 617. narkotiniumhydroxyd 550.

phenylbenzoxazol 119.

— phenyloxdiazinhydroxys methylat 611.

Methoxy-oximinotoluidino= tolylisoxazolin 300.

phenacylfurazanoxyd 702.

 phenacylfuroxan 702. phenoxymethylbenzoxazol

110. Methoxyphenyl-anisisoalds oxim 106.

benzisoaldoxim 26.

 benzothiazin 118. — benzoxazol 117.

benzthiazol 118.

- benzylisoxazol 121.

- benzylisoxazolin 121.

— bisdimethylaminophenyls benzooxazin 421

– dihydrooxazin 112. – dihydrothiazin 112.

- dithionthiodiazolidin 679.

— furazanoxyd 608. - furoxan 608.

- hydrokotarnin 487.

— iminomethoxyphenyltetrahydrothiazin 143.

- indoxazen 116.

— isoanisaldoxim 106. - isobenzaldoxim 26.

— isopropylphenyloxazol 121. — isoxazol 113.

- isoxazolidon 194. isoxazolon 292.

- isoxazolonoxim 451.

Methoxyphenyl-jodmethylmercaptothiazolidin 141.

mercaptomethylthiodiazolin 623.

mercaptothiodiazolthion 679.

methoxyphenylimino= tetrahydrothiazin 143.

oxazolin 111.

oxdiazolon 701.

oxdiazolpropionsaure 717. phenanthrenooxazol 124.

styryloxazol 123.

- thiazolidon 139.

thiazolidonanil 139.

thiazolidonmethoxyanil 139.

thiazolin 111.

thionmethylthiodiazolidin thiothiazolidon 141.

Methoxy-saccharin 291 tolyliminooximinotolyls

isoxazolidin 300. tolylisoxazolidon 196. trimethyloxdiazinhydr-

oxymethylat 603. Methylacetaminophenyl-benz= thiazol 377.

oxdiazol 728. oxdiazolon 628.

Methyl-acetiminophenylthio= diazolin 648.

acetisoaldoxim 3. - acetisooxim 3.

acetonylfurazan 631; Deri= vate 632.

acetonyloxazolidin 154.

acetonyloxdiazol 631; Derivate 632.

acetophenonisoxim 34. acetoxybenzyloxdiazol

acetoxyphenylbenzthiazol

acetoxyphenyloxdiazol 609.

Methylacetyl-benzophens oxazim 384

isoxazol u. Derivate 166. - isoxazolonoxim 257.

naphthodihydrooxazin 61.

oxdiazol 631.

phenmorpholin 36. thiodiazol 631.

Methyl-äthoxymorpholin 93.

äthoxyphenylbenzthiazol

äthylbenzalpseudothiohydantoin 271.

äthylenisothioharnstoff 137.

Methyläthyl-furazan 565. furazanoxyd 565.

furoxan 565.

Methyläthyl-isoxazolon 162. isoxazolonacetimid 163.

isoxazolonimid 162.

kaffolid 787.

 methylendioxytetrahydros isochinoliniumhydroxyd

morpholiniumhydroxyd 6.

— oxdiazol 565.

oxydimethylpyrazoleninyls acrylsäure, Lacton 644. phenyloxazolin 54.

phenylpseudothiohydans toin 250.

phenyltriazoloxyd vgl. 773. pseudothiohydantoin 238, 250.

saccharin 193.

thiazol 19.

- thiazolidonäthylimid 153.

thiazolidonanil 153.

thiazolin 14.

thiothiazolidon 153. Methylallyl-benzalpseudothiohydantoin 272.

iminothiodiazolin 626.

pseudothiohydantoin 238. thiazolidonimid 149. Methylamino-athylpiperonal 465.

benzaldehyd, Anhydrid 41. benzaminophenylbenzthiazolsulfonsäure 449.

benzooxazin 186.

– benzothiazin 188. brommethylthiazolin 150.

dimethylaminophenaz= thioniumhydroxyd 393.

diphenyloxazolin 220. diphenylthiazolin 221.

mercaptophenylthio diazolthion 698.

mercaptothiodiazol 675. – methylphenthiazim 392.

- methylphenylpyrazolyloxyessigsäure, Lactam **783**.

methylthiazol 159.

 methylthiazolin 146. methylthiodiazol 629.

— naphthyloxyessigsäure, Lactam 216.

naphthylthiodiazolon 674. phenthiazon 413.

Methylaminophenyl-benzimidazoloxyd vgl. 729.

benzoxazol 376.

benzthiazol 375, 376.

benzthiazolsulfonsäure

mercaptotolylthiodiazol-

thion 700. oxazol 368.

- oxdiazol 728.

- oxdiazolon 627.

Methylaminophenyl-thiazol 204.

thiodiazol 647. thiodiazolon 670.

Methylamino-thiazol 155.

— thiazolin 137.

- thiodiazol 625.

thiodiazolthion 675.

thiotriazol 782. Methylanhalonin 472.

Methylanilino-benzoxazol 365.

brommethylthiazolin 363.

— formylpseudothiohydans toin 237.

iminodithiazol 535.

— methyloxazolin 362.

methylthiazolin 362.

- methylthiazolon 426. phenyliminothiodiazolin

— pyrrylendibenzoesāures anhydrid 283.

thiazolin 361.

– thiazolon 425.

Methyl-anisalrhodanin 303.

- anisisoaldoxim 105.

anthranil 45.

anthranildichlorid 45.

- antipyrylmorpholiniums hydroxyd 8.

benzalisoxazolon 213.

- benzaloxazolon 213.

- benzalrhodanin 272. – benzaminophenyloxdis azolon 628.

— benzfurazan 570.

benzfurazanoxyd vgl. 740.

benzfuroxan vgl. 740.

benzisoaldoxim 22.

— benzisothiazolonearbons sauredioxyd 345.

benzisothiazolondioxyd

benzisoxazol 45.

benzisoxazolon 176. Methylbenzo-oxazin 48, 49.

– ozdiazol 570.

— oxdiazoloxyd vgl. 740.

 phenthiazin 81. selenodiazol 571.

- thiazin 49.

 thiazincarbonsäureäthylester 322.

- thiodiazindioxyd 571.

thiodiazol 570.

thiodiazolhydroxys methylat 570.

Methyl-benzoxazol 46, 47.

benzoxazolcarbonaăure

— benzoxazolcarbonsăureathylester 322.

 benzoxazolinylessigsāures athylester 319.

Methyl-benzoxazoliumhydroxvd 42.

benzoxazolon 178, 193. Methylbenzoxazolon-anil 193.

carbonsauremethylester

sulfonsaure 359.

Methylbenzoxazolthion 182.

Methylbenzovl- s. a. Toluvl-.

Methylbenzovi-isoxazol 213. mercaptothiodiazolthion

naphthodihydrooxazin 61.

oxdiazol 651.

phenmorpholin 36. thiodiazol 652.

thiodiazolsemicarbazon

Methyl-benzthiazol 46, 47. benzthiazoliumhydroxyd

Methylbenzthiazolon-imid

184, 193. nitrosimid 184.

tolylimid 193, 194.

Methylbenzthiazolthion 185. Methylbenzyl- s. a. Tolus benzyl-.

Methylbenzyl-furylpyrimidon **6**57.

– isoxazolon 211.

 ketoximcarbonsāure. hydrid 210.

oxazolin 53. oxdiazol 576.

thiazolidonimid 149.

thiazolonbenzylimid 161.

tolamidin 595. Methylberberin 502.

Methylbisdimethylaminophenthiazin bishydroxymethylat 395.

phenylbenzooxazin 407. Methylbismethylendioxy-

naphthoisochinolinium. hydroxyd 555-556. oxodesdihydroberbin 558.

styrylpyridin 556.

Methyl-bisoxdiazolobenzol 801.

bisphenyliminothiodiazolidin 669.

bromathoxymethylendioxvisochinoliniumhydr. oxyd 481.

brombenzthiazolonimid 185.

Methylbromdimethoxymethy. lendioxyphenyl-furazan oxyd 766.

furoxan 786.

Methylbromdimethoxyphenylfurazanoxyd 618.

furoxan 618.

Methylbromlapazin 599. Methylbrommethoxymethylendioxy-athyltetra. hydroisochinolin 473.

— dihydroisochinolinium« hydroxyd 477.

isochinoliniumhydroxyd 480.

oxotetrahydroisochinolin 518.

tetrahydroisochinolin 471. Methylbrommethoxyphenylfurazan 610.

furazanoxyd 610.

· furoxan 610.

Methylbrommethylendioxy. phenyl-furazan 762.

furazanoxyd 762 furoxan 762.

Methylbrom-methylthiazos lidonimid 151.

oxoathyltetrahydrofuryls brommethylhydantoin

- oxymethylendioxyisos chinoliniumhydroxyd 478.

phenylthiazolin 51. tarkoninsaure 480.

Methyl-camphanmorpholin 20.

camphanolon, Oximanhydrid 22

camphenmorpholin 22. campherimidsulfonsaure,

Sultam 22. camphersulfamid, Anhydrid 22.

cantharidinimid 259.

carbonylsalicylamid 262. carboxyaminoindolcarbons saureanhydrid 683.

carboxybenzoylpyrrol 219. carboxybenzylisoxazolon 347.

carboxyphenyloxdiazol 710.

chinolinooxdiazol vgl. 777. - chinolyloxdiazol 777.

Methylchinoxalino-isocumarin

phenoxazin 778. phenoxazinhydroxyphenylat 779.

Methyl-chinoxaloncarbon sauremethylanilidoxyd vgl. 720.

chlormethoxyphenylfurazan 610.

cinnamalisoxazolon 217. cinnamalrhodanin 278.

cumaronindolindigo 283. cumaronochinoxalin 597.

cumazonsăure 323. cuminiscaldoxim 37.

cyanthiazolonacetimid 337.

Methyl-desoxybenzoinoximcarbonsaure, Anhydrid

- desoxyberberin 492.

diāthoxyphenylisoxazol

diaminophenthiazin 392.

— dibenzophenoxazin 89, 90. — dibenzophenthiazin 86.

 — difurazanobenzol 801. — difurylchinoxalin 745.

— difurvltriazin 790.

- diglykolsäureimid 251.

Methyldihydro-berberin 492. - dithiazin 460.

– naphthooxazinvgl. Methylnaphthodihydrooxazin. oxazin 13.

thiazin 13.

Methyldimethoxymethylendioxy-berbiniumhydroxyd 489, 490.

— naphthoisochinolinium= hydroxyd 493.

– oxodesdihydroberbin 521,

– phenylfurazan 765.

phenylfurazanoxyd 765.

phenylfuroxan 765. phenyloxdiazol 765.

Methyldimethoxyphenyl-furazan 617.

furazanoxyd 618.

– furoxan 618.

Methyldimethylamino-benzal rhodanin 433.

phenylbenzthiazol 377.

phenyliminooximinoathylisoxazolonoxim 287. Methyldimethylphenyloxdis

azol 577.

Methyldinitro-benzthiazolonimid 185.

phenthiazinhydroxyath. oxyphenylat 68.

phenthiazinoxyd 68.

 phenyloxdiazolon 627. Methyl-dioximinoathylisoxazolonoxim 287.

dioxothiazolidin 238.

 dioxymethylendioxytetras hydroisochinolin 474.

dioxyphenoxazimcarbons sauremethylbetain 438.

Methyldiphenyl-benzooxazin

dihydronaphthooxazin vgl. Methyldiphenylnaphtho: dihydrooxazin.

endothiotriazolin 774.

- naphthodihydrooxazin 91.

oxazol 79.

oxdiazolidon 639.

- thiazol 79.

Methyldiphenyl-triazoloxyd vgl. 777.

triazolyloxdiazol 805. **Methyldithionthiodiaz**olidin

Methylen-aminomethylthioformaldin 460.

azur 394 Anm. benzthiazolin 47.

bisdimethylisoxazol 741.

- bishydrokotarnin 768.

 bismethoxymethylendis oxymethyltetrahydroisochinolin 768.

 bismethylisoxazolon 754. bismethylmethoxymethys lendioxytetrahydroisochinolin 768.

– bisphenyloxdiazolon 803. Methylenblau 393.

Methylenblau B 395.

BG 395.

Methylencinchoninsäure 212. Methylendioxy-acetoxychins aldin 482.

acetoxymethylchinolin 482.

athvistilbazol 467.

anthranil 540. Methylendioxybenzal- s. Pi-

peronyliden - . Methylendioxybenzisoxazol 540.

Methylendioxybenzyl-s. Piperonyl-.

Methylendioxy-chinaldin 466. dibenzophenazin 749.

Methylendioxydimethoxyacetylbenzaltetrahydroisochinolin vgl. 524.

butyrylbenzaltetrahydroisochinolin vgl. 524.

formyl benzaltetrahydroisochinolin 496.

propionylbenzaltetra. hydroisochinolin vgl. 524. Methylendioxy-dimethylstilb=

azol 467. dimethyltetrahydroisos chinoliniumhydroxyd 464.

dioxoindolin 516.

dioxoisoindolin 516. hydrocarbostyril 503.

hydroisocarbostyril 503.

indophenin 516.

isatin 516. – isochinolin 466.

Methylendioxymethyl-acetonyltetrahydroisochinolin 5Õ5.

athyltetrahydroisochino liniumhydroxyd 464.

chinolin 466.

Methylendioxymethyldihydroisochinolinium= hydroxyd 465.

dimethoxyphthalidyltetrahydroisochinolin 544.

Methylendioxymethylendioxymethylaminonaph= thylbenzaldehyd 555 bis 556.

Methylendioxymethyl-phens acyltetrahydroisochinolin 507.

stilbazol 467.

tetrahydroisochinolin 464. Methylendioxymethyltetra-

hydroisochinolyl-malon: säurediäthylester 528.

phenylessigsäureäthyl= ester 527.

Methylendioxyoxo-acetyl= tetrahydroisochinolin

äthyltetrahydroisochinolin 504.

dimethoxyphthalidyltetrahydroisochinolin 504, 505. methyltetrahydroisochino-

lin 504.

phenyltetrahydroisochis nolin 504.

tetrahydrochinolin 503. tetrahydroisochinolin 503.

Methylendioxy-phenanthrenochinoxalin 749.

phenanthrophenazin 749. Methylendioxyphenyl-athyle pyridyläthylen 467.

benzochinolin 469. benzochinolinear bonsäure

528. benzocinchoninsaure 528.

benzotriazin 790.

benzylisoxazolin vgl. 540. bisathylmethylindolyl=

methan 749. — bismethyläthylindolyl≠ methan 749.

bismethylindolylmethan

bisoxomethylphenylpyrazolinylmethan 804.

bisphenyloxomethylpyrazolinylmethan 804.

chinolyläthylen 468. dicyanglutaconsaureimid 532.

dimethylpyridyläthylen

isoxazolonoxim 553. methylchinolyläthylen

methylpyridyläthylen 467. phenylpyridylathylen 468.

piperidyläthan 464.

Methylendioxyphenyl-piperos nylbenzimidazol 743.

pyrazolinearbonsäureamid 742.

- pyridyläthylen 467.

stilbazol 468.

Methylendioxy-phthalsaures imid 516.

phthalsauremethylimid 516.

– stilbazol 467.

stilbazoldibromid 466.

 stilbazolin 464. - stvrylchinolin 468.

Methylen-disaccharin 173.

grün 399.

- hippursäure 142. – nitrohippursäure 142.

— rot vgl. 503. violett 414.

Methyl-formothialdin 460. formylphenylnitromethyls isobenzaldoxim 33.

- furazancarbonsäure 707. – furazancarbonsäureamid

707.

 furazancarbonsäureoxyd 707.

– furfurin 764.

- furfurisoaldoxim 463.

furfurylidenbarbitursäure

– furfurylidenisoxazolon 503. – furoxancarbonsāure 707.

— furoxancarbonsäureäthyls ester 707.

 furylfurfurylbenzimidazol 579.

- furylpyrimidon 650.

homopiperonylchinolon

– hydrastallylimid 537. — hydrasteinoxim, Anhydrid

552. hydrasteinphenylhydra

azon, Anhydrid 759. - hydrastimid 536.

 hydrastimidhydroxys methylat 536.

- hydrastisoamylimid 536. hydrazinophenyloxdiazos

lon 628. - hydrokotarnin 471.

hydrokotarninhydroxys methylat 471.

- hydrokotarninoxyd 471. hydroxymercurimethyls

dihydrooxazin 458. - hyosciniumhydroxyd 103. Methylimino-dihydrobenzooxazin 186.

- dihydrobenzothiazin 188. dimethylthiodiazolin 630.

- methylthiodiagolfn 626, 629.

107

Methylimino-phenylthiodiazolin 647, 648.

thiodiazolin 625, 626.

— thionmethyldithiazolidin

thionthiodiazolidin 675. thiotriazolin 782.

Methyl-indoldicarbonsäure anhydrid 277.

isatosăure 267.

isatosäureanhydrid 265. 267.

isoacetaldoxim 3.

isoacetoxim 3.

isoanisaldoxim 105.

isobenzaldoxim 22

isochinophthalon 229. isocinchonicin 582, 583.

isocuminaldoxim 37

— isofurfuraldoxim 463. — isohexylisoxazol 20.

- isoönanthaldoxim 11.

Methylisopropyliden-isoxazolon 167.

tetrahydrophenmorpholin

Methylisopropylphenacylfurazanoxyd, Oxim 654.

furoxanoxim 654. Methylisopropylphenoxy- s. Carvacroxy-, Thymoxy-

Methyl-isopseudocinchonicin 582, 583.

isosalicylaldoxim 104.

isothiophenaldoxim 463.

isoxazol 16. isoxazolcarbonsaure 315.

Methylisoxazolcarbonsaureamid 315, 316.

anilid 315, 316. methylester 315, 316.

Methyl-isoxazoldicarbonsaure **327.**

isoxazoldicarbonsăure diathylester 327.

isoxazolin 12. isoxazolon 157.

isoxazolonacetimid 158.

isoxazoloncarbonsăure: athylester 332, 336.

– isoxazolonimid 157.

 jodmethoxymethylendis oxyisochinoliniumhydroxyd 481.

jodoxymethylendioxyisochinoliniumhydroxyd

lapazin 599.

- leukothionin 392.

Methylmercapto-benzothiazin

benzthiazol 109.

diphenylthiodiazolin 604.

endothiodiphenyltriazolin 780.

Methylmercapto-methylnaphs thylthiodiazolin 601.

methylthiazolin 94.

methylthiodiazolthion 694.

- methyltolylthiodiazolin 601.

naphthothiazol vgl. 115.

naphthylthiodiazolthion

Methylmercaptophenyl-iminophenylthiodiazolin 692.

iminotolylthiodiazolin 693. oxdiazolon 690.

thiodiazolin 600.

thiodiazolon 692.

thiodiazolthion 695. tolylthiodiazolin 605.

Methylmercapto-thiazolin 94. - thiodiazolthion 678, 693.

 tolyliminophenylthios diazolin 692.

tolylthiodiazolon 692.

tolylthiodiazolthion 699. trimethyldihydrothiazin

Methylmethoxy-athoxymethylendioxytetra-

hydroisochinolin 485. benzaloxazolon 293. Methylmethoxymethylendis oxy s. a. Methoxy

methylendioxymethyl-. Methylmethoxymethylendis oxy-athylmercaptotetra-

hydroisochinolin 485. oxotetrahydrochinolin 518.

oxotetrahydroisochinolin 518.

phenylfurazanoxyd 765. phenylfuroxan 765.

phenyltetrahydroisochinolin 482.

Methylmethoxyphenyl-furazan 609.

furazanoxyd 610.

- furoxan 610.

oxazolin 113. oxdiazol 609.

oxdiazolin 607.

Methylmethylaminophens thiazim 392.

Methylmethylendioxy-aces tonvltetrahydroisochinolin 505.

dihydroisochinolinium = hydroxyd 465.

dimethoxyphthalidyltetrahydroisochinolin 544.

oxotetrahydroisochinolin

phenacyltetrahydroisochinolin 507.

phenylfurazan 761. phenylfurazanoxyd 761.

phenylfuroxan 761.

Methylmethylendioxy-phenyls | Methylnitro-methylendioxys oxdiazol 761.

phenylthiazolidonanil 540.

— styrylchinolin 468

- tetrahydroisochinolin 464. Methylmethylendio..ytetrahydroisochinolyl-malon-

saurediathylester 528. — phenylessigsäureäthylester

Methylmethylimino-thiodis azolin 626.

- thiondithiazolidin 512.

Methylmethylmercaptoacetylisoharnstoff 234.

thiodiazolthion 694. Methyl-methylpentenyls

isoxazol 20.

methylphenyltriazolyl= oxdiazol 805.

— morpholin 6.

- morpholon 143. – naphthalanmorpholin 54. Methylnaphtho-dihydros

oxazin 60, 61. — dihydrooxazincarbon=

săureanilid 61. — dihydrooxazinhydroxys

methylat 61.

 imidazoloxyd vgl. 579. morpholin 61.

— morpholon 216.

 oxazol 69. – thiazol 68, 69.

Methylnaphthsultam 60. Methylnaphthyl-oxazolin 70,

oxdiazol 580.

– oxdiazolin 580.

- oxdiazolon 627.

— oxdiazolthion 629.

thiazolin 71.

Methylnarkotimid 538. Methylnitro-benzalisoxazolon Ž13.

benzalrhodanin 274, 276.

 dimethoxymethylens dioxyphenylfurazanoxyd 766.

 dimethoxymethylens dioxyphenylfuroxan 766.

dimethoxyphenylfurazans oxyd 618.

dimethoxyphenylfuroxan

isobenzaldoxim 28, 29, 31.

– methoxyphenylfurazan

– methoxyphenylfurazanoxyd 611.

methoxyphenylfuroxan

methylendioxyphenyls furazan 762.

phenylfurazanoxyd 762.

methylendioxyphenyl= furoxan 762

phenyloxazol 58.

phenyloxazolin 51.

 phenyloxdiazol 575, 576. phenyloxdiazolin 572.

phenyloxdiazolon 627.

saccharin 175.

Methyl-nitrosaminophenyl* mercaptotolylthiodis azolthion 700.

- nitrosiminothiazolin 156.

- norisonarkotin 550.

 önanthisoaldoxim. 11. – oxazolcarbonsäure 316.

– oxazolidin 3. 9.

Methyloxazolidon-athoxy= anil 145.

- anil 144.

- dimethylanil 144. – imid 144.

— methoxyanil 144. – tolylimid 144.

Methyl-oxazolidylessigsäures athylester 315.

oxazolin 13. oxdiazolcarbonsaure 707.

oxdiazolcarbonsăure äthylester 706.

oxdiazolylbenzolazo: naphthylamin 733.

oxidonortropanol 96, 99. Methyloximino-acetyl=

isoxazolonoxim 286. äthylisoxazolonoxim 257.

benzolazoacetylisoxazolon: oxim 452.

phenyläthylisoxazolon 276.

phenylhydrazonoathyl= isoxazolonoxim 287.

pseudothiohydantoin 286. Methyloxoathyltetrahydrofuryl-methylenhydantoin 689.

methylimidazol 633, 636. Methyl-oxomethyliminos

dithiazolidin 510. oxophenyliminothio=

diazolidin 668. oxyathylisopropyliden: tetrahydrophenmorpholin 22.

oxyathylthiazol 96.

oxyanilinophenylbenz: thiazol 377.

oxybenzyloxdiazol 611. Methyloxybismethylendioxydihydronaphthoisochinolin 555--556.

hexahvdronaphthoiso. chinolin 556. Methyloxychinoxalonoxyd

vgl. 702.

Methyloxydihydro-acridylbenzoesaure, Lacton 230.

chinolinearbonsaure. Lacton 212.

Methyloxydimethoxyme= thylendioxy-dihydronaphthoisochinolin 493.

hexahydronaphthoiso= chinolin 496.

Methyloxyisobenzaldoxim 105; s.a. 104.

Methyloxymethoxymethylens dioxy-dihydroisochinolin

- tetrahydroisochinolin 475. Methyloxymethylendioxy. dihydroisochinolinium= hydroxyd 474.

 isochinoliniumhydroxyd 477.

tetrahydroisochinolin 465. Methyloxy-methylphenyls oxdiazol 611, 612

oxoathyltetrahydrofuryl= methylhydantoin 689.

oxoindolooxazin 702. phenylbenzthiazol 119.

phenyloxazolin 112. phenyloxdiazol 609.

Methylpentenylisoxazol 20. Methylphenacyl-furazan 654; s. a. 870.

furazanoxyd, Oxim und Oximacetat 653.

furoxanoxim 653.

 furoxanoximacetat 653. oxdiazol 654; s. a. 870.

Methyl-phenanthrenooxazol 81.

phenmorpholin 34, 36. Methylphenmorpholin-carbon-

säureamid 36. carbonsăureanilid 36.

thiocarbonsāureamid 36. thiocarbonsäureanilid 36.

Methyl-phenmorpholon 191, 195.

phenoxazin 70.

phenoxazinchinon 278.

phenthiazin 65. phenthiazindioxyd 65.

Methylphenyl-acetyloxdiazos lin 573

äthylenisothioharnstoff 361.

aminophenylbenzoxazol 386.

benzoheptoxdiazin 594. benzoxazol 75.

benzoyloxazolidin 37.

benzoyloxdiazolin 573. benzthiazol 76.

biazolin 561.

carboxybenzylisoxazol 326.

dihydrooxazin 52.

Methyl-phenyldihydrothiaziniumhydroxyd 50.

phenylenisothioharnstoff

Methylphenyl-furazanoxyd

furfurylidenpyrazolon 650.

- furoxan 576 - furylpyrazolin 567.

— hydrazonoäthylisoxazolon=

oxim 257. iminooximinoathylisox=

azolonoxim 287. – iminothiodiazolin 626.

— isopropylphenyltriazolyloxdiazol 806.

isoxazol 57.

— isoxazolazobenzolazoacetessigsäureäthylester 454. - isoxazolcarbonsāure 324.

– isoxazolon 202.

- isoxazolonimid 210.

mercaptoendoxytriazolin vgl. 779.

Methylphenylmethoxyphenyloxdiazolidon 701. triazolyloxdiazol 807.

Methylphenylmethylendioxy: phenyl-cyanpyridin 528.

 nicotinsăurenitril 528. - pyridincarbonsăurenitril

Methylphenylmethyl-mercaptoendoxytriazolin 780.

– oxdiazolyktriazok 805. — triazolyloxdiazol 805.

Methylphenylnitrophenyloxdiazolidon 640.

 phthalidylpyrazol 659. Methylphenyl-oxazol 57, 58.

– oxazolidin 35. 37.

- oxazolin 51. - oxazolon 210.

528.

- oxdiazol 575. - oxdiazolin 561, 572.

- oxdiazolon 626.

- oxdiazolonanil 627.

oxdiazolonimid 627. – oxdiazolthion 628.

oxyphenylpyrazolcarbon; saure, Lacton 655.

phenylenisoharnstoff 365. phenyloxdiazolyltriazol

— piperonylidenpyrazolon

pseudothiohydantoin 250. - pyrazolofurazan 794.

 pyrazolonazobenzolazomethylphenylisoxazol 454.

rhodanin 251.

- selenazol 58.

sélenazolcarbonsaure 324.

Methylphenyl-styryltriazolyloxdiazol 806.

taurocarbaminsaure, Ans hvdrid 147.

thiazol 58.

thiazolcarbonsăure 324.

– thiazolin 51. -- thiazolonanil 161.

thiazolonimid 204.

thiodiazolidonanil 622.

thiodiazolonacetimid 648. thiodiazolonimid 648.

thiuret 535.

triazoloxyd vgl. 772. Methylphthalidyliden-isox

azolon 516. - methylchinolin 229.

pyrrolenin 218, 219. Methyl-phthalsauresulfinid

phthalyltartrimid 517. Methylpiperonyliden-

diacetonalkamin 474. - indolenin 468.

- isoxazolon 541.

- rhodanin 542.

Methyl-propylisoxazol 19. pseudoselenohydantoin

pseudothiohydantoin 235,

pyrazoisocumarazon 655.

pyriculin 17. pyridylisoxazol 576.

pyridyloxdiazol 774. pyrrolenphthalid 218, 219.

rhodanin 243, 251. rhodaninessigsaure 251.

rhodaninsäure 251.

rhodim 158.

saccharin 107, 171, 192. saccharinearbonsăure 342.

salicylalisoxazolon 293.

- salicylisoaldoxim 104.

 scopolaminiumhydroxyd 103.

- scopolin 99.

 scopoliniumhydroxyd 99. selenazolidonimid 152.

selenazolin 13.

selenazolonimid 161. styryloxazolin 59.

styryloxdiazol 578.

tarkoninsaure 478. tetrahydroberberin 491.

tetrahydroberberiniumhydroxyd 490.

thialdin 462. thiazol 16.

thiazolcarbonsaure 316.

thiazoldicarbonsaure 327. Methylthiazolidon-athylimid 147.

allylimid 147.

Methylthiazolidon-anil 147.

azin 149.

benzylimid 148. imid 137, 146.

isoamylimid 147. methylimid 146.

naphthylhydrazon 148. naphthylimid 148.

phenylhydrazon 148.

propylimid 147.

tolylhydrazon 148. tolvlimid 147, 148.

Methyl-thiazolin 13. thiazolon 158.

Methylthiazolon-acetimid 159.

allylimid 159. anil 159.

- carbonsăure 337.

carbonsäureäthylester 338.

hydrazon 156.

imid 155, 158, 159, 162. imidthiocarbonsaureanilid 160.

– imidthiocarbonsāure: benzylesteranil 160.

imidthiocarbonsauremethylanilid 160.

methylimid 156, 159. tolylimid 159.

Methyl-thiazolthion 161.

thiazolthioncarbonsaure

thiazolylessigsäure 317. thienylformaldehydisoxim

463 Methylthio- s. a. Methyl= mercapto-

Methylthio-carbamidsaureazid 782 Anm.

diazol 564.

diazolcarbonsaure 706. Methylthiodiazolon-allylimid

626, 629. anil 626, 630.

imid 626, 629. – methvlimid 626, 629.

Methyl-thiodiazolthionsulfonsaure 725

thioformaldin 460.

thiondihydrobenzothiazin

thionolin 413.

thiophenisoaldoxim 463.

thiophenmorpholon 195. thiothiazolidon 143, 152.

thioureidophenyloxdi. azolon 628.

thiuret 509.

tolubenzylthiazolin 54.

toluidinomethylthiazolin 362.

tolylisoxagolonimid 211. tolyloxazolin 53.

tolyloxdiazolin 573.

tolyloxdiazol 576.

Methyl-tolylpseudothiohydans | Monooxyverbindungen der toin 250.

tolylthiazolin 53.

 trichloroxyāthyloxdiazol 602.

triphenazinoxazin 778.

- triphendioxazin 747. triphenoxazinphenylazo-

niumhydroxyd 779.

- ureidophenyloxdiazolon

- vanillalisoxazolon 304.

– vanillalrhodanin 310. — xylylthiazolin 54.

Metoxazin (Bezeichnung) 15.

Modernviolett 442. Modernviolett N 439.

Monoamine der Heteroklasse 1 O, 1 N 361.

der Heteroklasse 2 O, 1 N 534. - der Heteroklasse 1 O, 2 N

Monocarbonsauren der Heteroklasse 10, 1N 315.

der Heteroklasse 2 O. 1 N 527.

- der Heteroklasse 1 O, 2 N 705.

- der Heteroklasse 2 O. 2 N 758.

- der Heteroklasse 1 O, 3 N 787.

Monooxoverbindungen der Heteroklasse i O, 1 N

– der Heteroklasse 20, 1 N

– der Heteroklasse 3 O, 1 N **540.**

— der Heteroklasse 4 O, 1 N

- der Heteroklasse 1 O, 2 N 621.

– der Heteroklasse 2 O, 2 N

der Heteroklasse 4 O. 2 N

— der Heteroklasse 1 O. 3 N

- der Heteroklasse 2 O, 3 N

– der Heteroklasse 4 O. 3 N

792.

- der Heteroklasse 1 O. 4 N ·796.

Monooxyverbindungen der Heteroklasse 1 O, 1 N 93. - der Heteroklasse 2 O, 1 N

469. der Heteroklasse 4 O. 1 N

- der Heteroklasse 1 O, 2 N 600.

Heteroklasse 20, 2N 750.

der Heteroklasse 3 O, 2 N der Heteroklasse 1 O, 3 N

779.

der Heteroklasse 4 O, 3 N 792.

der Heteroklasse 1 O, 5 N 807.

Monosulfonsauren der Heteroklasse 1 O, 1 N 355.

Morphin vgl. 131. Morpholin 5.

Morpholinearbonsaure-athyl= ester 7.

amid 7.

Morpholyl-hydrazin 8. - semicarbazid 9, 125. Muscarin (Farbstoff) 420.

N.

Naphth- s. a. Benzo- und Naphtho-.

Naphthalaldehydsäureoxim,

Anhydrid 218. Naphthalanmorpholin 54. Naphthaldoximcarbonsaure,

Anhydrid 218. Naphthalinazo-methyls isoxazolon 256.

oxymethylisoxazol 256. Naphthenylnaphthamidoxim

Naphthisatosaureanhydrid 278.

Naphtho- s. a. Benzo- und Naphth-.

Naphtho-furazan 578. – furazancarbonsäure 711.

- furazanoxyd vgl. 742. – furoxan vgl. 742.

- isochinophthalon 231.

Naphthol-blau R 383. violett s. Meldolablau.

Naphtho-morpholon 216. - oxazol 62.

- oxazolonanil 214, 215.

 oxazolthion 215. - oxdiazol 578.

— oxdiazolcarbonsāure 711.

– oxdiazoloxyd vgl. 742. phenazoxin (Bezeichnung)

80, 81.

phenazoxon s. Naphthos phenoxazon.

phenazthionium (Bezeichs nung) 80 Anm., 81 Anm. phenoxazin (Bezeichnung)

81; vgl. a. 80. phenoxazon 121, 122.

selenodiazol 579.

- thiazol 62.

Naphtho-thiazolon 215.

thiazolonimid 215, 216. thiazolthion 215, 216.

thiodiazol 578.

Naphthoxazol 62, Naphthoxymethylbenzoxazol

110. Naphthsultam 59.

Naphtheultam-disulfonsäure

trisulfonsăure 357. Naphthyl-acetonyloxdiazol 657.

acetylpseudothiohydantoin 241

Naphthylaminazoathenyls benzamidoxim 733.

Naphthylamino-benzooxazin 191.

brommethylthiazolin 151. bromphenylthiodiazolon

methylthiazolin 148.

naphthylthiodiazolon 673. oxdiazolon 666.

oxdiazolthion 666.

phenylthiodiazolon 670.

thiodiazolon 673. tolylthiodiazolon 672.

Naphthylamin-sulfonsäure, Sultam 59.

tetrasulfonsaure, Sultam 357.

trisulfonsaure, Sultam 356. Naphthyl-anilinothiodiazolon 673, 674.

anilinothiodiazolthion 677.

anisisoaldoxim 106.

benzalpseudothiohydan= toin 271.

benzalrhodanin 273. benzisoaldoxim 26.

benzisoxazol 83.

benzoylmercaptothiodiazolthion 700.

cantharidinimid 260. chlormethyloxazolidon

145. dihydrothiazin 70.

dioxotetrahydrothiazin

diphenylendothiotriazolins hydroxyathylat 776, 777. dithionthiodiazolidin 679.

Naphthylen-diamindisulfons saure, Sultam 448.

furazanoxyd vgl. 587.

- furoxan vgl. 587. Naphthyl-furfurylidens rhodanin 515.

hydrazinomethylthiazolin 148.

- hvdrokotarnin 484.

- iminothionoxdiazolidin 666.

Naphthyl-indoxazen 83.
— isoanisaldoxim 106.

- isobenzaldoxim 26.

isosalicylaldoxim 105.mercaptomethylthios

diazolin 622.

mercaptothiodiazolin 621.
mercaptothiodiazolthion

- mercaptothiodiazoit 679.

- methylaminothiodiazolon 674. - methylmercantomethyls

— methylmercaptomethyls thiodiazolin 601.

 methylmercaptothiodiazolthion 701.

— methyloxdiazolon 627.

methyloxdiazolthion 629.
naphthylaminothios

diazolon 673. — nitroisobenzaldoxim 30.

— oxazolidon 136.

— oxazolin 70.

— oxdiazolon 655. — oxoiminooxdiazolidin 666.

- oxoiminothiodiazolidin 673.

 oxomethyliminothiodiazolidin 674.

oxonaphthyliminothios diazolidin 673.

 oxophenyliminothiodiazolidin 673, 674.

 phenylendothiothiodiazolin 742.

 phenyliminothionthiodiazolidin 677.

— phenyloxdiazolon 647.

phenyloxdiazolthion 647.
 pseudothiohydantoin 237,

241; s. a. 870. — rhodanin 244.

— salicylisoaldoxim 105. — thiazolidon 139.

— thiazolidonanil 139.

thiazolidonnaphthylimid
 139.

— thiazolin 70.

Naphthylthio-s.a. Naphthylmercapto-.

Naphthyl-thiodiazolthions sulfonsaure 725.

thionmethylthiodiazolidin
 622.

— thionthiodiazolidin 621.

— thiothiazolidon 141.

— thiuret 509.
Narcein-imid 538.

— oxim, Anhydrid 553.

— phenylhydrazon, Anhydrid 759.

Narceonsaure-imid 526.

— oxim, Anhydrid 552.

— phenylhydrazon, Anhydrid 757.

Narkotin 547, 550.

Narkotin-hydroxyāthylat 550.

hydroxymethylat 549;s. a. 550.

— sāure, Kaliumsalz 548. — sulfonsāure 552.

Nartinsäure 480.

Narthisaure 480. Neu-blau B 406.

— blau R 383.

echtblau 410.indigblau 410.

— methylenblau GG 404.

Nilblau A 404. — 2 B 405.

Nitro-acetāthenylbenzamidsoxim 653.

oxim vos. - acetaminobenzophenox

azon 418.
acetaminoisophthalsäure,
Anhydrid 346.

- acetylanthranil 207, 208.

acetylanthranilcarbons
 säure 346.

 acetylanthranilsäure, Anhydrid 207, 208.

äthoxyäthyloxdiazin 602.
äthoxymethylisoxazol 95.

— äthylbenzisoaldoxim 30, 31.

äthylbenzthiazolon 185.
 äthylidenbenzamidoxim

— äthylisobenzaldoxim 30, 31.

— āthylsaccharin 175.

 aminobenzophenoxazon 418.

— aminoformylisobenzaldoxim 29, 31, 33.

aminomethylnaphthooxs
 azol 374.

aminonaphthyloxyessigs
 säure, Lactam 216.

— anilinobenzthiazol 185.

 benzalaminomercaptophenylthiodiazolthion 698.

 benzalcarbamidoxim 29, 31, 33.

benzaldoximperoxyd 31.
benzalrhodanin 274, 275.

 benzalrhodaninessigsäure 275.

— benzazoxazin 569.

— benzenylbenzamidoxim 588.

— benzfurazan 569. — benzilam 89.

benziscaldoximearbons
 säureamid 29, 31, 33.
 benzoesäuresulfinid 175.

Nitrobenzolazomethyl-nitrophenylisoxazol 454.

— phenylisoxazol 454. Nitro-benzolazooxoisoxazos linylessigaäureäthylester 350

- benzooxdiazin 569.

benzooxdiazincarbonsäures
 äthylester 708.

benzophenoxazon 122.
benzothiodiazol 568.

benzoxazolon 181.

benzoxazoloncarbonsăure
 344.

benzoxazolonsulfonsāure
 358.

Nitrobenzoyl-anthranil 222.

— anthranilsäure, Anhydrid 222.

benzoxazolon 178.

oxazolidon 142.

phenoxazin 228.

— phenthiazin 228.

Nitrobenz-thiazol 44.
— thiazolon 185.

— thiazolon 185.

Nitrobenzyl-anisisoaldoxim 107.

benzisosldoxim 25, 29, 30, 31.

— isoanisaldoxim 107.

isobenzaldoxim 25, 29, 30, 31.

— isozimtaldoxim 48.

 nitroisobenzaldoxim 29,30, 32.

— saccharin 173.

 zimtisoaldoxim 48.
 Nitro-bisdiāthylaminophenazthioniumhydroxyd 399.

 bisdimethylaminophenazthioniumhydroxyd 399.
 carbonylbenzamidoxim

644. — chloräthylidenbenzamid«

oxim 573.
— chlormethyloxazolidon

145.
— dehydrothiotoluidin 377.

dibenzophenoxazin 88.
 dimethyltolylbenzthiazol

— diphenylbenzazoxazin 580.

- diphenylbenzooxdiazin 580.

formylphenylisobenzs
 aldoxim 30, 32.
 Nitroindoxazencarbonsäure-

äthylester 319.
— methylester 319.

Nitro-isatosäureanhydrid 266.

— isobenzaldoximcarbons

saureamid 29, 31, 33.

isodehydrothioxylidin 378.
isonarkotin 551.

— isopropylisobenzaldoxim

- isoxazol 14.

Nitro-kryptopin 523.
— methoxybenzooxdiazol

vgl. 603.

methoxybenzylisobenzaldoxim 107.

methoxyisoxazolylpropions
 säure 329.

Nitromethyl-aminophenylbenzthiazol 377.

— benzfurazan 570.

- benzisoaldoxim 28, 29, 31.

— benzooxdiazin 572.

benzooxdiazinearbonsäureathylester 709.

— benzoxazolon 572.

benzoxazolonsulfonsāure
 359.

— benzthiazol 47.

Nitromethylen-blau 399.

dioxyoxomethyltetras
 hydroisochinolin 505.
 hippursäure 142.

Nitromethyl-furazanoxyd 564.

furoxan 564.

hydrastimid 537.

hydrastimidhydroxysmethylat 537.

isatosäureanhydrid 267.
isobenzaldoxim 28, 29, 31.

— isoxenzandoxim . — isoxazolon 158.

 methylendioxyoxotetrahydroisochinolin 505.

— methylformylphenylisobenzaldoxim 33.

— phenmorpholin 37. — phenylisoxazol 57.

— saccharin 175.

Nitron (Bezeichnung) 1 Anm. Nitro-naphthooxazol 62.

— naphthsultamsulfonsäure 355.

naphthylamindisulfonsaure, Sultam 355.

- naphthylisobenzaldoxim 30.

Nitronformel der Isoxime 1. Nitro-nitrobenzenylbenzamidsoxim 589.

nitrobenzylisobenz aldoxim 29, 30, 32.

— nitrophenylbenzazoxazin 580, 581.

— nitrophenylbenzooxdiazin 580, 581.

— oxazolidon 136.

— oxotetrahydrooxazin 142. Nitrooxy-benzoxazolcarbon

saure 344.

benzylhydrokotarnin 487.
 dibenzophenoxazin 88.

— dihydrodibenzophenoxazin 84.

dioxodihydrobenzooxdis
 azol vgl. 703.

- hydrastinin 505.

BEILSTEIN'S Handbuch. 4. Aufl. XXVII.

Nitrooxy-methyldibenzophensoxazin 89.

— methylisoxazol 158.

methylnaphthooxazol 116.

 oximinodimethylcyclohexenylisobenzaldoxim 29, 30, 32.

Nitro-phenacylfurazanoxyd 653.

653. – phenacylfuroxan 653.

— phenanthrenofurazan 597.

— phenoxazin 63.

Nitrophenoxazin-carbons saure 325.

— disulfonsäure 357.

— sulfonsäure 355.

Nitrophenthiazin-carbons saure 325.

— oxyd 67.

— sulfonsäure 355, 356.

Nitrophenyl-acetonyloxdiazol 653.

anilinothiodiazolon 671.
benzazoxazin 580.

- benzisoaldoxim 29, 30.

benzisothiazoldioxyd 72.
benzooxdiazin 589.

benzoxazol 73.
benzthiazol 74.

— benzylbenzazoxazin 580.

— benzylbenzooxdiazin 580.

— dihydrooxazin 50. — furazanoxyd 575.

- furoxan 575.

hydrazonooxoisoxazolisnylessigsäureäthylester
 350.

— indoxazen 72.

— isobenzaldoxim 29, 30.

— isoxazol 56.

— methoxyphenylisoxazol 120.

methyloxdiazolon 627.
methylphenylphthalidyl

pyrazol 659.

Nitrophenylnitrophenyl-

benzazoxazin 581.

— benzooxdiazin 581.

— benzooxulazin 581. — isoxazol 78.

Nitrophenyl-oxazolin 47.

— oxdiazolon 644.

oxophenyliminothios diazolidin 671.

- pseudothiohydantoin 239; s.a. 870.

— saccharin 175.

saccharinanil 176.

Nitro-phthalylphenoxazin 284

284. — propionylanthranil 210.

propionylanthranilsäure,
 Anhydrid 210.

- propylisobenzaldoxim 30, 31.

Nitro-pyrroleninylidens phthalid 218.
— saccharin 175.

Nitrosimino-methylthiazolin
156.

methylthiazolinearbons
säureäthylester 338.
thiazolin 155.

Nitroso- s. a. Isonitroso- und Oximino-.

Nitrosoathylamino- s. Athylnitrosamino-.

Nitrosoanhalonin 472.

Nitrosoanilino- s. a. Phenylnitrosamino-.

Nitrosoanilino-methoxysphenylisoxazol 292.

— phenylisoxazol 203.

— tolylisoxazol 209.

Nitrosobenzylamino-s.a. Benzylnitrosamino-.

Nitrosobenzylamino-methoxysphenylisoxazol 293.

— phenylisoxazol 203.

— tolylisoxazol 209. Nitroso-blau 413.

- brommerochinen 165.

bromoxyāthylpiperidylsessigsāure, Lacton 165.

chlormethyloxazolidon
 145.

 chlormethylphenmorpholin 37.

— furfurin 764.

— isobutylaminophenyls isoxazol 202.

Nitrosomethoxyphenylsisoxazolon-anil 292.

benzylimid 293.

— phenylhydrazon 293. — tolylimid 293.

Nitrosomethylamino- s. Methylnitrosamino-.

Nitroso-methylendioxyoxotetrahydroisochinolin 505.

methylnaphthodihydrosoxazin 61.

— methylphenmorpholin 36.

morpholin 8.
naphthalanmorpholin 55.

— nitromethylphenmorpholin 37.

norscopolin 99.
oxazolidon 136.

paraldimin 461.phenylfurylpyrazolon 681.

Nitrosophenylhydrazinomethoxyphenylisoxazol 293.

- phenylisoxazol 203.

— tolylisoxazol 209.

Nitrosophenylisoxazolon-anil 203.

benzylimid 203.

54

850 Nitrosophenylisoxazolondimethylanil 203. isobutylimid 202. phenylhydrazon 203. tolylimid 203. Nitroso-phenylmorpholin 7. scopoligenin 99. thiazolonanil 156. thiazolonmethylimid 156. thienylindol vgl. 69. Nitrosotoluidino-methoxys phenylisoxazol 293. phenylisoxazol 203. tolylisoxazol 209. Nitrosotolylisoxazolon-anil benzylimid 209. dimethylanil 209. phenylhydrazon 209. tolylimid 209. Nitrosotrimethyl-athyltetra= hydrooxazin 12. isopropyltetrahydrooxazin 12. phenyltetrahydrooxazin 38. tetrahydrooxazin 10. Nitrosoxylidino-phenylisoxazol 203 tolylisoxazol 209. Nitro-styrylnaphthothiazol tetraäthylthionin 399. - tetramethylthionin 399. Nitrotolylanilinoformylbenzazoxazin 582. benzooxdiazin 582. Nitrotolyl-benzazoxazin 581. benzisoaldoxim 29, 30. benzooxdiazin 581. isobenzaldoxim 29, 30. Nitrotrimethylphenylisobenzaldoxim 30. 32. Nomenklatur: Benzfüroxan 740. Benzisothiazol 39, 42, — Cumarazin 44. - Dinaphthazthionium 86 Anm., 87 Anm. - Furazan 562. - Isatosäure 264. Isonaphthophenasoxonium 80. Isothiazol 15. Isoxazolin 12. - Kaffolid 786. – Metathiazin 15. Metoxazin 15. Naphthophenasthionium 80 Ann., 81 Anm.

- Nitron 1 Anm.

- Oxasin 15.

- Oxazol 15.

- Oxazolin 12.

- Orthoxazin 15.

Nomenklatur: Oxdiazol 562. 564. Parathiazin 16. - Paroxazin 16. - Penthiazol 15. - Pentoxazol 15. - Phenoxazim 217. - Thiodiazol 562, 564. Nor-hydrastininhydroxys methylat 465. morphin vgl. 131. narceinoxim, Anhydrid oxyhydrastinin 503. pseudoscopin 99 Anm. scopin 99. - scopolin 96. Onanthisoaldoximearbons saureamid 11. Onanthothialdin 462. Opianin 547. Opiansaure-azin, Anhydrid oxim, Anhydrid 300. Opianyl-chinaldin 306. dimethylchinaldin 306. Orcirufamin 416. Orcirufin 131. Orcirufinäthvläther 131. Orthoxazin (Bezeichnung) 15. Oscin 96. Oxathylcamphenmorpholin Oxalsaurenitriloxyd, dimeres vgl. 758. Oxazin (Bezeichnung) 15, 16. Oxazinfarbstoffe, Konstitution 368. Oxazol (Bezeichnung) 15. Oxazolidon 135. Oxazolidon-anil 136. imid 135. Oxazolin (Bezeichnung) 12. Oxazomalonsāure vgl. 713. Oxdiazol (Bezeichnung) 562, Oxdiazol-carbonsaure 706. dicarbonsaure 713. Oxdiazolon-carbonsaure 718. carbonsaureamid 718. carbonsaureamidin 718. essigsaure 719. Oxdiazolyl-acetaldoxim 631. propionsaure 707. Oxido- s. a. Endoxy-. Oxido-bisdimethylaminophenyldiindolinyliden vgl. butyldiphenylpyrrol 80. carbonylbisphenylmethyl-pyrazol vgl. 797. diathylquecksilber 811.

Oxido-dibenzyltropinon 226. dihydrobenzophenazin 598. dimethylbenzimidazyl* evelohexancarbonsaure. Lactam 656. dimethylcyclohexandicarbonsaureimid 259. dimethylmethylbenzimidazyleyelohexancarbon= saure, Lactam 656. iminocycloheptanol 96, 99, Oxidoisopropylidenbis-bromphenylmethylpyrasol 795. methylbromphenylpyrazol 795. methylnitrophenylpyrazol methylphenylpyrazol 794. - methylphenylpyrazolbishydroxymethylat 795. methylphenylpyrazolhydroxymethylat 795. nitrophenylmethylpyrazol phenylmethylpyrazol 794. phenylmethylpyrazolbishydroxymethylat 795. phenylmethylpyrazolhydroxymethylat 795. Oxidomethyläthylidenbismethylphenylpyrazol 795. phenylmethylpyrazol 795. Oxido-methyldihydrobenzophenazin 598. methylnortropanol 96, 99. nortropanol 96. 99. tropanol 96, 99 ureidopiperazin vgl. 561. Oximino- s. s. Isonitroso-. Oximino-athylfurazan 631. athylnicotineaure, Anhydrid 648. benzylpicolinsaure, Anhydrid **65**6. carboxybenzyldiphenylenoxyd, Anhydrid 508. dihydrooxtriazin 783. dimethylpseudothiohydantoin 286. hydrazibutyrolacton vgl. **679.** Oximinomethyl-acetylisox= azolin 257. benzylpicolinsaure, Anhydrid 656. naphthoesaure, Anhydrid **218.** , oximinoacetylisoxazolonoxim 289. oximinosthylisoxazolin oximinoathylphenylpyrazol, Anhydrid vgl. 796. phenylbenzisoaldoxim 26.

- Oximinomethyl-phenylhydrazonoathylisoxazolin 257.
- phenylisobenzaldoxim 26. pseudothiohydantoin 286.
- tetrahydrobenzfurazan **632**.
- Oximino-oximinomethylisox= azolin 256.
- phenylhydrazinobrenztraubensäureoxim, Benzoylderivat 286.
- propylbenzoesäure, Anhys drid 210.
- pseudothiohydantoin 286. – thienvlindolenin 218.
- Oxo-acetaminodimethylbenzooxazin 427.
- acetaminophenylbenzooxazin 429.
- acetiminotetrahydrothis azin 247.
- acetyldihydrooxdiazindis carbonsaurediathylester
- acetyloximinophenylisox* azolin 270.
- Oxoathyl-benzooxazin 210.
- dihydrooxdiazindicarbonsäurediäthylester 721.
- iminoathyldithiazolidin 510.
- iminobromphenylthiodis azolidin 671.
- oximinophenylisoxazolin 270.
- phenyldihydrooxdiazin 651
- tetrahydrofurylmethylimidazol 632.
- Oxoallylimino-benzylthiodis azolidin 673.
- tetrahydrothiazin 247.
- Oxoamine der Heteroklasse 1 O, 1 N 425. der Heteroklasse 2 O, 1 N
- 535.
- der Heteroklasse 1 O, 2 N
- Oxoaminophenyl-benzooxazin
- dihydrothiodiazin 679. Oxoamylisoxazolin 164.
- Oxoazoverbindungen der Heteroklasse 1 O, 1 N 456
- der Heteroklasse 1 O, 2 N 734.
- Oxo-benzaldihydrofuranopyridin 222.
- bensalfurylpyrazolin 656.
 benziminophenylthiodisasolidin 669.
- benzisoxazolin 176.
- benzoisoxazolin 176.

- Oxo-benzolsulfaminophenyls benzooxazin 429.
- benzooxazin 198, 199, Oxobenzooxazin-aldoxim 271.
- carbonsaure 346.
- essigsäureäthylester 347. Oxobenzooxazinyl-benzoes
- säure 348. diphenylenoxyd 508.
- essigsäure 346.
- Oxobenzoxazolin 177.
- Oxobenzoxazolin-carbonsăure
- carbonsäuremethylester 343.
- Oxobenzovloximino-methylisoxazolin 255.
- phenylisoxazolin 270. Oxobenzyl-benzaloxazolin 226.
- benzooxazin 223.
- isoxazolincarbonsăures äthylester 347.
- Oxobismethylendioxyphenyldiacetyltetrahydrotriazin
- dibenzoyltetrahydrotriazin 793.
- dihydrotriazin 793.
 - imidazolin 770.
- tetrahydrotriazin 792. Oxobisoxymethyldihydros
- pyrano-chinolin 304. pyridin 299.
- Oxo-campherylbenzooxazin
- campherylidendihydrobenzooxazin 279.
- Oxocarbonsauren der Heteroklasse 1 O, 1 N 331.
- der Heteroklasse 2 O, 1 N
- der Heteroklasse 1 O, 2 N 718.
- der Heteroklasse 1 O, 4 N 798.
- Oxocarboxy-benzoylbenzooxazināthylester 351.
- methyliminophenyloxazolidin 246.
- phenylhydrazonophenyl* isoxazolin 270.
- phenylpyridinooxazin 720. Oxochinolyloxdiazolin 784. Oxochlorphenylimino-chlor-
- phenylthiodiazolidin 670. tolylthiodiazolidin 672
- Oxo-chromenochinolin 227 cyclohexylisoxazolin 167.
- dichlormethylendihydrofuranopyridin 199.
- difuryldihydrotriazin 790. Oxodihydro-benzooxazin 189, **19**0.
 - bensothiazin 192.

- Oxodihydro-furanooxdiazol **753**.
- furanopyridin 186. naphthooxazin 216.
- naphthooxazinsulfonsaure 359.
- oxdiazindicarbonsaures diäthylester 721
- Oxodimethyl-aminophenyls iminophenylisoxazolin
- butyltetronsäurepseudoxim 168.
- furyldihydropyrimidin 650.
- isobutyltetrahydrooxazin 154.
 - isoxazolin 162.
- morpholiniumhydroxyd 143.
- oximinoathyldihydrooxazin 258
- phenmorpholin 197.
- Oxodimethylphenyl-dihydros oxdiazin 651.
 - iminophenylthiodiazolidin
- oxazolin 211.
- oxdiazolin 650.
- pyrazolinylmorpholin 8. Oxodimethylpyranopyrazol 641.
- Oxodimethyltetrahydrofurylaminomethylisoxazolylmethan 514, 515.
- benzalaminomethylisox* azolylmethan 535.
- bromoxomethylisoxazos linylmethan 514.
- iminomethylisoxazolinylmethan 514, 515.
- methyliminomethylisox. azolinylmethan 514.
- oxomethylisoxazolinyls methan 513.
- oxymethylisoxazolylmethan vgl. 518.
- Oxodiphenyl-dihydrofuryls pyrrol 229.
- isoxazolin 222. oxazolidin 220.
- tetrahydrothiodiazindioxyd vgl. 621.
- Oxodiphenylylbenzooxazin 229.
- Oxofuryl-dihydropyrimidin= carbonsăure 719.
- dihydropyrimidylessig. säureäthylester 720.
- pyrazolin 638. Oxohydrazine der Heteros klasse 1 O, 2 N 733.
- Oxohydroxylamine der Heteroklasse 1 O, 1 N 452.
- Oxoiminoäthylthiazolidin 251.

- diathylthiazolidin 253. - dihydrobenzothiazin: dioxyd 187.

dimethylthiazolidin 252.

diphenylthiodiazolidin 661.

- ditolylthiodiazolidin 663. - methylselenazolidin 251.

methylthiazolidin 250.

- naphthyloxdiazolidin 666.

- naphthylthiodiazolidin 673.

oxdiazolidin propionsă ures äthylester 666.

oximinoisoxazolidin 285. – oximinothiazolidin 286.

– phenyloxdiazolidin 666.

 phenyltetrahydrothiodis azin 679.

- phenylthiodiazolidin 669. — salicylalthiazolidin 301.

- selenazolidin 245.

- thiazolidin 233, 238. — thiazolidincarbonsăures

athylester 348. - thiazolidylessigsäure 349.

thiazolidylidenessigsaure

thiazolidylpropionsaure 349.

-- thiodiazolidin 667.

— tolvlo**x**diazolidin 666. - tolylthiodiazolidin 672.

Oxoindolenincarbonsaures oxyd vgl. 346.

Oxoisochromandioxotetras hydroisochinolinspiran 288.

Oxoisoxazolin-carbonsaures äthylester 331, 332.

carbonsäurehydroxylamid 331.

- dicarbonsäure 330. Oxomethoxyphenyl-acetyls dihydrobenzooxazin 294.

dihydrobenzooxazin 294. hydrazonomethylisox.

azolin 256. - iminooximinoisoxazolidin

Oxomethyl-athylisoxazolin

benzalisoxazolin 213.

benzaloxazolin 213.

benzooxazin 206, 207; Dibromderivat 206.

benzooxazincarbonsaure 346, 347,

benzoxazolin 193.

benzylfuryldihydro: pyrimidin 657.

benzylisoxazolin 211. cinnamalisoxazolin 217.

Oxoimino-cinnamalthiazolidin | Oxomethyl-dihydroimidazolos oxazinobenzol 784.

dihydropyranopyridin 196. dihydrotriazinothiazol

furfurvlidenisoxazolin 503. furyldihydropyrimidin

650. furyltetrahydropyrimidin-

carbonsaure 719.

iminobenzylthiodiazolidin

iminomethyldithiazolidin 510.

iminonaphthylthiodiazolidin 674.

iminophenylthiodiazolidin 670.

iminotetrahydrothiazin

isopropylidenisoxazolin 167.

isoxazolin 157.

isoxazolinear bonsăures athylester 336.

oktahydropyranopyridin

- oxdiazolinylthiocarbanilid

oximinomethylisoxazolin

oximinophenylisoxazolin

phenmorpholin 195. phenyldihydrooxdiazin

phenylfurfurylidenpyr-

azolin 650. phenyloxazolin 210.

phenylpyrazolinyliden: hydrazinobenzolazomethylphenylisoxazol 454.

piperonylidenisoxazolin 541.

pyridinooxazin 648. salicylalisoxazolin 293.

Oxonaphthyl-benzooxazin 227.

- hydrazonomethylisox: azolin 256.

iminobromphenylthios diazolidin 671.

iminonaphthylthiodiazolidin 673.

iminophenylthiodiazolidin 670.

iminotetrahydrothiazin

iminotolylthiodiazolidin 672.

oxdiazolin 655. Oxo-oxazolidin 135.

oxdiazindicarbonsaurediathylesteroxyd 722. Oxo-oxdiazolinearbonsaure

oxdiazolinylessigsaure 719. Oxooximino-aminoisoxazolin

anilinoisoxazolin 285. anisidinoisoxazolin 285.

- diäthylaminoisoxazolin

dihydrobenzothiazin 266. dimethylaminoisoxazolin

hydrazitetrahydrofuran

vgl. 679. isoxazolinearbonsăures

äthylester 350. methylisoxazolin 254.

phenylfurylpyrazolin 681.

phenylhydrazinoisoxazolin 285; s. a. 870.

phenylhydrazonoisoxazolidin 285; s. a. 870.

phenylimidazolinearbons säureeanilidoxyd vgl. 721. phenylisoxazolin 269.

piperidinoisoxazolin 433.

tolylisoxazolin 271. Oxo-oxymethyloktahydro-

pyranopyridin 290. phenmorpholin 190. — phenmorpholinearbons

saure 344, 345. Oxophenyl-acetyldihydro-

benzooxazin 219. acetylindolylmethylen«

oxazolin 659. benzalisoxazolin 225.

benzaloxazolin 225. benzooxazin 221.

benzylisoxazolin 223.

- benzyloxazolin 224. cinnamalisoxazolin 227.

cinnamaloxazolin 227. cuminaloxazolin 226.

dihydrobenzooxazin 219.

dihydrofuranopyridin 219. dihydrooxdiazin 649.

dihydrophthalazinyldiphenylenoxyd 660.

furfurylidenimidazolin

furfurylidenisoxazolin 506.

- furfurylidenoxazolin 506. – furyldihydropyrimidin

Oxophenylhydrazono-methyl= isoxazolin 255.

methylnitrophenyldihydrooxazin 276.

oxymethylisoxazolin

phenylisoxazolin 270. phenylmethylendioxyphenylpyrrolin 517.

phenyloxdiazolidin 666. - phenylthiodiazolidin 671. Oxophenylimino-benzylthiodiazolidin 673.

 bromphenylthiodiazolidin 669, 671.

 chlorphenylthiodiazolidin 669, 670.

dimethylphenylthiodiazos lidin 673.

— diphenylthiazolidin 280. — methylthiodiazolidin 668.

- naphthylthiodiazolidin 673, 674.

nitrophenylthiodiazolidin
 671.

oximinoisoxazolidin 285.
 phenylbenzoylthiodiazos
lidin 874

lidin 674.

— phenyldithiazolidin 510.

phenylfurylpyrrolidin 261.
 phenyloxdiazolidin 666.

— phenyltetrahydrothiazin 248.

 phenylthiodiazolidin 669, 670.

tetrahydrothiazin 247.
 thiazolidylglyoxylsäure 352.

thiodiazolidinpropions
 saure 674.

thiodiazolidylpropions
 säure 674.

— tolylthiodiazolidin 672. — triphenyloxazolidin vgl.

280. Oxophenyl-indoleninoxyd

Oxophenyl-indoleninoxyd vgl. 222.

— indolylmethylenoxazolin 659.

isobutylidenoxazolin 214.
isoxazolin 200, 202.

— oxazolidylidenglycin 246.

oxazolidylidenglycyls
 glycin 246.

oxazolinylidenpropions
 saure 347.

— oxdiazolin 644, 646. — oxybenzalisoxazolin 295.

oxybenzalisoxazolin 295
 oxynaphthylmethylens

isoxazolin 298.
— piperonylidenisoxazolin 541.

piperonylidenoxazolin 541.
 pyridinoxazin 656.

— pyrkunoskazin ooo.
— salicylalisoxazolin 295.
Oro pirerenylidenindelin 507

Oxo-piperonylidenindolin 507.

— propenyldihydropyranos
pyridin 211.

— styrylisoxazolin 212. — styryloxdiazolin 652.

Oxosulfonsäuren der Heteroklasse 10, 1N 358.

— der Heteroklasse 1 O, 2 N 725. Overteten hydrofyranocydia

Oxotetrahydrofuranooxdiazol 752. Ozotetrahydrofurylidenschinaldin 220.

Oxotetramethyl-dihydropyranochinolin 217.

— tetrahydrooxazin 153. Oxothion-āthylidenthiazolidin 256.

benzalthiazolidin 272.
cinnamalthiazolidin 277.

— cuminalthiazolidin 277.

dihydrobenzooxazin 263.
dimethyloxazolidin 252.

furfurylidenthiazolidin
 515.

— methylthiazolidin 251.

— oxazolidin 233.

oxybenzalthiazolidin 302;
 s. a. 301.

 oxymethylbenzalthiazolis din 304.

 oxymethylisopropyls benzalthiazolidin 304.

 oxymethylisopropyls formylbenzalthiazolidin 311.

 oxynaphthylmethylens thiazolidin 305.

- phenylthiazolidin 267; s. a. Phenylrhodanin.

phenylthiodiazolidin 676.
 salicylalthiazolidin 301.

— thiazolidin 242.

— vanillalthiazolidin 310. Oxotolubenzylbenzooxazin 224.

Oxotolyl-hydrazonomethylsisoxazolin 256.

 hydrazonotolylthiodiazos lidin 672.

— iminotetrahydrothiazin 247.

iminotolyldithiazolidin
 511.

- isoxazolin 208.

oxdiazolin 649.
pyridinooxazin 656.

Oxotrimethyl-athylphenylmorpholiniumhydroxyd 198.

— dihydrofuranopyridin 197.

— hexahydrobenzooxazin 167.

isoxazolin 163.pyranopyrazol 642.

— tetrahydrooxazin 153. Oxotriphenyloxazolin 230.

Oxoverbindungen s. Monos oxoverbindungen, Dioxos verbindungen usw.

Oxoxylylbenzooxazin 224. Oxy-acanthin vgl. 751.

 acetaminodibenzophenoxazin 386.

acetyloxdiazindicarbons
 säurediäthylester 722.

Oxy-acetylphenoxazim 416.

— äthenylbenzamidoxim 609.

— äthenylphenacetamidoxim

äthoxyaminophenazs
 oxoniumhydroxyd 422.
 äthoxybenzoxazol 291.

Oxyāthyl-carbamidsāure, Anshydrid 135.

 dihydrochinolinearbon= säure, Lacton 212.

— mercaptotriphenyltris azolin 775.

— morpholin 7.

– naphthalanmorpholin 55.

- oxdiazindicarbonsäurediäthylester 721.

 piperidylessigsäure, Lacton 165.

--- saccharin 173.

Oxyamine der Heteroklasse 1 O, 1 N 411.

— der Heteroklasse 1 O, 2 N 732.

Oxyamino-benzooxazin 427.
— benzophenazoxonium

hydroxyd 419. — benzothiazin 427.

— benzoxazolcarbonsäure 448.

- benzthiazol 427.

 dimethylaminophenazthioniumhydroxyd 411.

 dimethylaminophenoxazin 414.

dimethylphenazoxoniums
 hydroxyd 417.

methylphenylpyrazolylessigsaure, Lactam 783.

 phenazoxoniumhydroxyd 412.

 phenylnaphthooxazols sulfonsäure 450.

— phenylnaphthothiazolsulfonsāure 450.

— thiodiazol 667

Oxyamylisoxazol 164. Oxyanilinobenzo-phenaz

Oxyanilinobenzo-phenazoxoniumhydroxyd 420. — phenoxazin 382.

Oxyazoverbindungen der Heteroklasse 1 O, 1 N 455.

Oxybenzal- s. a. Salicylal-. Oxy-benzalbenzamidinsulfonsaure, Anhydrid 743.

— benzalrhodanin 302; s. a. 301.

— benzenylbenzamidoxim 613, 614.

— benzisoxazol 176.

Oxybenzolazo-dimethylabenzoxazol 455.

methylbenzoxazol 455.
methylisoxazol 255.

Oxybenzolazo-methylphenylbenzoxazol 455; Derivate 455, 456.

- oxymethylisoxazol 298. phenylbenzoxazol 455.

phenylisoxazol 270.

 phenylthiodiazolinylbens zoesaure, Lacton 760.

Oxy-benzolsulfonylhydrazinobenzoesaure, Anhydrid

benzooxazin 109, 190. - benzophenoxazon 133.

- benzothiazin 192.

benzothiodiazol 603.

benzoxazol 177.

Oxybenzoxazol-carbonsăure 243.

carbonsauremethylester

Oxybenzoyl- s. Salicoyl-. Oxy-benzthiazol 182.

benzthiazolcarbonsaurenitril 343.

Oxybenzyl-benzisoaldoxim 106; в. а. 104. dihydrochinolinearbons

säure, Lacton 212.

hydrokotarnin 487.

- isobenzaldoxim 106; s. a.

 isoxazolearbonsäureāthyl= ester 347.

- picolinsaure, Lacton 219. Oxy-berberin 525.

biazole (Bezeichnung) 564. bisdiphenylenoxazin,

Äthyläther vgl. 124. Oxybiamethylendioxymethyldihydronaphtho-

isochinolin 555-556. methylhexahydronaphthoisochinolin 556.

phenyltriazin 793

Oxy-bisoxophenyloxdiazolinyläthan 804.

bisphenyloxooxdiazolinyl= äthan 804.

· cantharidinimid 260.

- carbanil 177.

Oxycarbonsauren der Heteroklasse 1 O, 1 N 328.

der Heteroklasse 2 O, 1 N

- der Heteroklasse 1 O, 2 N

Oxy-chelidonin 557 Anm.

- chinaldylphthalid vgl. 297. chinolylbutylenearbon≠

saure, Lacton 220. chinolylpropionsaure, Lacton 217.

chinoxalylbenzoesaure. Lacton 659. – curaerezin vyl. 109.

Oxv-cvanbenzthiazol 343.

cyclohexylisoxazol 167. diathoxybenzoxazol 299.

Oxydiathylamino-anilinophenoxazon carbonsaure amid 445.

benzophenazoxonium: hydroxyd 419.

carboxyanilinophenoxazoncarbonsăureamid 445, 446.

diathylaminoanilinophenoxazoncarbonsaureamid 446.

nitroanilinophenoxazoncarbonsăureamid 445.

phenoxazon carbonsăures amid 443.

Oxy-dibenzophenoxazin 88. dibenzophenoxazon 133.

difuryltriazin 790.

dihydrodibenzophenoxazin

 dimethoxybenzoxazol 299. dimethoxymethylbenz-

oxazol 299.

Oxydimethoxymethylens dioxy-athyldidehydroberbin 502.

didehydroberbin 496. dimethylaminoathylbenzoylphthalimidin 538.

methyldidehydroberbin

methyldihydronaphthoisochinolin 493.

methylhexahydronaphthoisochinolin 496.

propyldidehydroberbin 502.

Oxydimethoxyoxotetrahydrochinolinearbonsaure, Lacton 311.

Oxydimethylamino-aminoanilinophenoxazoncarbonsauremethylester

aminodiphenylylaminophenoxazoncarbonsaure: methylester 446.

anilinobenzophenazoxoniumhydroxyd 420.

anilinophenoxazon 421. anilinophenoxazonearbon-

sauremethylester 444. benzophenasoxoniumhydrôxyd 418, 420.

bensophenthianon 424. Oxydimethylaminobisdime-

thylaminebenzhydrylbenzophenazoxoniumhydroxyd 421.

phenoxazoncarbonsaure 446.

Oxydimethylamino-carboxyanilinophenoxazons carbonsauremethylester **44**5, 446.

methylanilinophenoxazoncarbonsauremethylester

nitroanilinophenoxazoncarbonsäuremethylester

phenazthioniumhydroxyd 413.

Oxydimethylaminophenoxazon-carbonsăure 438.

carbonsaureamid 442 carbonsăureanilid 442.

carbonsauremethylester

carbonsăurephenetidid443. Oxydimethyl-benzoxazol 112.

furylpyrimidin 650. isoxazol 162.

methylendioxyphenyl* piperidin 473.

oxtriazin 773.

phenoxazon 131. phenyloxdiazin 612.

Oxydinitrophenylisoxasol 202. Oxydioxo-carboxybenzyl-

tetrahydroisochinolin. Lacton 288 dihydronaphthophen-

oxazin 309. methyldihydronaphthophenoxazin 309.

Oxydiphenyl-carboxyphenylimidazolidin, Lacton vgl.

- formamidin vgl. 361.

- isoxazol 222.

- oxazolin vgl. 120. Oxy-ditoluidinophenazoxo-

niumhydroxyd 416. endoxytriazolin vgl. 779. Oxyfurazan-carbonsaure 718.

carbonsaureamid 718.

carbonsăureamidin 718. essigsäure 719.

Oxyfuryl-piperidyläthan 104. pyrazol vgl. 604.

pyridyläthan 114.

pyrimidinearbonsaure 719. pyrimidylessigsaureathylester 720.

Oxy-homopiperonylchinolin

hydrastinin 504.

Oxyhydrazine der Heteroklasso 1 O, 1 N 453. Oxyhydrochinonehinolinein

526. Oxyhydroxylamine det He-

teroklasse 1 O, 1 N 451. der Heteroklasse 3 O. 1 N 554.

Oxyimino-bromdimethoxys methylendioxyphenylisoxazolin 554 Anm.

 dimethoxymethylendioxys phenylisoxazolin 554 Anm.

dimethoxyphenylisox azolin 451 Anm.

 methoxyphenylisoxazolin 451 Anm.

 methylendioxyphenyls isoxazolin 553 Anm.

Oxyindazylbenzoesāure, Lacton 657.

Oxyisobutyl-furazanoxyd, Salpetrigsäureester 603.

furoxan, Salpetrigsaure= ester 603.

Oxy-isocaproylprolin, Lacton 258, 259,

- isokotarnin 518.

– isopilocarpininsäure 689. Oxyisoxazol-carbonsaures

athylester 331, 332.carbonsäurehydroxylamid

- dicarbonsäure 330.

– dicarbonsäurediäthylester

Oxy-kodein vgl. 134.

– kotarnin 518. – leukazon 773.

– merochinen 290.

Oxymethoxy-aminodimethylphenazoxoniumhydroxyd 423, 424.

 aminodimethylphenoxazin **423**.

 anilinoxanthylbenzoes saure, Lactam 308.

- anthranilcarbonsäure 329. Oxymethoxybenzal- s. Vanillal-

Oxymethoxy-benzoxazolon 298.

 — dimethylbenzoxazol 126. dimethylbenzoxazolon 299. Oxymethoxymethylendioxy-

aporphin 488. chinolin 486.

methyldihydroisochinolin

 methyltetrahydroisochinos lin 475.

Oxymethoxy-oxomethylbenzooxazincarbonsăure

- phenylisoxazol 292.

Oxymethyl-acetyloxdiazin vgl. 701.

athenylbenzamidoxim 611,

äthylimidazylbuttersäure, Lacton 632.

- åthylisoxazol 162.

Oxymethyl-aminoathylpiperonal 474.

aminomethylphenylpyrazolylessigsaure. Lactam 783.

benzalrhodanin 304.

benzaltolamidinsulfonsaure, Anhydrid 743.

benzenylbenzamidoxim 614.

benzisoaldoxim 105; s. a. 104.

benzooxazin vgl. 111.

 benzoxazol 110, 111, 193. benzthiazolyldiphenyl=

amin 377.

— benzylfurylpyrimidin 657. benzylisoxazol 211.

carboxybenzylisoxazol 347.

— chinolylphthalid 297. - chinoxalonoxyd vgl. 702.

chinoxalylbenzoesaure, Lacton 659.

cumarazin vgl. 111.

— dibenzophenoxazin 89, 90.

— dihydroacridylbenzoes säure, Lacton 230.

dihydrobenzooxazin vgl. 107.

dihydrochinolinearbonsaure, Lacton 212.

dihydrodi benzophenoxazin 85.

dioxdiazol vgl. 736. Oxymethylendioxy-chinaldin 482

dihydroisochinolinmethylbetain 474.

methylchinolin 482.

methyldihydroisochinolis niumhydroxyd 474.

methylisochinoliniumhydr. oxyd 477.

methyltetrahydroisochinolin 465.

oxomethylisoindolincarbonsaure vgl. 532.

phenathylchinolin 482. Oxymethyl-furylpyrimidin 650.

hexylbenzoxazol 113.

isobenzaldoxim 105; s. a.

- isopropylbenzalrhodanin 3Ŏ4.

isopropylformylbenzal* rhodanin 311.

- isoxazol 157.

 isoxazolcarbonsäureäthyl= ester 336.

Oxymethylmercapto-benzyls diphenyltriazolin 776. diphenylbenzyltriazolin

776.

Oxymethylmercapto-tolyldiphenyltriazolin 776.

triphenyltriazolin 775. Oxymethyl-naphthooxazols sulfonsaure 357.

oxdiazolcarbonsaure, Lacton 753.

oxdiazolincarbonsaure, Lacton 752.

oximinoäthyloxdiazin vgl. 701.

oxoathyltetrahydrofuryls methylhydantoin 689.

phenoxazon 131.

Oxymethylphenyl-benzisos aldoxim 107.

benzoxazol 119. isobenzaldoxim 107.

oxazol 210.

— oxdiazin 611.

 oxdiazolpropionsäure 717. Oxymethyl-phthalidyl-

chinolin 297. – phthalylphenoxazin 309.

- picolinsaure, Lecton 186

pyrazolylbenzoesäure, Lacton 655.

pyrazolylcrotonsaure, Lacton 641.

saccharin 173. thiazol 158.

thiazolcarbonsaure 337.

thiazolcarbonsaureathyls ester 338.

Oxynaphthalin-azomethyls isoxazol 256.

thionthiazolinindolignon 311.

Oxynaphtho-furazan 612.

— oxdiazol 612. – thiazol vgl. 114.

Oxynaphthyl-methylen. rhodanin 305.

methylformisoaldoxim 2.

methylisoformaldoxim 2. Oxynitro-dibenzophenoxazin 88.

dihydrodibenzophenoxazin

methyldibenzophenoxazin

phenylnaphthooxazolsulfonsaure 358.

Oxy-oxazolin vgl. 94.

oxdiazindicarbonsaurediäthylester 721.

oxdiazolcarbonsaure 718.

oxdiazolylessigsäure 719.

oxidomethylphen* anthrenochinoxalin 615.

Oxyoximinodimethylcyclohexenyl-acetisooxim 4. benzisoaldoxim 26.

isoacetoxim 4.

diphenyltolyltriazolin 776. - isobenzaldoxim 26.

Oxyoximino-dimethylcycloshexenylnitroisobenzsaldoxim 29, 30, 32.

 indenyldioximinohydrins dylidenmethan, Anhys drid 284.

Oxyoxoamine

der Heteroklasse 1 O, 1 N 435.

- der Heteroklasse 2 O, 1 N 536.

der Heteroklasse 3 O, 1 N 552.

der Heteroklasse 1 O, 2 N733.

der Heteroklasse 2 O, 2 N759.

Oxyoxocarbonsäuren der Heteroklasse 1 O, 1 N

— der Heteroklasse 2 O, 1 N

Oxyoxo-indenyloxooximinohydrindylidenmethan, Anhydrid 283.

isoindolinylpropionsäure,
 Lacton vgl. 276.

methylindolooxazin 702.
phenylacetyldihydrobenzo-

oxazin vgl. 294. — phenyldihydrobenzooxazin vgl. 294.

Oxyoxosulfonsäuren der Heteroklasse 1 O, 1 N 360. Oxyoxotrimethyltetrahydro-

Oxyoxotrimethyltetrehydrofuranopyridin 168. Oxyoxoverbindungen

der Heteroklasse 1 O, 1 N 289.

der Heteroklasse 2 O, 1 N518.

— der Heteroklasse 3 O, 1 N 543.

--- der Heteroklasse 1 O, 2 N 690.

— der Heteroklasse 2 O, 2 N 757.

— der Heteroklasse 1 O, 3 N 787.

— der Heteroklasse 2 O, 4 N

Oxyoxymethyltriazolinearbonsäure, Lacton vgl. 783. Oxyoxyphenoxy-diathyl-

aminophenoxazon 425.
— dimethylaminophenoxazon

— dimethylaminophenoxazon
424.

dimethylaminophenoxazoncarbonsäuremethylaester 447.

Oxy-pentenylnicotinsäure, Lacton 211.

-- phenoxazon 127, 128; s. a. 870.

--- phenoxazonoxyd 128.

Oxy-phenthiazin 115.

 phenthiazon 130.
 Oxyphenyl-acetylhydrazinomethylphenylbenzoxazol

453. äthylfurazanoxyd, Sal-

petersäuresster 612.

— äthylfuroxan, Salpeter-

säureesterester 612.

— äthylstyrylfurazan 615. — äthylstyryloxdiazol 615.

- benzalrhodanin 274.

benzophenoxazim 382.benzoxazol 117.

— benzthiazol 118.

benzylisoxazol 223.

— benzyloxazol 224. — camphoformenamincar:

bonsäure, Lacton 279.

— chlorphenylisoxazol 223.

— difuryldihydrobenzos chinoxalin 749.

— furazan 646.

- furazanoxyd 646.

— furoxan 646.

— furylpyrazol vgl. 604.

— furylpyrimidin 656. — isoxazol 200, 202.

isoxazolidon 194.oxdiazol 644, 646.

— oxdiazoloxyd 646.

 oxdiazolpropionsāure 716, 717.

— oximinobenzyloxdiazin 702.

Oxyphenylpropylidenbishydrokotarnin 769.

methoxymethylendioxysmethyltetrahydroisoschinolin 769.

 methylmethoxymethylens dioxytetrahydroisos chinolin 769.

Oxyphenyl-rhodanin 244.

thiazol 203.

 thionthiodiazolinylmercaptoazonaphthalin 697.
 thiotetrahydrochinazolin,

Anhydrid 593.

— tolylbenzamidin vgl. 365. Oxyphthalidyl-chinaldin vgl. 297.

— picolin vgl. 294.

Oxy-phthalimidinpropionsaure, Lacton vgl. 276.

— phthalylphenoxazin 309.

phthalylphenoxazinsulfonsaure 360.

picolylphthalid vgl. 294.
propylnicotinsäure, Lacton

196. – prune 447.

— pyrroleninylidenphthalan 116.

- styrylisoxazol 212.

Oxy-styrylnaphthothiazol123.

— sulfamidphenylfluoron 494. — sulfodimethylaminobenzos

 sulfodimethylaminobenzos phenthiazon 450.

Oxysulfonsäuren der Heteroklasse 1 O, 1 N

-- der Heteroklasse 3 O, 1 N 552.

-- der Heteroklasse 1 O, 2 N 725.

Oxytetrahydro-chinolinessigs säure, Lacton vgl. 211.

naphthylmorpholin 7.
 Oxy-thiodiazolsulfonsäure 725.

thiodiphenylamin 115.
thionphenylthiodiazolinyls

mercaptoazonaphthalin 697.

— toluidinotolylphenoxazim
416.

 toluolazomethylisoxazol 256.

 toluoisulfonylhydrazinobenzoesäure, Anhydrid 638.

- tolylisoxazol 208.

— tolylisoxazolidon 196.

— tolyloxdiazol 649.

— triaminophenthiazin 416.

Oxytrimethyl-dihydrooxazin vgl. 95.

methylendioxyphenyls piperidin 474.

- oxdiazin 602.

 oxymethyldihydropyridin carbonsaure, Lacton 168.

Oxytriphenyl-oxazolin 123.

— pyrazolidonisobuttersaure,
Lacton 684.

Oxyverbindungen s. Monooxyverbindungen, Dioxyverbindungen usw.

P.

Papaverinsäureanhydrid 313.

Paraldimin 460.

Parathiazin (Bezeichnung) 16. Paroxazin (Bezeichnung) 16. Pentamethylendiamindisulfin 739.

Pentamethyl-isopropyltetrahydrooxaziniumhydroxyd 12.

 leukothioninbishydroxymethylat 395.

tetrahydrooxasiniums
 hydroxyd 10.

Pentaoxy-verbindungen der Heteroklasse 2 O, 1 N 503.

 xanthylpyridincarbonsăure, Lacton 526.

Penthiazol (Bezeichnung) 15. Pentoxazol (Bezeichnung) 15. Pentyl- s. Amyl-. Perinaphthylen- s. Naphthys Persulfocyan-glykolsäure 616. saure 665. Persulfocyansaure-diathylester 616. dibenzylester 616. dimethylester 616. Phenacyl-carbonylsalicylamid 263. - furazanoxyd 652. – furoxan 652. - furoxanoxim 652. - furoxanoximacetat 653. – hvdrohvdrastinin 507. — hydrokotarnin 520. saccharin 173. Phenäthen vlbenzamidoxim 593. Phenäthylidenbenzamidoxim Phenathyl-phenacetamidin pseudothiohydantoin 236. Phenanthrazoxoniumhydr. oxyd 92. Phenanthreno-furazan 596. - oxazol 80. -- oxazolonanil 225. oxazolthion 225. --- oxdiazol 596. Phenanthro s. Phenanthreno. Phenanthroxazin 92. Phenazonoxyd vgl. 580. Phenazoxin 62. Phenazoxon 115. Phenazthion 115. Phenazthioniumhydroxyd 65. Phenetidinomethyloxazolin 145. Phenmorpholin 34. Phenmorpholon 190. Phenmorpholon-allylimid 191. – anil 191. — carbonsāure 344, 345. carbonsaureathylester 345. – carbonsäureamid 344, 345. carbonsauremethylester **344, 34**5. carbonsäuremethylesters essigsaure 344. carbonsauremethylesters essigsäureäthylester 344. chloranil 191. – isobutylimid 190. - naphthylimid 191. Phenochinoxanthon 227. Phenocyanin VS 425. Phenoxazim 372; s. a. 217. Phenoxazin 62. Phenoxazinchinon 127; s. - phenylisoxazolin 120. 870.

REGISTER Phenoxazindisulfonsaure 356. | Phenyläthoxy-phenyloxdiazol Phenoxazon 115. Phenoxazonimid s. Phens oxazim. Phenoxy-athylsaccharin 173. benzoxazol 108. brommaleinsäureanhydrid diphenyloxazol vgl. 120. methylbenzoxazol 110. methylphenyloxazol vgl. 114. 136. phenyloxazol vgl, 113. Phenthiazim 373. Phenthiazin 63. Phenthiazincarbonsaureäthylester 66. – amid 66. anilid 66. chlorid 66. — dinaphthylamid 67. diphenylamid 66. phenylester 66. - phenylnaphthylamid 66. Phenthiazin dioxyd 65. — oxyd 65. oxydazoresorcin 454. Phenthiazon 115. Phenthiazonimid vgl. 217. Phenylacetisooxim 4. Phenylacetonyl-furazan 654; s. a. 870. mercaptothiodiazolthion oxdiazol 653, 654; s. a. 870. Phenylacetoxy-benzaloxazo: lon 296, 297. benzalrhodanin 302. 732. Phenylacetylamino- s. Acetyl= anilino-. Phenylacetyl-furylpyrazolon 639. hydrazinooxymethyl. phenylbenzoxazol 453. - hydroxylamin vgl. 93.

659.

365.

652.

isoxazol 213.

vgl. 365.

thiodiazol 652.

— oxdiazolon 690.

thiodiazolin 691.

– phenylisoxazol 120.

- thiodiazolon 690. thiodiazolthion 693. Phenyläthyl- s. a. Athyl-phenyl-, Phenäthyl-. Phenyläthylamino-mercaptos thiodiazolthion 698. phenylmercaptothiodis azoltnion 696. Phenyläthylen-isoharnstoff isothioharnstoff 137. Phenyläthyliden- s. Phenäthvliden-. Phenylathyl-mercaptos thiodiazolthion 695. nitrosaminophenylmer= captothiodiazolthion 696. - oxdiazolon 631. pseudothiohydantoin 251. Phenylalanincarbonsāures anhydrid 268. Phenylamino- s. a. Amino-phenyl-, Anilino-. Phenylamino-glyoximperoxyd mercaptothiodiazolthion methylphenylmercaptos thiodiazolthion 696. methylpyrazolyloxyessigs säure, Lactam 783. naphthylmercaptothiodis azolthion 696. oxdiazolon 666. oxodihydrothiodiazin vgl. phenylisoxazol 380. — phenylmercaptothiodiazols thion 696. phenyloxdiazol 730. — thiodiazolon 669. Phenylanilino-benzophens thiazim 403. indolylmethylenoxazolon methylthiodiazolin 622. nitrophenylthiodiazolin 641. mercaptothiodiazolthion oxdiazolon 666. phenoxazim 390. phenylenisoharnstoff vgl. phenyliminothiodiazolin 671. phenylenisothioharnstoff styrylthiodiazolin 650. thiodiazolon 670. pseudothiohydantoin 239. thiodiazolonanil vgl. 732. thiodiazolthion 676. thiodiazolsemicarbazon Phenylanisal-aminomercaptothiodiazolthion 699. Phenylathoxy-acetimino-- isoxazolon 296. – o**xa**zolon 296. - benziminothiodiazolin 691. – rhodanin 303. Phenyl-anisisoaldoxim 105. - oxdiazolthion 690. anthranil 72.

– arsenigsäurebrenzcatechins

ester 811.

Phenyl-arsinigaäurephenylens ester 810.

aziminophenylmercaptothiodiazolthion 697.

Phenylbenzal-aminomeroaptothiodiazolthion 698.

isoxazolon 225.

oxazolon 225.

pseudothiohydantoin 271.

— rhodanin 273. - sultim 72.

Phenyl-benzaminophenyloxdiazol 730.

benziminothiodiazolin 626.

benzisoeldoxim 23.

benzisothiazoldioxyd 72.

- benzisoxazol 71, 72. - benzisoxazolin 70.

 benzochinolindicarbonsaureanhydrid 284.

- benzooxazin 75.

 benzophenonoximearbons saure, Anhydrid 229.

benzophenthiazim 381,382.

– benzothiazin 74, 75.

benzoxazol 72.

— benzoxazolcarbonsāures methylester 326.

 benzoylenisothiosemis carbazid 681.

Phenylbenzoyl-hydroxylamin vgl. 104.

- isoxazolon 280.

isoxazolonoxim 281.

mercaptothiodiazolthion

- oxdiazol 658.

- oxophenyliminothiodis azolidin 674.

oxyfurylpyrazol 604. - oxyphenyloxdiazol 613,

thiodiazol 658.

Phenyl-benzthiazol 74.

benzthiazolonimid 184.

benztriazolinoxyd vgl. 774.

 benztriazolylmercaptos thiodiazolthion 697.

Phenylbenzyl-bromphenyls endothiotriazolin 777.

- isoxazol 79.

- isoxazolon 223. - isoxazolonimid 223.

mercaptothiodiazolthion

methylendothiotriazolin

– nitrophenyloxdiazolidon **64**0.

- oxazol 79.

- oxazolon 224.

- oxdiazol 593. oxdiazolin 582.

– oxdiazolon 649.

thiazolonbenzylimid 205.

Phenylbisacetamino-phenoxazim 409.

phenthiazim 409.

Phenylbisdimethylaminophenylbenzooxazin 407.

Phenylbiamethylendioxyphenyl-imidazol 767.

triazol 792.

Phenyl-bisoxomethylisoxazos linylmethan 755.

bisphenyliminothiodiazolidin 671.

bisthienylindolylmethan

brombenzovldithiocarbazinsäureäthylester 606.

bromopiansāureisoxim 329. bromphenylbenzylendo-

thiotriazolin 606. bromphenyldiiminothios

diazolidin 662. bromsaccharin 175.

- cantharidinimid 259. Phenylcarbaminyl- s. Anilino-

formyl-. Phenylcarbonylsalicylamid

Phenylcarboxy-athylidenoxazolon 347

glycinanhydrid 245. glycylglycin, Anhydrid

naphthyldihydrooxdiazin

712. phenyloxdiazol 712. Phenylchlor-anilinomethyl-

thiodiazolin 622. methyloxazolidon 145.

methylthiodiazolidonanil

phenyliminomethylthiodiazolidin 622.

phenylisoxazolon 223. phenyloxdiazol 588.

Phenylchrysenooxazol 92. Phenylcinnamal-aminomer-

captothiodiazolthion 699.

isoxazolon 227. oxazolon 227.

- rhodanin 278. Phenyl-cumazonsaure 326.

cuminaloxazolon 226. cuminisoaldoxim 37.

cyanbenzyloxdiazol 712.

cyanfuryltriazol 788. cyanharnstoff 682 Anm.

desoxyberberin 495.

diacetoxybenzaloxazolon diaminophenylmercapto-

thiodiazolthion 696. dibenzylaminonitrophenylthiodiazolin 727.

dichlormethyloxdiazolin 561.

Phonyldifuryldihydrobenzochinoxalin 748.

Phenyldihydro-berberin 495.

naphthooxazin 82.

oxazin 50. thiazin 50.

Phenyldimethoxy-benzals oxazolon 305.

dimethylaminoathylpiperonylphthalazon 759.

methoxydimethylaminoathylpiperonylphthalazon 759.

methoxyvinylpiperonyls phthalazon 757.

phenylisoxazol 132.

phenyloxazol 133.

vinylpiperonylphthalazon 757.

Phenyldimethyl-äthylpyrazolopyron 643.

aminobenzalisoxazolon 430.

aminobenzalrhodanin 434. aminobenzophenoxazim

phenyloxdiazol 594. pyrazolopyron 642.

rhodanin 252.

triazoloxyd vgl. 773. Phenyldioxo-äthyloxazolidin

251. benzalthiazolidin 272.

cinnamalthiazolidin 277. dichlormethyloxazolidin

dimethyloxazolidin 252.

isobutylmorpholin 253. isopropyloxazolidin 253.

methyloxazolidin 249.

methylthiazolidin 250. morpholin 248, 249.

oxazolidin 232, 245 piperonylidenthiazolidin

propyloxazolidin 253.

salicylalthiazolidin 301. tetrahydrothiazin 248.

thiazolidin 238.

thiazolidylessigsaure 349. Phenyl-diphenyltriagolyl-

oxdiazol 806. dithionthiodiazolidin 678.

Phenylen-aminooxyphenox azin 745.

bisdiazosulfid 800. dibenzthiazol 748.

Phenylendothiothiodiazolin

Phenylen-isoharnstoff 177. isothioharnstoff 182.

oxyaminophenoxazin 745. oxymethylphenoxazim

747. oxyphenoxazim 746. Phenylenthiophosphorsaures phenylesterdiamid 810. Phenyl-formylhydroxylamin

vgl. 93. - furazan 574.

- furazancarbonsäure 710.

— furazanoxyd 575. — furfuraldehydin 579.

- furfurisoaldoxim 463.

Phenylfurfuryliden-aminomercaptothiodiazolthion 699.

- imidazolon 657.

— isoxazolon 506.

 — oxazolon 506. rhodanin 515.

Phenylfuroxan 575.

Phenylfuryl-dihydronaphthos triazin vgl. 778.

- oxdiazol 742

pyrazolon 639. pyrimidon 656.

- triazolcarbonsāure und Derivate 788.

— triazolthiocarbonsäures amid 788.

Phenyl-glycincarbonsäures anhydrid 245, 266.

glykoloylglycin, Lacton 248.

Phenylhydrazino-benzoxazol 178.

dimethylxanthylbenzoes saure, Anhydrid 231.

- methylthiazolin, 148.

 phenyldithiodiazoloxyd 752.

phenyloxdiazolon 666. phenylthiodiazolon 671.

phenylthiodiazolthion 677.

xanthylbenzoesäure, Anhydrid 230.

Phenylhydrazono-phenyls dithiodiazolidinoxyd 752.

phenylpyranotriazol vgl. 783.

thionphenylthiodiazolidin 677.

Phenyl-hydrokotarnin 482. hydroxylaminomethyls

centanonisoximphenyl= Ather vgl. 450.

Phenylimino-anilinomethylthiodiazolin 669.

anilinophenylthiodiazolin

- anisoyloxdiazolin 703. benzisothiazolindioxyd

 benzolazophenylthios diazolin 734.

- benzoyloxdiazolin 681. - diessigsäureanhydrid 249.

-- dihydrobenzooxazin 187; s. a. 191.

Phenylimino-dihydrobenzothiazin 188.

dimethylthiodiazolin 630. diphenyloxdiazolin 646.

diphenylthiodiazolidin 640.

Phenyliminomethyl-oxdiazos lin 627.

phenyloxdiazolin 627.

phenylthiodiazolidin 622. tetrahydrothiazin 152.

thiodiazolin 626, 630.

Phenyliminophenyl-nitros phenylthiodiazolidin 641.

oxdiazolin 624.

styrylthiodiazolidin 650.

tetrahydrothiazin 143, 196. thiodiazolin 645, 648.

Phenylimino-pyridylthios diazolin 784.

thiodiazolin 624, 625.

thionnaphthylthiodiazoli= din 677.

thionphenyldithiazolidin 513.

thionphenylthiodiazolidin

thionthiodiazolidin 676.

thiontolylthiodiazolidin 677.

- toluvloxdiazolin 682.

 trimethyltetrahydros thiazin 154.

Phenyl-indolylmethylen: oxazolon 659.

indoxazen 71.

indoxazendisulfonsäure 357.

– isatogen vgl. 222. isoacetoxim 4.

— isoanisaldoxim 105.

- isobenzaldoxim 23.

— isobutylidenoxazolon 214. — isocuminaldoxim 37.

– isofurfuraldoxim 463.

 isonitrosofurylpyrazolon 681.

– isopiperonaloxim 540. Phenylisopropylphenyl-

methyloxdiazolyltriazol 806.

oxazol 80.

phenyloxdiazolyltriazol

Phenyl-isosalicylaldoxim 104.

- isoxazol 56.

– isoxazolcarbonsāure 323. isoxazolcarbonsäureäthyl= ester 324.

isoxazolinylbenzoesäure 326.

 isoxazolon 200, 202. Phenylisoxazolon-acetimid **200, 202**.

benzimid 202.

Phenyl-isoxazolonimid 199, 201.

isozimtaldoxim 48.

Phenyljodmethylmercaptomethylthiodiazolin 602.

- thiazolidin 140. – thiodiazolin 601.

Phenylmercapto-dimethyls thiodiazolin 623.

– methyläthylthiodiazolin 623.

methylthiodiazolin 622.

 phenyliminothiodiazolin 676.

phenylthiodiazolthion 695. – thiodiazolin 621.

– thiodiazolon 676.

– thiodiazolthion 678.

Phenylmethoxy-acetoxybens zaloxazolon 306.

benzaloxazolon 296.

Phenylmethoxyphenyl-isox = azol 120.

isoxazolin 120.

 methyloxdiazolyltriazol 807.

– oxazol 121.

- oxdiazol 613, 614.

 phenyloxdiazolyltriazol 807.

Phenylmethyl-äthyltriazols oxyd vgl. 773.

aminomercaptothiodiazols thion 698.

aminomethylpyrazolyloxy: essigsaure, Lactam 783.

aminothiodiazolon 670.

- biazolin 561.

Phenylmethylendioxy-oxotetra hydroisochinolin 504. phenyltolylcyanpyridin

phenyltolylnicotinsäure: nitril 528.

phenyltolylpyridincarbon= sāurenitril 528. styrylpyridin 468.

Phenylmethyl-endothiothios diazolin 740.

furfurylidenpyrazolon 650.

- furylpyrazolin 567. Phenylmethylmercapto-oxdis azolon 690.

phenyliminothiodiazolin 692.

thiodiazolin 600.

thiodiazolon 692.

thiodiazolthion 695. tolyliminothiodiazolin 692.

Phenylmethyl-methyloxdis azolyltriazol 805.

oxdiazolin 561.

oxdiazolon 626. oxdiazolonanil 627.

oxdiazolonimid 627.

Phenylmethyl-oxdiazolthion

oxyphenylpyrazolcarbon= saure, Lacton 655.

- phenyloxdiazolyltriazol

- phenyltriazolyloxdiazol 805.

piperonylidenpyrazolon

- pseudothiohydantoin 250. - pyrazolofurazan 794.

 pyrazolonazobenzolazomethylphenylisoxazol 454.

- rhodanin 251.

- thiazolonanil 161.

- thiodiazolidonanil 622.

— triazolearbonsăureexyd vgl. 787.

triazoloxyd vgl. 772. Phenylmorpholin 6.

Phenylnaphtho-cinchomerons saureanhydrid 284.

dihydrooxazin 82.

— isoxazin 82.

– oxazol 82. - thiazol 82.

Phonylnaphthyl-athylenisos thioharnstoff 138, 139.

- aminothiodiazolon 670. carbonylisothioharnstoff

oxdiazol 598.

- oxdiazolon 647.

- oxdiazolthion 647.

Phenylnitro-benzalaminomer= captothiodiazolthion 698.

benzalpseudothiohydans toin 272.

– benzalrhodanin 274, 275. 276.

isobenzaldoxim 29, 30.

nitrophenylbenzazowazin

— nitrophenylbenzooxdiazin

Phenylnitrophenyl-benzyloxdiazolidon 640.

– iso**xaz**ol 77.

- oxazol 78.

— oxdiazol 588.

- thiodiazolidonanil 641. Phenylnitro-saccharin 175.

saccharinanil 176.

Phenyl-nitrosaminothiodiazol

nitrosofurylpyrazolon 681.

— opiansäureisoxim 329. - oxazin 57.

oxazol 57.

- oxazolidin 35.

- oxazolidon 136. - oxazolin 47.

oxdiazol 574.

Phenyloxdiazolcarbonsaure 710.

Phenyloxdiazolcarbonsaureathylester 709, 710.

amid 710.

benzylester 710.

chlorid 710.

methylester 710. Phenyloxdiazolon 624. 644.

646.

Phenyloxdiazolon-anil 624. carbonsaureathylester 719.

imid 646.

oxyd 646.

- tolylimid 644. Phenyl-oxdiazolthion 645.

oxdiazolylpropionsaure

oxidodiphenylylphthal azon 660.

Phenyloximinobenzyl-isox: azolon 281.

isoxazolonoxim 281.

Phenyloxo-aminodihydrothiodiazin 679. benziminothiodiazolidin

669.

carboxymethyliminooxazolidin 246.

dihydrophthalazinyldiphenylenoxyd 660. dimethylphenyliminothio-

diazolidin 670. dimethylpyrazolinyls

morpholin 8. - iminooxdiazolidin 666. iminotetrahydrothio-

diazin 679. – iminothiodiazolidin 669.

— indolinylidenisoxazolon

methylfurfurylidenpyrazolin 650.

methyliminothiodiasolidin

methylpyrazolinyliden: hydrazinobenzolazome-

thylphenylisoxazol 454. — naphthyliminothiodiazolis

din 670. - oxazolidylidenglycin 246. oxazolidylidenglycylglycin

Phenyloxooximino-furylpyrs

azolin 681. imidazolinearbonsāure-

anilidoxyd vgl. 721. Phenyloxophenylhydrazono-

oxdiazolidin 666. thiodiazolidin 671.

Phenyloxophenylimino-dis thiszolidin 510. furylpyrrolidin 261.

oxdiazolidin 666. tetrahydrothiazin 248. Phenyloxo-phenyliminothio diazolidin 669, 670.

thionthiodiazolidin 676. Phenyloxy-benzalhydrazinphosphinsaure, Anhydrid

810.

- benzalisoxazolon 295.

difuryldihydrobenzochinoxalin 749.

furylpyrazol vgl. 604. glyoximperoxyd 646.

isocaproylglycin, Lacton 253

methylisobenzaldoxim 107. methylphenyloxdiazol 614.

naphthylmethylenisox. azolon 298.

Phenyloxyphenyl-cyandihys drobenzooxazin 329.

dihydrobenzooxazincarbonsaurenitril 329.

oxdiazol 613, 614.

- oxdiazolin 613.

Phenylphenacyl-furazanoxim

furazanoximbenzoat 658.

oxdiazoloxim 658.

oxdiazoloximbenzoat 658. Phenyl-phenanthrenooxazol 90.

phenoxazim 372.

phenthiazim 373.

phenyläthylenisodithiobiuret 516.

phenylenisoharnstoff 178. phenylenisothioharnstoff

183, 184. Phenylphenylhydrazino-dis thiodiazoloxyd 752.

oxdiazolon 666.

thiodiazolon 671. thiodiazolthion 677.

Phenylphenylhydrazono-dithiodiazolidinoxyd 752.

pyranotriazol vgl. 783. thionthiodiazolidin 677.

Phenylphenylimino-methyloxdiazolin 627.

methylthiodiazolidin 622. nitrophenylthiodiazolidin

641. oxdiazolin 624.

styrylthiodiazolidin 650.

tetrahydrothiazin 143. thiondithiazolidin 513.

thionthiodiazolidin 676. Phenylphenyl-isopropylphes

nyltriazolyloxdiazol 806. mercaptothiodiazolthion

695. methoxyphenyltriazolyl-

oxdiazol 807. methyltriazolyloxdiazol

805.

Phenyl-phthalaldehydsäure isoxim 319.

phthalidylidenoxazolon 517.

piperonalisoxim 540. Phenylpiperonyliden aminos mercaptothiodiazolthion 699.

- isoxazolon 541.

— oxazolon 541.

pseudothiohydantoin 542.

- rhodanin 542.

Phenylpseudothiohydantoin **Ž3**5, 239.

Phenylpseudothiohydantoinoxalvisaure 352.

propionsăure 350. Phenyl-pyridylisoxazol 593.

pyridyloxdiazol 778. — rhodanin 243, 267.

— rhodaninsaure 267.

- saccharin 172

— saccharinanil 172.

— salicylalisoxazolon 295. — salicylalrhodanin 302.

— salicylisoaldoxim 104.

selenazolonimid 206.

senfölglykolid 238.

 senföloxyd 510. - senfölsulfid 513.

Phenylstyryl-isoxazolin 79. methyloxdiazolyltriazol

806.

— oxazol 81.

oxdiazin vgl. 598.

oxdiazol 598.

- thiodiazolidonanil 650. Phenyl-thiazol 56, 57.

- thiazoldiazohydroxyd 204.

– thiazolidin 3.

— thiazolidon 137.

– thiazolidonanil 137, 195. — thiazolidonnaphthylimid

138. – thiazolin 48.

- thiazolon 203.

— thiazolonanil 156.

- thiazolonimid 204.

 thiazolonmethylimid 204. thiazolonnitrosimid 204.

thiazolthion 206.

thienvlpyrazol 571. thienylpyrazolcarbonsäure

Phenylthio-s.a. Phenylmers capto-

Phenyl-thiodiazol 574.

- thiodiazolcarbonsäure 709. Phenylthiodiazolon-acetimid č48.

- **allylimid 647.**

— anil **645**, 648. - benzimid 626. - bromanil 645.

- imid 647.

Phenyl-thiodiazolonmethyl= imid 647.

thiodiazolthion 645.

thiodiazolthionsulfonsäure 725.

— thiondimethylthiodiazo= lidin 623,

thionin 396.

Phenylthion-methyläthyls thiodiazolidin 623.

methylthiodiazolidin 622.

thiodiazolidin 621.

— thiodiazolinylmercaptos benzolazonaphthol 697.

thiodiazolinyfthiohydroxylamin 698.

Phenyl-thiophenmorpholon **Ž2**0. thiothiazolidon 140.

thiuret 508.

Phenyltolyl-athylenisothioharnstoff 138.

carbonylisothioharnstoff

oxdiazol 594.

- oxdiazolon 644, 647.

 oxdiazolthion 647. thiazolon 205.

- thiazolontolylimid 205. thiazolthion 206.

Phenyl-trimethoxybenzalox= azolon 312.

 trimethylenisodithiobiuret 513.

— ureidomethylphenmorpho= lincarbonsaureanilid 365.

vanillalisoxazolon 305.

vanillalrhodanin 310. vanillinisoxim 125.

veratraloxazolon 305.

 xylidinothiodiazolon 670. zimtisoaldoxim 48.

Phosphorigsaurephenylens esterchlorid 809.

Phosphorsäurephenylenester= chlorid 809. Phthalaldehydsäure-azin, An-

hydrid 685.

oxim, Anhydrid 198. Phthalamidsäuresulfinid 342.

Phthalid-anilinophthalimidinspiran vgl. 280.

diphenylimidazolidinspiran vgl. 660. Phthalidylchinaldin 227.

Phthalidyliden- s. a. Phthas lyl-.

Phthalidyliden-benzochinals din 231.

bismethylindol 660.

— chinaldin 228.

— methylchinolin 228.

 methylbenzochinolin 231. - methylbenzthiazol 46.

Phthalidyliden-methylnaphs thothiazol vgl. 508. methylpyridazin vgl. 656.

- phthalimidin 283.

- pyrrolenin 218.

Phthalidylmethylchinolin

Phthalonsäureoxim, Anhydrid 346.

Phthalsauresulfinid 341. Phthalyl-furazan 683.

- furazanoxyd vgl. 755.

- furoxan vgl. 755.

Phthalylmethyl-s. a. Dioxohvdrindvl-.

Phthalyl-methylbenzthiazol

methylnaphthothiazol 69.

phenoxazin 284.

pseudodiphenylsulfos carbazon 760.

Piaselenol 569. Piazthiol 569.

Pikrvlsaccharin 172.

Pilocarpidin 632. Pilocarpin 633.

Pilocarpin-hydroxyathylat 635.

hydroxymethylat 635.

hydroxypropylat 635.

– säure vgl. 635.

Pilocarpoesäure vgl. 635. Pilopinic acid 638.

Pilopinin-säure **63**8. säureäthylester 638.

Pilopsäure vgl. 637. Piperidino-brommethylthis

azolin 364. methylthiazolin 363.

— methylthiazolinhydroxys methylat 363.

oxooximinoisoxazolin 433.

Piperilbenzolin 767. Piperonal-indigo 770.

— indogenid 507. isoindogenid 507.

isoximcarbonsaureamid 540.

Piperonenylacetamidoxim

Piperonylidenaminomercaptos phenylthiodiazolthion 699.

Piperonylidenbis-äthyl= methylindol 749.

dimethylpyrrolcarbon* säurediäthylester 758.

– hydrokotarnin 771.

— methoxymethylendioxy: methyltetrahydroisos chinolin 771.

methyläthylindol 749.

- methylindol 749. — methylketol 749. Piperonylidenbis-methyls methoxymethylendioxytetrahydroisochinolin 771.

- methylphenylpyrazolon

- phenylmethylpyrazolon

804. Piperonyliden-carbamidoxim

540. chinaldin 468.

- diacetonalkamin 473.

indoxvl 507.

— lutidin 467.

 oxindol 507. - picolin 467.

rhodanin 542.

Piperonyl-methylendioxys

phenylbenzimidazol 743. pipecolin 464.

Primulin 376. Primulinbase 376.

Propionyl-bisdimethylaminos phenthiazin 398.

leukomethylenblau 398. Propiophenonoximearbons saure, Anhydrid 210.

Propyl-aminomethylthiazolin 147.

- benzothiazin 54.

berberin 502.

– desoxyberberin 492.

- dihydroberberin 492. - hydrokotarnin 473.

Propyliden-benzamidoxim 573.

- bisphenyloxdiazolon 803. Propyl-isoxazolin 14.

mercaptomethylthiazolin

- nitroisobenzaldoxim 30. 31. oxybrommethylthiazolin

- phenylisoxazol 59.

phenylisoxazolonimid 212.

— phenyloxdiazol 577.

- tetrahydroberberin 491.

Protopin 558.

Protopinhydroxymethylat 559.

Prune 440. Pruneanilid 444.

Pseudocodeinon vgl. 294. Pseudocumyl- s. Trimethyl-

phenyl-. Pseudo-methyltarkoninsäure

propyltetrahydroberberin

Pseudosaccharin-äthyläther 108.

- amid 171. - **a**nilid 171.

- chlorid **3**9.

Pseudo-saccharinmethyläther 107.

selenchydantoin 245. thichydantoin 233.

Pseudothiohydantoincarbon= saure-athylester 241, 348.

amid 242. anilid 242.

– isoamvlester 242.

- methylamid 242.

Pseudothiohydantoin-dibros mid 235.

essigsaure 349.

propionsaure 349. Pulegenylisoxazolon 167.

Pyrazindicarbonsaureanhys drid 681.

Pyrazoltricarbonsaureanhydrid, Methylester 721. Pyridin dicarbonsaureanhy drid 261.

tricarbonsäureanhydrid 351.

Pyridyl-oxdiazolylpropionsăure 788.

thiodiazolonanil 784. trimethylenoxyd 35. Pyrocusparin 482

Pyrrolenhydrophthalid 116. Pyrroleninylidenphthalid 218. Pyrrolenphthalid 218.

Pyrrolidinomethylthiazolin Pyrrylisoxazolcarbonsäure

708.

Q.

Quecksilber-diathylenoxyd

verbindungen der Heteros klasse 1 Ö, 1 N 458.

R.

Resazoin 128. Resazurin 128.

Resazurinäthyläther 129. Resorcin-azothiodiphenylaminsulfoxyd 454.

blau, fluorescierendes 130.

chinolinein 525.

saccharein 494. Resorufin 128

Resorufinäthvläther 129. Rhodaminanilidsulfonsäure

Rhodanacetessigsäureäthyls ester 338 Anm.

Rhodanin 242.

Rhodanin-essigsäure 244.

- rot 243. saure 242. s.

Saccharin 168; s. a. 870.

Saccharin-anil 171.

carbonsaure 341, 342. carbonsaureathylester 174.

essigsäureäthylester 174.

essigsäuremethylester 174. imid 171.

sulfonsäureamid 358.

Salicenylbenzamidoxim 614 Salicoylscopolin 98. Salicylal-aminophenoxazon

aminothiazolthiocarbons säureamid 436.

benzamidoxim 613.

carbamidoxim 105.

chrysean 436.

pseudothiohydantoin 301.

rhodanin 301.

Salicylisoaldoximcarbonsäure= amid 105.

Salicylsäurecarbonsäureamid, Lactam 262.

Salmrot 378. Sanguinarin 555—556. Santolhydroxamsäureanhy:

drid 287. Schmitzscher Körper vgl. 754.

Schwefligsäuredimethylaminobenzthiazolinyl-

ester vgl. 411. Scopin (Bezeichnung) 99. Scopolamin 99, 102. Scopoligenin 96.

Scopolin 96. Scopolin-hydroxymethylat 99.

oxyd 98. Selenaldin 462.

Selenazol (Bezeichnung) 15.

Selenazolidonimid 141.

Selenazolonimid 156. Senfölessigsäure 233.

Sinapanpropionsāure 246.

Skimmianin 134. Solidviolett 438.

Stammkerne der Heteroklasse 10, 1N 1.

der Heteroklasse 2 O, 1 N

– der Heteroklasse 3 O. 1 N

der Heteroklasse 4 O, 1 N

555. der Heteroklasse 1 O, 2 N

561. der Heteroklasse 2 O, 2 N

der Heteroklasse 3 O, 2 N

der Heteroklasse 4 O, 2 N

der Heteroklasse 60, 2 N 771.

Stammkerne der Heteroklasse | Tetraaminophenazthionium-Tetraoxoverbindungen der hydroxyd 411. 1 O, 3 N 772. Heteroklasse 1 O. 3 N der Heteroklasse 2 O, 3 N Tetrabenzophenoxazin 92. 789. Tetrabrom-dimethylaminoder Heteroklasse 1 O. 4 N der Heteroklasse 3 O. 3 N 798. phenthiazon 414. 791. Tetraoxvanilinoxanthyls methylenyiolett 414. – der Heteroklasse 4 O. 3 N benzoesäure, Lactam 313. oxyphenoxazon 130. Tetraoxyverbindungen der 792. oxyphenoxazonoxyd 130. – der Heteroklasse 6 O. 3 N Heteroklasse 1 O, 1 N - resazurin 130. resorufin 130. der Heteroklasse 1 O, 4 N der Heteroklasse 1 O, 2 N tetramethyltetrahydros cumarinopyridin 214. der Heteroklasse 2 O, 4 N der Heteroklasse 2 O. 2 N Tetrachlor-anthranilsäure-751. formalid 190. - der Heteroklasse 1 O, 5 N Thebain vgl. 132. benzoxazolon 180. Thenyliden-aminothiazol 364. oxodihydrobenzooxazin - der Heteroklasse 1 O, 6 N bisaminothiazol 155. 190. 808 bisiminothiazolin 155. - phenthiazin 67. Thialdin 461. Stylopin 555. — phenthiazinoxyd 67. Stylopinhydroxyäthylat 555. Thiazan 9. Tetrahydro-anhydroberberin Stypticin 476. Thiazim 373. Styryl-benzthiazol 79. Thiażin (Bezeichnung) 15, 16. berberin 489. - dihydrooxazin 59. Thiazinfarbstoffe, Konsticoptisin 555. – isoxazolon 212. tution 368. - oxazin 5. – naphthothiazol 83. Thiazol 15. thiazin 9. - oxazolin 59. Thiazol-anthron 224. Tetramethoxy-anilinoxans oxdiazolon 652. azoresorcin 453. thylbenzoesäure, Lactam — oxdiazolylpropionsäure diazohydroxyd 155. 314. Thiazolidon-anil 137. 711. brasotoluchinoxalin 620. imid 136. phenanthrenooxazol 91. diphthalylimid 314. Sucramin 170. methylimid 137. methylbenzocumaronos Sulfhydryl- s. Mercapto-. Thiazolin 12. phenazin 620. Sulfo-aminonaphthyloxys Thiazolon-anil 155. Tetramethyl-acetylleukoessigsaure, Lactam 359. imid 155. thionin 397. anilinophenazthionium: methylimid 155. äthyltetrahydrohydroxyd, Anhydrid 374. Thiazon 115. oxaziniumhydroxyd 10. benzoesăureimid 168; s. a. Thienyl-indol 69. anisoylleukothionin 398. isoxazolcarbonsaure 527. benzoylleukothionin 398. Sulfonsäuren s. Monosulfons Thio- s. a. Endothio-, Mer-- benzthiazol 54. sauren, Disulfonsauren capto-, Thion-. – butyrylleukothionin 398. Thio-acetaldin 461. usw. – dichlorthionin 399. Sulfuvinursaure 335. - äthylphenmorpholon 197. — dihydrocumarinopyridin äthylthiazolidon 152. — aldolanilin 93. - dihydrodithiazin 462. т. aminophenmorpholon 427. isopropyltetrahydros anthranil 42. oxazin 12. Tarkonin 477. benzaldin 468. isovalerylleukothionin 398. Tarkoninmethyläther 477. biazole (Bezeichnung) 564. jodthionin 399. Tarkonsäure 481. biuretphosphorsaure 810. - leukothionin 393. – carbamidsäureazid 781 Tarnin 479. nitrothionin 399. Terephthalsäuresulfinid 342. Anm. phenyltetrahydrooxazin Thiocarbaminyl-s. Aminothio-Tetraäthyl-acetylleukothionin formyl-. propionylleukothionin bromthionin 399. Thiocarbonyl-benzamidoxim **3**98. — nitrothionin 399. 645. pyrazolopyron 643. - rhodaminanilid 431. diaminodibenzylsulfid 655. tetrahydrooxazin 10. – rhodaminimid 431. oxythiobenzamid 264. - thionin 393. tolamidoxim 649. – rhodaminnitroanilid 431, Tetranitro-phenoxazin 63. Thio-carmin 398. 432. - rhodamintoluidid 432. phenthiazinoxyd 68. chinanthren 746. chinanthrenbishydroxy. Tetraoxoverbindungen der thionin 396.

Heteroklasse 10, 1N

der Heteroklasse 2 O, 1 N

517.

methylat 747. chromonochinolin 227.

cumazon 187.

- diazol 562, 564.

Tetraamine der Heteroklasse

Tetraaminophenazoxonium:

1 O, 1 N 410.

hydroxyd 410.

Thiodiazol-carbonsaure 705.

dicarbonsaure 713.
disulfonsaure 724.

hydroxymethylat 562.
 Thiodiazolon-athylimid 625.

— allylimid 625.

— anil 624, 625. — imid 624.

— methylimid 625.

— sulfonsäure 725. Thio-diglykolsäureimid 249.

— dimethylphenmorpholon — 197.

dimethylthiazolidon 153.
dinaphthylamin 86, 87.

— diphenylamin 63.

— diphenylphenmorpholon
 229.

— ditolylamin 71.

glykolsäureureid, Silbers
 salz 234.

indigoscharlach G 283.
indigoscharlach R 282.

— isoamylthiazolidon 140.

— isobutyraldin 462.

Thioisopropyliden bis-methylphenylpyrazol 795.

methyltolylpyrazol 795.
phenylmethylpyrazol 795.

— tolylmethylpyrazol 795. Thio-isovaleraldin 462.

— methoxyphenylthiazolidon

methyläthylthiazolidon
 153.

methylphenmorpholon
 195.

- morpholin 9.

— morpholinthiocarbonsaures anilid 9.

— naphthendibromindols indigo 283.

 naphthenindolindigo 281, 282.

naphthenochinoxalin 597.
 naphthylthiazolidon 141.
 Thion-dihydrobenzooxazin

— dihydrobenzothiazin 188. — dimethylphenylthiodiazos

lidin 623.

— diphenyloxazolidin 221.

— diphenylthiodiazolidin 641.

Thionin 391.

Thionmethyl-athylphenylthiodiazolidin 623.

- dihydrobenzothiazin 189.

 methoxyphenylthiodiazolidin 623.

naphthylthiodiazolidin
 622.

phenylthiodiazolidin 622.
tetrahydrothiazin 152.

— tolylthiodiazolidin 622.

Thionnaphthylthiodiazolidin 621.

Thionol 130. Thionolin 413.

Thionoxymethyloxazolidin 290.

Thionphenyl-oxdiazolin 645.

thiodiazolidin 621.
thiodiazolin 645.

thiodiazolinylmercaptos
 benzolazonaphthol 697.

benzolazonaphthol 697
 thiodiazolinylthiohydra
 oxylamin 698.

Thion-tetrahydrothiazin 143.

tetraoxybutyloxazolidin
 313.

- thiodiazolinylmercaptos benzolazonaphthol 694.

— tolyloxdiazolin 649. — tolylthiodiazolidin 621.

— tolylthiodiazolin 649.

trimethyltetrahydrothis
 azin 154.

 trioxypropyloxazolidin 310.

Thionylnaphthylendiamin vgl. 578.

Thionylpseudodiphenylsulfocarbazon 760.

— carbizin 752. Thio-önanthaldin 462.

— phenmorpholin 34.

phenmorpholinthiocarbons
 saureanilid 34.

— phenmorpholon 192.

— phenmorpholonessigsäure 345.

- phenoxylphenphosphazin 810.

— phenylnaphthylamin 80,

phenylphenmorpholon220.

- phenylthiazolidon 140.

— thiazolidon 140.

tolylthiazolidon 140, 141.
Thiotriazolon-āthylimid 782.
allylimid 782.

— imid 781.

— methylimid 782.

Thio-ureidophenylmethyloxdiazolon 628.

xanthonehinelin 227.
xanthonepyridin 227.

Thiuret 508. Thymoxymethylbenzoxazol

110. Tolomidorimhannels-Monet

Tolamidoximbenzolsulfonat, Anhydríd vgl. 741, Tolubenzylthiazolin 53. Toluidinblau 402.

Toluidino-benzothiazin 188.

— benzoyloxdiazol 682. → brommethylthiazolin 150.

— dihydrothiazin 142.

Toluidino-diphenyloxazolin

— methylbenzthiazol 193, 194.

— methyloxazolin 144.

— methylthiazol 159. — methylthiazolin 147, 148.

 phenyloxdiazol 644.
 toluylglyoxim 209 Anm., 686 Anm.

— toluyloxdiazol 682. Toluolazo-methylisoxazolon 256.

oxymethylisoxazol 256.

— tolyloxdiazolthion 734.

tolylthiodiazolon 734.
 tolylthiodiazolthion 735.
 Toluolsulfonyl-morpholin 8.

— oxodihydrobenzooxdiazin 638.

— oxyscetoxydimethyls aminophenoxazincarbons säuremethylester 442.

oxydimethylaminophenoxazoncarbonsäuremethylaester 441.

— prune 441.

Toluyl-aldoximperoxyd 33.
— isoaldoximcarbonsäures

amid 33.

— oxdiazolonanil 682.

— oxdiazolonimid 683. — oxdiazolontolylimid 682.

Tolyl-acetonyloxdiazol 654.
— acetoxybenzalrhodanin

302.
— acetylmercaptothiodiazola

thion 699. — — acetylpseudothiohydan=

toin 240.

— äthoxymethylmercaptophenylthiodiazolin 617.

— athylaminomercaptothics diazolthion 700.

äthylmercaptophenylthiodiazolin 605.

 — āthylpseudothiohydantoin 252.

 aminomercaptothiodiazolthion 700.

— aminooxdiazolon 666.

 aminophenylmercaptothiodiazolthion 699, 700.

aminothiodiazolon 672.
anilinothiodiazolon 672.

— anilinothiodiazolon 672 — anisalrhodanin 303.

— anisisoaldoxim 106.

anthranil 75.
benzalrhodanin 273.

— benzisoaldoxim 24.

benzisoxazol 75.
benzothiazin 76.

 benzoylmercaptothiodiazolthion 699.

- benzylisoxazolin 77.

REGISTER 865

- Tolyl-benzylmercaptophenylthiodiazolin 605.
- benzylphenylendothiotrisazolin 776.
- chloranilinothiodiazolon
 672.
- cinnamalrhodanin 278.
 cvanharnstoff 682 Anm.
- diāthylaminobenzophensowazim 405.
- difuryldihydrobenzochinsoxalin 748.
- dihydrothiazin 52.
- diisobutylnaphthodihydrosoxazin 61.
- Tolyldimethylamino-benzalrhodanin 434.
- benzophenoxazim 405.
- mercaptothiodiazolthion 700.
- Tolyldioxo-morpholin 248.
- tetrahydrothiazin 248.
 thiazolidin 239, 240.
- Tolyldiphenylendothio-triazolin 775.
- triazolinhydroxyäthylat
 775, 776.
- triazolinhydroxymethylat
 776.
- Tolyl-diphenylnaphthodishydrooxazin 91.
- dithionthiodiazolidin 678, 679.
- endothiothiodiazolin 739.
- furfurisoaldoxim 463.
- furfurylidenrhodanin 515.
 glykoloylglycin, Lacton 248.
- hydrazinomethylthiazolin
 148.
- hydrazinotolylthiodiazolon 672.
- hydrazinotolylthiodiazolsthion 677.
- hydrazonothiontolylthios diazolidin 677.
 Tolylimino-benzoyloxdiazolin
- 682.
- dihydrobenzothiazin 188.
- phenyloxdiazolin 644.
 tetrahydrothiazin 142.
- thiontolyldithiazolidin 513.
- toluyloxdiazolin 682.
- Tolyl-indoxazen 75.
- isoanisaldoxim 106.
- isobenzaldoxim 24.
- isofurfuraldoxim 463.
- isosalicylaldoxim 104.
- isoxazolon 208.
- isoxazolonimid 208.
- Tolyljodmethylmercaptophenylthiodiazolin 607. — thiazolidin 140, 141.
- thiodiazolin 601.

- Tolylmercapto-methylthiodiazolin 622.
- phenyliminothiodiazolin 677.
- thiodiazolin 621.
- thiodiazolthion 678, 679.
- Tolyl-methoxymethyls mercaptophenylthios diazolin 617.
- --- methylaminophenyls mercaptothiodiazolthion
- methylendothiothiodis
- azolin 740.
 Tolvlmethvlmercapto-methvl-
- thiodiazolin 601.
 phenyliminothiodiazolin
- 693. phenylthiodiazolin 605.
- thiodiazolon 692.
- thiodiazolthion 699.
- Tolylmethyl-nitrosaminophenylmercaptothiodiazolthion 700.
- pseudothiohydantoin 250.
- Tolyl-naphthylaminothiodiazolon 672.
- nitrobenzalrhodanin 275,
 276.
- nitroisobenzaldoxim 29, 30.
- oxazolin 50.
- oxdiazolon 649.
- oxdiazoloncarbonsāures
 äthylester 719.
- oxdiazolthion 649.
- oxdiazolylpropionsāure 711.
- Tolyloxo-chlorphenyliminothiodiazolidin 672.
- iminooxdiazolidin 666.
- iminothiodiazolidin 672.
 naphthyliminothiodiazolis
- din 672.

 phenyliminothiodiazolidin
- 672.
- tolylhydrazonothiodiazolidin 672.
- tolyliminodithiazolidin511.
- Tolyloxy- s. Kresoxy-.
 Tolylphenyl-endothiothiodis
 azolin 741.
- iminothionthiodiazolidin 677.
- oxdiazolon 644, 647.
- oxdiazolthion 647. — thiazolon 205.
- thiazolontolylimid 205.
- thiazolthion 206.
- Tolylphosphinsaure-brenzcatechinester 809.
- phenylenester 809.
- Tolylpiperonylidenrhodanin 543.

- Tolyl-pseudothiohydantoin 236. 240.
- rhodánin 244.
- saccharin 172.
- salicylalrhodanin 302.
- salicylisoaldoxim 104.
- senfölglykolid 239, 240.
- senföloxyd 511.
- senfölsulfid 513.
- thiazolidon 138.
- thiazolidonanil 138. — thiazolidontolylimid 138.
- thiazolin 50, 51.
- Tolylthio-s.a. Tolylmercapto-.
- Tolyl-thiodiazolthion 649.

 thiodiazolthionsulfonsäure
- 725.
 thionin 397.
- thionmethylthiodiazolidin 622.
- thionthiodiazolidin 621.
- thiothiazolidon 140, 141.
- thiuret 509.
- toluidinooxyphenoxazim 416.
- tolyläthylenisothioharns stoff 138.
- tolylhydrazinothiodiazolon 672.
- tolylhydrazinothiodiazols thion 677.
- tolylhydrazonothionthios diazolidin 677.
- tolyliminothiondithiazolis
- din 513.
 trimethylenisothioharn-
- stoff 142.
 vanillalrhodanin 310, 311.
 Tri- s. a. Tris-.
- Triscetondihydroxylaminanhydrid 623.
- Triacetyl-hydroresorufin 129.
- leukothionol 131.
- Triäthyl-benzisothiazolindisoxyd 38.
- isoxazol 20.
 Triamine der Heteroklasse 1 O,
 1 N 408.
- Triamino-bisphenylthionthiodiazolinylmercaptoazobenzol 697.
- bisthionphenylthiodiazos linylmercaptoazobenzol 697.
- 697. — diäthylaminophenazthios
- niumhydroxyd 411.
 diäthylaminophenthiazin
- naphthalinsulfonsäure, Sultam 388.
- oxyphenthiazin 416. — phenazoxoniumhydroxyd
- 409. — phenoxazin 409.

Triasene der Heteroklasse 1 O, 1 N 458.

Triazintrioxyd vgl. 791. Tribrom-äthenylaminonaphthol 69.

methylnaphthooxazol 69.
methylnaphthoperioxazol

69.

phenylnaphthooxazol 83.
phenylnaphthoperioxazol

83. — tetramethyldihydrocuma-

rinopyridin 217.
Trichlor-äthenylaminonaphthol 69.

benzoxazolon 180; s. a. 179.
benzoxazolon, Chlorderivat

180.

methyldesoxyberberin 492.
methylnaphthooxazol 69.

— methylnaphthoperioxazol 69.

Trifulmin vgl. 791. Trifurylimidazolin 763. Trihexyldihydrodithiazin 462. Triisobutyldihydrodithiazin 462.

Triisopropyldihydrodithiazin
462.

Triketosantonsäuredioximans hydrid 722.

Trimethoxy-brasotoluchinsoxalin 620.

— furanochinolin 134.

 methylbenzocumaronos phenazin 620.

Trimethyl-acetylbenzoyls styrolimid 80 Anm.

acetyltetrahydrooxazin
 10.

äthyltetrahydrooxazin 10,
 12.

aminodimethylphenylsbenzthiazol 380.

 benzooxazincarbonsaure 323.

benzothiodiazol 573.

— benzoxazolonanil 197.

— benzoxazolthion 197.

benzthiazol 52.
 Trimethyldihydro-benzo-

pyranophenazin 599. — chinomethylcumarin 217.

— dioxazin 460.

— diselenazin 462. — dithiazin 461.

Trimethylen-isoharnstoff 142.

— isoselenharnstoff 143. — isothioharnstoff 142.

— phthalamidsaure 268. Trimethyl-isobutyltetra-

hydrooxaziniumhydroxyd 11.

— isochinophthalon 229.

Trimethyl-isopropyltetrahydrooxazin 12.

isopropyltetrahydrooxazis
 niumhydroxyd 11.

— isoxazol 18.

— isoxazolin 14. — isoxazolon 163.

— kaffolid 787.

 oxymethylnicotinsaure, Lacton 197.

 phenmorpholiniumhydroxyd 36.

Trimethylphenyl-anisalrhodanin 303.

— anisisoeldoxim 106.

benzalrhodanin 273.
benzisoaldoxim 26.

dihydrooxazin 55.dihydrothiazin 55.

dimethylaminobenzals
 rhodanin 434.

- isoanisaldoxim 106.

— isobenzaldoxim 26.

— nitrobenzalrhodanin 275,

- nitroisobenzaldoxim 30, 32.

— piperonylidenrhodanin543. — tetrahydrooxazin 38.

Trimethyl-phthalidylidens methylchinolin 229.

— pyrazolopyron 642.— tetrahydrooxazin 10.

— thiazol 19.

thiszoliumhydroxyd 18.thionin 393.

— triazintrioxyd vgl. 791. Trimorpholin 539.

Trinitro-benzilam 89.

— oxynaphthofurazan 613.

— phenoxazin 63. — phenylsaccharin 172.

— resazurin 130.

— resorufin 130.

Trioxo-furfurylidenhexahydropyrimidin 689.

 methylfurfurylidenhexehydropyrimidin 690.
 Trioxoverbindungen der He-

teroklasse 1 O, 1 N 285.

— der Heteroklasse 2 O, 1 N

der Heteroklasse 20, 1 N 517.

der Heteroklasse 1 0, 2 N 689.

— der Heteroklasse 1 O, 3 N 786.

— der Heteroklasse 1 O, 4 N 798.

798. Trioxy-butylnicotinsäure,

Lacton 299.

- carbathoxypyridylessigsaure, Lacton 353.

carboxypyridylfluoron vgl. 354.

Trioxydihydrochinolincarbonsaure, Lacton 304.

Trioxyverbindungen der Heteroklasse 1 0, 1 N 134. — der Heteroklasse 2 0, 1 N

495. — der Heteroklasse 10, 2 N

— der Heteroklasse 4 O, 2 N 769.

Trioxyxanthylpyridincarbonsaure, Lacton 525.

Triphenazinoxazin 778. Triphendioxazin 746.

Triphendioxazindicarbonssäure-diäthylester 758.

— dimethylester 758.

— dinitril 758.

Triphenoxazinphenylazin 779. Triphenyl-benzoyloxdiazolin

dihydrodithiazin 468.

dihydronaphthooxazin 90,
 91.

Triphenylendothio-triazolin 774.

triazolinhydroxyāthylat
 775.

triazolinhydroxymethylat
 775.

Triphenyl-isoxazolin vgl. 85.
— naphthodihydrooxazin 90,

- oxazol 88.

— oxazolon 230. — oxdiazolidon 23.

— pseudothiohydantoin 280.

— thiazol 89.

- triazintrioxyd vgl. 791

— triazoloxyd vgl. 778. Tripiperonyleyanidin 793.

Tripiperonyleyanidir Tris- s. a. Tri-.

Tris-acetonitriloxyd vgl. 791.
— bensonitriloxyd vgl. 791.

dimethylaminophenyls
 benzooxazin 410.

— formonitriloxyd vgl. 791. — methylendioxyphenyl:

methylendioxyphenyltriazin 793.

methylfurylimidazolin 764.
nitrophenyloxazol 89.

 — oxymethylchinaldins carbonsaure, Lacton 304.

Trisulfonsäuren der Heteroklasse 1 O, 1 N 357.

Tropan vgl. 98. Tropantriontrioxim, Anhydrid

784. Tropoylacopin 99, 102. Tropoylacopin-hydroxy-

athylat 103.

— hydroxymethylat 103.

TRYLLERscher Körper 680.

U.	Verbindung C ₇ H ₁₄ N ₄ S 668.	Verbindung C1.HaNS, 215.
	- C,H,ONCl, 41.	- C ₁₈ H ₁₀ O ₅ N ₂ 554.
Ureido-methylthiazolcarbon=	— C ₂ H ₂ O ₂ N ₂ Se 339.	- C1.H11O.N. 683.
sāure 337.	$-C_7H_9ON_3S$ 625.	- C ₁₂ H ₁₁ O ₃ N ₂ 683. - C ₁₂ H ₁₂ O ₇ N ₂ 287.
— morpholin 9.	$-C_2H_2ON_2S_2$ 676.	· C₁•H₁₄O₄N• 723.
— oxidopiperazin vgl. 561.	$-C_7H_{10}ON_9S$ 159.	$-C_{12}H_{14}O_5N_2$ 723.
— phenylmethyloxdiazolon	- C7H2ON S 160.	$-C_{12}H_{15}O_{2}N$ 17.
628.	— (C ₈ H ₇ ON) _x 266.	- C ₁₂ H ₁₆ O ₂ N ₂ 17.
Urosulfinsäure 786.	- C ₈ H ₇ ON ₆ 682.	- C ₁₈ H ₁₆ O ₄ N ₂ 163.
Uvitinsäuresulfinid 345.	— C ₈ H ₇ NS ₂ vgl. 464.	$\begin{array}{c c} - C_{12}^{13}H_{17}^{17}O_{3}N_{2} & 785. \\ - C_{12}H_{20}O_{2}N_{3} & 786. \end{array}$
	- C ₈ H ₈ O ₈ N ₈ , Salze 157. - C ₈ H ₈ N ₄ S ₃ 512.	$-(C_{18}H_7ONS)_x$ 115.
**	$-C_5H_{10}O_2N_2$ 327, 635.	- CH.O.NS. 301.
v.	- C.H.O.N. 723.	$\begin{array}{l} - C_{12}H_9O_8NS_3 \ 301. \\ - C_{12}H_9O_4NS \ 301. \end{array}$
Valoraldin 469	$\begin{array}{l} - C_8 H_{10} O_5 N_2 & 723. \\ - C_6 H_{12} O_7 N_2 & 723. \end{array}$	$-C_{12}^{12}H_{10}O_{2}N_{2}S_{2}$ 433.
Valeraldin 462.	- C _e H _s NCJ _e S _e 135.	— C ₁₀ H ₁₀ O ₂ N ₂ S 301.
Vanillalrhodanin 310.	- C ₈ H ₆ ON ₄ S 626. - C ₈ H ₆ O ₃ N ₂ S 187.	$-C_{12}H_{11}O_{2}N_{8}S_{2}$ 676.
Vanillin-carbamidoxim 125.	- C ₈ H ₆ O ₃ N ₂ S 187.	$-C_{12}H_{12}ON_{2}S$ 159.
— isoximcarbonsāureamid 125.	— C ₈ H ₇ ONCl ₂ 45. — C ₈ H ₂ O ₂ N ₂ S ₂ 334.	- C ₁₉ H ₁₄ ON ₂ S 147.
Veratroylcinchomeronsäures	C ₈ H ₂ O ₂ N ₂ S ₂ 334.	- C ₁₈ H ₁₆ ON ₂ S 17.
anhydrid 313.	— C ₈ H ₁₁ ON ₂ S 630.	- C ₁₂ H ₁₆ O ₄ NCl 126.
Verbindung CH ₂ N ₂ S 782.	- C ₈ H ₁₁ ON ₅ S 668. - C ₈ H ₁₂ O ₅ N ₆ S ₂ 149.	$-C_{19}H_{18}O_{2}N_{4}S_{2}$ 149.
$-(C_2N_2S_3)_x$ 678.	$- C_{6}H_{14}N_{4}Cl_{2}S_{2} 782.$	$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$
$-(C_{2}^{2}H_{3}^{2}ON)_{x}$ 245.	$- C_8 H_{15} O_8 N Hg 459.$	$- C_{13}^{14} H_{12}^{12} O_4 N_3 720.$
— C.H.N.S 782.	$-C_0H_8O_5$ 501.	$-C_{13}H_{16}O_{5}N_{2}$ 723.
— C.H.N.S. 782.	- C ₂ H ₇ O ₂ N ₃ 201.	$-C_{13}H_{17}O_{5}N_{3}$ 723.
— C ₂ H ₄ N ₄ S ₂ 782. — C ₂ H ₂ ON ₄ S 625.	$-C_0H_2O_5N_2$ 724.	— C ₁₃ H ₇ O ₆ N ₄ Cl 658.
— C.H.ONAS 629.	$- (C_2H_2ON)_x$ 268.	$-C_{13}H_{10}ON_{2}S_{2}16.$
- C ₆ H ₄ O ₂ N ₂ S, Hydrat 234.	$-C_2H_2ON_3$ 682.	} — C₁₀H₁,O₂N₄Br 724.
— C ₆ H ₄ O ₂ N ₂ S, Hydrat 234. — C ₂ H ₅ O ₂ N ₂ S 136. — C ₂ H ₆ O ₂ N ₂ S 234.	$-C_2H_{10}O_2N_2$ 157.	— C ₁ ,H ₁ ,O ₂ ,N ₂ S 236.
$-C_{1}H_{6}O_{3}N_{2}S$ 234.	- C ₂ H ₁₄ N ₄ S 668.	$-C_{16}H_{16}UN_6S$ 647.
— C.H.N 17.	- C. H ₁₅ O ₅ N ₅ 723.	— U.H.ON.S 148.
— C.H.N.S 156.	- C.H.O.NBr 202.	- C ₁₄ H ₇ O ₁₀ N ₅ 131.
— C.H.N.S. 512.	$-C_0H_7O_2NS$ 181, 182. $-C_0H_2ON_2Br_2$ 201.	$\begin{array}{l} - C_{14}H_{16}N_{2}S 593. \\ - C_{14}H_{11}O_{3}N_{3} 262. \end{array}$
— C ₄ H ₅ O ₃ N ₅ 752. — C ₄ H ₅ N ₄ S ₅ 782.	— C.H.ON.S 630.	$-C_{14}H_{13}O_{3}N_{3}423.$
- C ₄ H ₁₀ O ₅ P ₄ 809. - C ₄ H ₅ ON ₅ S 625.	- C ₁ H ₁ O ₁ N ₁ S 242. - C ₁ H ₁₁ O ₁ N ₅ S ₁ 676. - C ₂ H ₁₁ N ₁ IS 184.	- C.H.N.S 661.
— C.H.ON.S 625.	- C. H., O. N. S. 676.	- C ₁₄ H ₁₂ N ₄ S 661. - C ₁₄ H ₁₄ O ₂ N ₄ 724.
$$ $U_A H_B U M_B S_A 070.$	— C. H. N. IS 184.	1 — C ₁₄ H ₁₄ O ₄ N ₆ 720.
— C ₄ H ₅ ON ₄ S ₅ 675. — C ₄ H ₇ O ₂ N ₂ S 146.	C.H. UN.S 109.	- C ₁₄ H ₁₆ O ₄ N ₄ 724. - C ₁₄ H ₁₇ O ₅ N ₅ 724.
— C ₄ H ₂ O ₂ N ₂ S 146.	— C ₁₀ H _e N ₂ Se 579.	$-C_{14}H_{17}O_{5}N_{2}$ 724.
— C.H.N.CIS 782.	$-C_{10}H_{10}O_{3}N_{3}$ 641.	$\begin{array}{l} - C_{14}H_{19}O_5N_5 & 723. \\ - C_{14}H_{19}O_8N_3 & 723. \end{array}$
$- C_4 H_5 O_4 Cl_2 P_2 809.$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	— C ₁₄ H ₂₀ O ₅ N ₂ 723.
$- C_{\mathbf{s}} H_{\mathbf{s}} O_{\mathbf{s}} N_{\mathbf{s}} 14.$	— C ₁₀ H ₁₁ ON vgi. 52.	— C ₁₄ H ₁₀ ON ₄ S 645, 648.
— C ₅ H, NS, 461. — C ₅ H, N ₅ S, 675.	$\begin{array}{l} - C_{10}H_{18}O_{2}N_{2} & 157. \\ - C_{10}H_{18}O_{2}N_{3} & 164. \end{array}$	$\begin{array}{l} - C_{14}H_{11}ON_{3}S_{2}64. \\ - C_{14}H_{12}O_{2}N_{3}S_{3}433. \end{array}$
$- C_{5}^{1} \mathbf{H}_{1}^{1} \mathbf{O} \mathbf{N}_{1}^{1} 7.$	— C. H. N.S. 149.	- C ₁₄ H ₁₂ N ₂ Br ₂ S 375.
$-C_8H_2ON_2Hg_8$ 811.	- C ₁₀ H ₁₀ N ₄ S ₂ 149. - C ₁₀ H ₂ ON ₂ S 626.	— C., H., O.N.S. 236.
— C _s H _a ON _a Se 156.	- C. H. ON. S. 676.	— C ₁₄ H ₁₅ O ₄ N ₄ Br 724. — C ₁₄ H ₁₆ O ₅ N ₃ Cl 724.
— C ₅ H ₇ ON ₅ S 629.	$\begin{array}{l} - C_{10}^{N}H_{2}ON_{3}S_{2} 676. \\ - C_{10}H_{2}O_{4}N_{3}S_{2} 339. \end{array}$	- C ₁₄ H ₁₆ O ₅ N ₂ Cl 724.
— C ₅ H ₂ ON ₂ Br 146.	- C ₁₀ H ₁₀ O ₂ N ₂ S 147.	- C ₁₄ H ₁₇ ON ₄ P 810. - C ₁₄ H ₁₇ O ₄ N ₅ S ₂ 339.
— C ₅ H ₂ ON ₂ I 146.	- C ₁₀ H ₁₂ O ₂ N ₄ S 668.	$-C_{14}H_{17}O_4N_5S_3$ 339.
— C ₂ H ₄ O ₂ N ₂ vgl. 680 Anm.	— C ₁₁ H ₇ O ₆ N ₈ 56.	1 C H O N . 178
— C.H.O.N. 680. — C.H.O.N. 680.	- C ₁₁ H ₁ O ₄ N ₁ 720.	— C ₁₅ H ₂₃ O ₃ N 198.
— С ₂ п ₄ О ₅ N ₄ 05U. — С П О N 442	$\begin{array}{lll} & - C_{11}H_{1}O_{6}N_{1} & 700. \\ & - C_{11}H_{2}O_{4}N_{1} & 720. \\ & - C_{21}H_{2}O_{3}N & 201. \\ & - (C_{12}H_{12}O_{4}N)_{2} & 486. \end{array}$	- C ₁₄ H ₁₃ O ₂ N 198. - C ₁₄ H ₁₃ O _N S 183. - C ₁₅ H ₁₄ O ₂ N ₃ S 138. - C ₁₄ H ₁₄ N ₃ ClS 142. - C ₁₄ H ₁₄ N ₃ ClS 142.
$\begin{array}{lll} & - & C_6 H_4 O_5 N_1 & 163. \\ & - & C_8 H_4 N_4 S_3 & 675. \end{array}$	$\begin{array}{l} - (C_{11}^{1}H_{10}O_{4}N)_{x} 486. \\ - C_{11}H_{14}O_{3}N_{2} 643. \\ - C_{11}H_{16}O_{3}N_{3} 163. \end{array}$	C.H. N.CIS 142
$- C_{2}H_{10}ON_{2} = 075.$ $- C_{2}H_{10}ON_{2} = 162.$	- C.H.O.N. 163	- C ₁₆ H ₁₁ ON ₂ BrS 183.
— С. H. O. Hg 811.	$- C_{11}H_{16}O_4N_3 636-637.$	- C ₁₆ H ₁₅ ON ₂ Br ₂ S vgl. 183.
— C ₂ H ₁₀ O ₂ Hg 811. — C ₄ H ₁₁ OS ₂ 461.	C., H., O.N., 164.	— C ₁₆ H ₁₈ 58.
— C.H.ONCl 19.	C ₁₁ H ₁₀ ON ₄ S 648.	$- C_{16}H_{11}O_2N_2$ 685.
— C.H.ON.Se 161. — C.H.O.N.S 667.	- C ₁₁ H ₁₁ ON S 630, 647. - C ₁₁ H ₁₂ O ₁ N ClS 149.	$- C_{18}H_{11}O_{2}N$ 201.
— C.H.O.N.S 667.	— C ₁₁ H ₁₂ O ₂ N ₂ ClS 149.	- C ₁₁ H ₁₁ N ₆ S 661.
— C ₆ H ₁₁ ON ₅ S 668.	$-C_{19}H_{7}O_{1}N_{2}$ 416.	$-C_{13}^{m}H_{13}^{m}O_{3}N_{3}$ 330.

Verbindung C ₁₉ H ₁₄ O ₂ N ₂ 194. — C ₁₉ H ₁₄ O ₄ N ₄ 286.	Verbindung C ₂₀ H ₁₅ ON ₂ S — C ₂₀ H ₁₉ O ₂ N ₄ S ₄ 676.
— C ₁₀ H ₁₀ N ₄ S 663.	- CanH100 NaS 674.
— C ₁₉ H ₁₄ O ₅ N ₄ 286. — C ₁₉ H ₁₉ N ₄ S 663. — C ₁₉ H ₁₃ ON ₂ S 645, 648.	- C ₂₀ H ₁₀ O ₄ N ₂ S 674. - C ₂₀ H ₂₁ O ₄ NBr ₂ 490.
- C ₁₀ H ₁₀ ON ₄ S 662.	- C ₂₀ H ₂₂ O ₄ NBr ₅ 490.
- C ₁₀ H ₁₀ ON S 662. - C ₁₀ H ₁₅ ON BrS, 606.	- C ₃₀ H ₃₂ O ₄ NBr ₅ 490. - C ₃₀ H ₃₂ O ₅ N ₉ Cl ₂ 724.
- U12II10U1N. 004.	- Con H 10 No S 671.
— C ₁₂ H ₁₂ O ₂ N ₂ 132.	$-C_{21}H_{22}O_{6}N_{2}$ 423.
— CH. O.N. 381.	- C. H. O. N. 514.
- C ₁₇ H ₁₇ O ₃ N ₃ 686. - C ₁₇ H ₁₇ O ₃ NBr 152.	- C ₂₁ H ₂₂ O ₇ N ₄ 514.
- C ₁₇ H ₁₉ O ₂ NBr 132.	- C ₂₁ H ₁₈ N ₂ BrS 606.
$- U_{17} \Pi_{18} U \Pi_{8} 0 190, 194.$	- Co. Hoo OaNI 501.
$- C_{12}H_{18}C_{2}N_{2}S$ 139.	- C ₃₂ H ₁₆ O ₄ 194. - C ₃₂ H ₁₅ O ₆ N 312.
— C., H., N.S. 662, 663,	$-C_{23}H_{15}O_{8}N$ 312.
— CHON-8 216.	- Cas Hartla Na 3022
	$-C_{22}H_{16}O_{6}N_{2}$ 312; s. a.
$-C_{19}H_{14}O_{8}N_{2}$ 214.	870.
$-C_{19}H_{19}O_3N_3$ 222.	- C22H17N2S 650 Anm.
- C ₁₈ H ₁₈ O ₂ NB ₃ 214. - C ₁₈ H ₁₈ O ₃ N ₃ 214. - C ₁₈ H ₁₉ O ₃ N ₃ 222. - C ₁₈ H ₁₇ O ₃ N 466. - CH.: O.N 476	- CasHasUsNa 004.
	- UseHeeUsNa DUD.
— (Ja Has(), Na. 423.	$-C_{22}H_{22}U_{8}N_{2}$ 440.
— C., H., N.C. D83.	$-C_{22}H_{23}O_{5}N$ 488.
$- U_{10}H_{00}UN_{0}$ 000.	- C ₂₂ H ₂₄ O ₈ N ₃ 440.
U ₁₀ II ₁₄ U ₂ N DI ₂ 340.	- C ₁₁ H ₁₂ O ₆ N ₂ Br ₀ 619.
- C ₁₀ H ₁₆ O ₄ NBr 490.	- CasHasOaNI DUI.
C ₁₀ H ₉₂ ON ₉ Cl 584.	$-C_{23}H_{16}O_2N_2$ 225.
$ U_{e0}H_{14}U_{e}N_{e}$ 477.	— C ₂₃ H ₂₀ N ₂ S 204.
- C ₃₀ H ₁₅ N ₂ S vgl. 640 Anm. - C ₃₀ H ₁₇ O ₂ N 476.	— C ₂₃ H ₂₃ O ₇ N 545.
- C ₉₀ H ₁₇ O ₉ N 476.	- C ₃₃ H ₃₃ ON ₅ S 622. - C ₃₄ H ₁₄ O ₄ N ₃ 429. - C ₂₄ H ₁₆ N ₆ S 664, 665.
- C ₂₀ H ₁₈ O ₄ N ₃ 762.	$-C_{34}H_{14}O_4N_3$ 429.
$$ $U_{20}H_{19}U_{2}N$ 477.	- C ₈₄ H ₁₆ N ₆ S 664, 665.
C ₁₀ H ₁₂ O ₇ N 526.	$-C_{25}H_{26}O_{5}N_{3}$ 4.
$ C_{30}H_{30}O_{2}N_{3}$ 500.	$-C_{35}H_{34}O_{11}N_4$ 798.
C ₂₀ H ₂₈ N ₆ S 664.	- C ₂₅ H ₃₆ O ₅ N ₂ 4. - C ₂₅ H ₃₄ O ₁₁ N ₄ 798. - C ₃₅ H ₃₆ O ₃ N ₁ 502.
C ₂₀ H ₂₁ O ₂ N 490.	UsalisaUsiva VII. OZU.
— Can Hay Ua Na 723.	$-C_{27}H_{24}U_{2}N_{2}S_{3}441.$
C ₃₀ H ₁₄ O ₃ N ₆ S 641 Anm.	$-C_{27}H_{26}O_{2}N_{2}S$ 441.
'	

671. Verbindung C₈₈H₈₈N₂ 25.

— C₂₈H₈₇O₂N₃ 431.

— C₈₈H₈₉O₅N₇ 4.

— C₈₈H₈₉O₅N₆S 662.

— C₈₈H₈₁O₆N₃ 688.

— C₈₈H₈₁O₆N₃, Hydrochlorid 759.

— C₈₈H₈₂O₆N₃Cl 759.

— C₈₈H₈₁O₆N₃ 92.

— C₈₈H₈₁O₁N₃ 764.

— C₈₈H₈₂O₁N₃ 688.

— C₈₈H₈₂O₁N₃ 688.

— C₈₈H₈₇O₈N₃ 688.

— C₈₄H₈₀O₃N₃ 688.

X.

Xanthanwasserstoff 511.
Xanthonopyridin 227.
Xylidino-methyloxazolin 144.
— phenylthiodiazolon 670.
Xylyl- s. a. Dimethylphenylu. Tolubenzyl-.
Xylylen-aminomethylthiazolin 363.
— bisnarkotiniumhydroxyd
550.
Xylylthiazolin 53.

Z.

Zanthopicrite 497 Z. 23 v. o. Zimtisoaldoximcarbonsäures amid 48.

Berichtigungen, Verbesserungen, Zusätze.

(Siehe auch die Verzeichnisse in den früheren Bänden.)

Zu Band II.

42 Zeile 20 v. u. statt: "A. ch. [2] 60, 220" lies: "A. ch. [3] 60, 220". 23 v. u. statt: "A. ch. [2] 61, 480" les: "A. ch. [3] 60, 220 . 14 v. u. statt: "C₅H₂ON₂Hg₂" lies: "C₅H₂ON₂Hg₃ (Syst. No. 4720)".

Zu Band V.

Seite 625 Zeile 13 v. o. statt "Benzin" lies: "Benzol".

Zu Band IX.

Seite 277 Zeile 22 v. u. statt: "Syst. No. 2629" lies: "Syst. No. 4629". " 305 " 26 v. o. statt: "Benzamidin" lies: "Benzamidoxim".

Zu Band XII.

Seite 52 Zeile 19 v. u. statt: "Du: 0,9064" lies: "Du: 0,9046". ", 491 ", 15 v. o. statt: "CH3·CH-O C6H5" lies: "CH3·CH-O CO·N(C4H5) CO".

Zu Band XV.

Seite 279 Zeile 16 v. o. statt: "B. 84, 343" lies: "B. 84, 334". " 408 " 14—16 v. o. statt: "6-Amino-3-methyl-benzoesäure-[α-phenyl-hydraxid], \alpha-[6-Amino-3-methyl-benzoyl]-phenylhydr- $\mathbf{axin} \quad \mathbf{C_{14}H_{15}ON_3} = \mathbf{C_6H_5 \cdot N(NH_3) \cdot CO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_3}$ lies: "6-Amino-3-methyl-benzoesäure-[β -phenylhydrasid], β -[6-Amino-8-methyl-benzoyl]-phenylhydragin $C_{14}H_{15}ON_2 = C_8H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5(CH_9)$ NH.".

Zu Band XVI.

Seite 27 Zeile 6 v. o. statt: "B. 23, 2826" lies: "B. 23, 2829".

Zu Band XXI.

Seite 146 Zeile 24 v. o. hinter: "durch Erhitzen mit" füge ein: "rotem Phosphor und". " 210 " 19 und 20 v. o. statt: "Benzin" lies: "Benzol".

Zu Band XXIV.

Seite 155 Zeile 12 v. u. statt: "N-Carboxy-anthranilsäure (Isatosäure; Bd. XIV, S. 344)" lies: "Isatosaureanhydrid (Bd. XXVII, S. 264)". 55

Zu Band XXVI.

Seite 420 Zeile 1 v. u. statt: "Ko" lies: "Kossmi,".

Zu Band XXVII.

```
Seite 127 Zeile 11 v. o. statt: "B. 35, 1817" lies: "B. 35, 2817".
                21 v. o. statt: "Kastle, 1906 I, 1575" lies: "Kastle, C. 1906 I, 1575".
      170
                27 und 7 v. u.
  . 9 4
            **
                                        In den Strukturformeln sind die CO- und CH.-Gruppe
                13 v. o.
            ,,
                                                     miteinander zu vertauschen.
                 7 v. o. und 13 v. u.
                  1 v. u. statt: "A. 397" lies: "A. 367".
      312 Textzeile 9 v. u. statt: "C<sub>0</sub>H<sub>4</sub> C(NH·C<sub>0</sub>H<sub>5</sub>) NH HC CO C<sub>0</sub> C<sub>0</sub>H<sub>5</sub>(OH)<sub>3</sub>"
                                     lies: ,,C_0H_4 < \frac{C(NH \cdot C_0H_5)}{NH} < \frac{CO}{CO} > C_0H_9(OH)_3...
      654 Zeile 3—6 v. o. Die Überschrift ist durch folgende zu ersetzen: "3. 3-Methyl-
                            4-phonacyl-1.2.5-oxdiazol, 3-Methyl-4-phonacyl-
                            furazan C11H100N. = C4H1 · CO · CH2 · C — C · CH3 (vgl. auch
                            No. 2) oder 4 - Phenyl - 3 - acetonyl - 1.2.5 - oxdiasol,
                            4-Phenyl-3-acetonyl-furazan C,H,O,N, =
                            CaHa · C · CHa · CO · CHa
```

